



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI «G. D'ANNUNZIO»
CHIETI - PESCARA

Delibera n. **347** del Consiglio di Amministrazione del **25/07/2023**

OGGETTO: Contratto di manutenzione per l'impianto di Risonanza Magnetica in dotazione al Centro ITAB – Proroga contratti in essere ed Avviso Esplorativo per procedura ristretta			
N. o.d.g.: 11/11	Rep. n. 347/2023	Prot. n. 52089/2023	UOR: SETTORE GARE SERVIZI E FORNITURE SOPRA SOGLIA

Nominativo	F	C	A	As	Nominativo	F	C	A	As
Liborio Stuppia	X				Gianluca Nardone				X
Paolo Fusero	X				Massimiliano Vito	X			
Elisabetta Dimauro	X				Vincenzo Di Felice				X
Grazia Monia Buta	X				Savina Angelo	X			
Giovanna Murmura	X				Battestini Lorenzo				X
Goffredo De Carolis	X								

Legenda: (F - Favorevole) - (C - Contrario) - (A - Astenuto) - (As - Assente)

Il Rettore comunica che il Responsabile Amministrativo della Divisione dei Dipartimenti di Area Neuroscientifica, Farmaceutica, Psicologica, Dott.ssa Franca Maria MARSILI, con nota acquisita al protocollo con.n.43323 del 26.6.2023 **(All.01)** ha trasmesso il verbale n.2 della seduta della Giunta Esecutiva del Centro ITAB, della seduta del 22.03.2023 **(All.02)**, che ha deliberato di chiedere l'attivazione di un contratto triennale per il servizio di manutenzione e assistenza tecnica full risk, per l'impianto di Risonanza Magnetica, di marca Philips Ingenia SmartPath to dStream for XR and 3,0T, in dotazione al Centro predetto, e contestualmente di procedere con una proroga tecnica, nelle more dell'avvio dell'attivazione di un nuovo contratto di manutenzione sia per la predetta Risonanza (3,0T) che per Intera 1,5T Achieva Nova Dual in dismissione.

Quanto sopra poiché il contratto di manutenzione per le suddette strumentazioni, stipulato con la ditta costruttrice Philips Spa, andrà a scadere il 31.07.2023.

La predetta deliberazione della Giunta ITAB prevede quanto segue *"Il Direttore ricorda che in data 31-07-2023 verrà a scadenza il contratto relativo all'oggetto rammentando che:*

a) il tomografo Intera 1,5T Achieva Nova Dual e il tomografo Ingenia SmartPath to dStream for XR and 3,0T fanno parte del parco strumenti di alto profilo dell'Ateneo; occorre pertanto assicurare la costante manutenzione al fine di proteggere l'investimento effettuato con l'acquisizione della strumentazione;

b) gli impianti di Risonanza Magnetica, per i loro campi di impiego nell'ambito dell'attività clinica e di ricerca sono intensivamente utilizzati sia nell'ambito delle attività della Convenzione tra l'Ateneo e l'ASL n.2 Lanciano-Vasto-Chieti, nonché dai ricercatori dell'Università e pertanto sono di critica importanza per la prosecuzione ed il completamento dei numerosi progetti di ricerca (anche livello internazionale) in corso presso il Centro ITAB e presso il Dipartimento di Neuroscienze Imaging e Scienze Cliniche;

c) la manutenzione degli apparecchi di Risonanza Magnetica Philips Intera 1,5T Achieva Nova Dual e Ingenia SmartPath to dStream for XR and 3,0T è essenziale e indispensabile per la funzionalità degli impianti stessi, al fine di mantenere il livello ottimale delle prestazioni costanti ed aggiornate nel tempo e quindi ridurre al minimo possibile i tempi di fermo macchina e i disagi per gli utenti;

d) il D.Lgs. 46/97 ed il D. Lgs. 5 agosto 2022, n. 137 di attuazione di Direttive UE concernenti i dispositivi medici), così come il DM relativo alla Classificazione Nazionale Dispositivi Medici (CND) – ed il Decreto del Minisro della Salute del 14 gennaio 2021 sulle apparecchiature

di risonanza magnetica, fanno riferimento alle apparecchiature elettromedicali, agli impianti ed alle attrezzature sanitarie che devono essere adeguatamente mantenuti con efficienza in relazione anche alla sicurezza, alla salute dei pazienti, degli utilizzatori e di terzi, in modo tale da non alterare le caratteristiche iniziali e le prestazioni strumentali nel corso d'uso dei dispositivi stessi;

e) il D.Lgs. 81/08 per la sicurezza nei luoghi di lavoro disciplina - al titolo III relativo all'uso delle attrezzature di lavoro (e, quindi, anche per le apparecchiature elettromedicali e le attrezzature sanitarie), e in particolare all'art.71 Obblighi del datore di lavoro - l'obbligo, per il datore di lavoro, di una idonea manutenzione, secondo le indicazioni fornite dal fabbricante, al fine di garantire nel tempo la rispondenza ai requisiti di installazione in conformità alle istruzioni del fabbricante e con verifiche periodiche secondo modalità e procedure tecniche che seguono il regime giuridico previsto in obbligo di legge o in base al quale l'attrezzatura è stata costruita e messa in servizio dal fabbricante;

f) la verifica degli impianti di ventilazione nelle sale di Risonanza Magnetica Philips dei tomografi Achieva 1,5T e Ingenia 3T è soggetta anche al controllo ai fini del rilascio per il Centro ITAB della Certificazione di sistema di gestione con riferimento alla norma UNI EN ISO 9001:2008 – Sistemi di gestione per la qualità.

Il Direttore evidenzia, altresì, che è stato stipulato un contratto di noleggio per una nuova RMN da 1,5 tesla per la cui installazione sono, tuttavia, necessari preliminari lavori per l'allestimento e messa a norma dei locali.

In analogia a quanto è stato rilevato in sede del precedente contratto, si evidenzia che allo stato, l'unica impresa conosciuta che possieda le competenze tecniche necessarie ad una corretta manutenzione è l'impresa costruttrice Philips S.p.A.

Infatti, i due sistemi di risonanza magnetica sono apparecchiature di riferimento nella diagnostica per immagini RM sia per l'uso clinico sia per quello scientifico e, quindi, dispositivi medicali che devono essere sottoposti a manutenzioni che conservino le certificazioni rilasciate dalla casa madre produttrice affinché possano operare nelle migliori condizioni tecniche, nel pieno rispetto della normativa in vigore in conformità alle specifiche tecniche del prodotto fissate dal costruttore e sulla base delle procedure operative certificate in conformità al sistema di qualità aziendale che assicurano gli standard di sicurezza per il paziente; inoltre per effettuare gli interventi di manutenzioni sia preventiva sia correttiva i tecnici chiamati ad operare devono conoscere in modo approfondito i due sistemi di risonanza magnetica, poter accedere al software di gestione con nome utente e password del servizio di manutenzione conosciuti solo dal produttore del dispositivo ed utilizzare i software installati sui sistemi che permettono di effettuare le dovute misurazioni, test e calibrazioni.

Ancora: un eventuale intervento di soggetti non appartenenti alla Philips sui sistemi avverrebbe solo con la manomissione o la rimozione delle barriere di sicurezza poste per impedire accessi all'interno del dispositivo e dell'apparecchiatura medica non autorizzati e, quindi, in attuazione di sequenze operative diverse da quelle previste e/o autorizzate dalla casa produttrice.

Tale intervento potrebbe comportare l'usura, la rottura o il guasto di componenti, da sostituire con nuovi componenti originali, gli unici che permettono di mantenere gli standard attuali di conformità e certificazione; fornitura che può essere garantita solo dal produttore.

Si aggiunge che le manutenzioni evolutive possono comprendere aggiornamenti software e hardware dei sistemi tecnici; l'intervento deve essere effettuato da tecnici con indispensabili competenze acquisite con training continui ed aggiornati con la casa produttrice Philips.

Da ultimo, relativamente agli impianti di ventilazione, il ricorso alla Philips S.p.A. fino ad oggi è avvenuto in considerazione del fatto che la Philips medesima conosce gli esatti parametri

di configurazione dei due sistemi Achieva 1,5 Tesla e Ingenia 3 Tesla in uno con i necessari flussi di aria utilizzati; ciò garantisce il corretto funzionamento dei due sistemi; inoltre l'intervento avviene in concomitanza delle manutenzioni di casa madre Philips evitando ulteriori perdite di giorni di lavoro adibiti agli esami clinici.

Da ciò si evince come il ricorso ad eventuali altre imprese che non siano in possesso di software, hardware e know how potrebbe comportare incompatibilità o difficoltà tecniche, compromettendo sia la funzionalità dei tomografi e sia il corretto funzionamento delle attrezzature.

Si precisa, infine, che qualora non si possa addivenire all'affidamento del servizio entro il termine di scadenza, è necessario procedere ad una proroga del vigente contratto al fine di non pregiudicare la regolarità e continuità delle prestazioni che, si ribadisce, sono oggetto dell'Accordo di collaborazione con la ASL 02 Chieti-Lanciano-Vasto vigente fino al 31-03-2024.

Il Direttore prosegue riferendo che è stato affidato all'impresa SIEMENS, mediante adesione ad Accordo quadro CONSIP, il servizio di noleggio di una nuova risonanza magnetica da 1,5 tesla risultando, ormai, obsoleta quella attualmente in dotazione per la quale la Philips ha, altresì, segnalato ripetutamente che in ragione della vetustà non saranno più a breve disponibili parti di ricambio ed aggiornamento del software.

Per quanto sopra, è stato acquisito il preventivo-offerta della Philips per il prossimo triennio tenuto conto, in ogni caso, della dismissione della RMN 1,5T che, pertanto, è stata quotata per un semestre, per un totale complessivo di € 235.252,00, oltre IVA, nonché ulteriori € 2.700,00, oltre IVA, per controllo della ventilazione della gabbia, da sommare al totale canone di manutenzione offerto, per singola macchina.

Si allega, dunque, il preventivo-offerta e la documentazione prodotta dalla succitata Philips.

Il Direttore, dunque, invita i presenti a deliberare in merito.

LA GIUNTA ESECUTIVA

sentita e condivisa la proposta del Direttore, valutatane l'opportunità, con voti unanimi,

DELIBERA

-di approvare la spesa relativa al servizio in oggetto per il triennio 2023-2026 precisando che per la RMN 1,5T l'affidamento del servizio dovrà avvenire per il solo periodo, presuntivamente quantificato, dal 1-08-2023 al 31-01-2024 nelle more della preposizione dei locali e dell'installazione della nuova RMN 1,5T in sostituzione;

-di precisare che, qualora non si possa addivenire all'affidamento del servizio entro il termine di scadenza, è necessario procedere ad una proroga del vigente contratto al fine di non pregiudicare la regolarità e continuità delle prestazioni che, si ribadisce, sono oggetto dell'Accordo di collaborazione con la ASL 02 Chieti-Lanciano-Vasto vigente fino al 31-03-2024".

Il dettaglio delle strumentazioni per le quali dovrà essere attivato il contratto di manutenzione e assistenza tecnica sono:

- 1 TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INGENIA SMARTHPATH TO DSTREAM FOR XR AND 3T (comprensivi di COIL)
- 2 SERVER PER BIOIMMAGINI PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INTELLISPACE PORTAL
- 3 N.1 GABBIE DI FARADAY
- 4 N.1 SENSORI OSSIGENO, TEMPERATURA ED UMIDITÀ
- 5 N.1 DISPOSITIVI DI GESTIONE IMPIANTO DI RAFFREDDAMENTO
- 6 N.1 GRADIENTI
- 7 N.1 SALE MAGNETE

8 N.1 SISTEMI RAFFREDDAMENTO-CRIOGENI

Pertanto, i requisiti minimi che l'operatore economico dovrà dimostrare e garantire sono riepilogati nel Documento tecnico (**All.03**).

A tal proposito il Rettore fa presente che il Prof. Mauro Gianni PERRUCCI ha riferito che:

- il servizio in questione non è reperibile sulla piattaforma CONSIP;
- il servizio in questione dovrà essere espletato da tecnici specializzati che abbiano competenze adeguate e siano in possesso delle "Certificazioni rilasciate dalla casa produttrice" del predetto Tomografo ovvero la Soc. PHILIPS.

In merito il Rettore fa presente che la spesa per il servizio di manutenzione del seguente tomografo, di cui al preventivo n.CRD5PUDDP_Rev1 del 13.3.2023 (**All.04, 05, 06, 07**) è il seguente:

- 1) TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INGENIA SMARHPATH TO DSTREAM FOR XR AND 3T (comprensivi di COIL) (mesi 36) € 390.378,00 +IVA (€ 130.126,00+IVA anno) oltre € 2.700,00/anno per il controllo della ventilazione, spesa complessiva **€ 398.478,00+IVA**.

A tal proposito il Rettore ribadisce quanto previsto dal predetto verbale n.2, e precisamente che *"...In analogia a quanto è stato rilevato in sede del precedente contratto, si evidenzia che allo stato, l'unica impresa conosciuta che possieda le competenze tecniche necessarie ad una corretta manutenzione è l'impresa costruttrice Philips S.p.A..*

*Infatti, i due sistemi di risonanza magnetica sono apparecchiature di riferimento nella diagnostica per immagini RM sia per l'uso clinico sia per quello scientifico e, quindi, dispositivi medicali che devono essere sottoposti **a manutenzioni che conservino le certificazioni rilasciate dalla casa madre produttrice affinché possano operare nelle migliori condizioni tecniche, nel pieno rispetto della normativa in vigore in conformità alle specifiche tecniche del prodotto fissate dal costruttore e sulla base delle procedure operative certificate in conformità al sistema di qualità aziendale che assicurano gli standard di sicurezza per il paziente***; inoltre per effettuare gli interventi di manutenzioni sia preventiva sia correttiva i tecnici chiamati ad operare devono conoscere in modo approfondito i due sistemi di risonanza magnetica, poter accedere al software di gestione con nome utente e password del servizio di manutenzione conosciuti solo dal produttore del dispositivo ed utilizzare i software installati sui sistemi che permettono di effettuare le dovute misurazioni, test e calibrature.

Ancora: un eventuale intervento di soggetti non appartenenti alla Philips sui sistemi avverrebbe solo con la manomissione o la rimozione delle barriere di sicurezza poste per impedire accessi all'interno del dispositivo e dell'apparecchiatura medica non autorizzati e, quindi, in attuazione di sequenze operative diverse da quelle previste e/o autorizzate dalla casa produttrice.

Tale intervento potrebbe comportare l'usura, la rottura o il guasto di componenti, da sostituire con nuovi componenti originali, gli unici che permettono di mantenere gli standard attuali di conformità e certificazione; fornitura che può essere garantita solo dal produttore.

Si aggiunge che le manutenzioni evolutive possono comprendere aggiornamenti software e hardware dei sistemi i tecnici; l'intervento deve essere effettuato da tecnici con indispensabili competenze acquisite con training continui ed aggiornati con la casa produttrice Philips.

Da ultimo, relativamente agli impianti di ventilazione, il ricorso alla Philips S.p.A. fino ad oggi è avvenuto in considerazione del fatto che la Philips medesima conosce gli esatti parametri

di configurazione dei due sistemi Achieva 1,5 Tesla e Ingenia 3 Tesla in uno con i necessari flussi di aria utilizzati; ciò garantisce il corretto funzionamento dei due sistemi; inoltre l'intervento avviene in concomitanza delle manutenzioni di casa madre Philips evitando ulteriori perdite di giorni di lavoro adibiti agli esami clinici.

Da ciò si evince come il ricorso ad eventuali altre imprese che non siano in possesso di software, hardware e know how potrebbe comportare incompatibilità o difficoltà tecniche, compromettendo sia la funzionalità dei tomografi e sia il corretto funzionamento delle attrezzature...”.

Pertanto alla luce di quanto sopra rappresentato il Rettore fa presente che, in accordo con la Responsabile Amministrativa della Divisione dei Dipartimenti di Area Neuroscientifica, Farmaceutica, Psicologica, Dott.ssa Franca Maria MARSILI, occorre procedere, stante la peculiarità del servizio richiesto, ad una “procedura ristretta” ex artt.70 e 72 D.Lgs. 36/2023, attraverso la pubblicazione di un “Avviso Esplorativo” a cui potranno presentare “domanda di partecipazione” gli operatori economici qualificati interessati. Il termine minimo per la presentazione delle domande di partecipazione è di n.30 giorni dalla trasmissione del bando di gara all'Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione Europea ai sensi dell'art. 84 del codice dei contratti. Successivamente l'Amministrazione procederà ad invitare gli operatori economici che ne abbiano fatto domanda.

Il Rettore fa presente che il suddetto avviso sarà pubblicato anche:

- sito internet dell'Ateneo, ai sensi dell'art. 1 del D.lgs 190/2012 e ss.mm.ii., e degli art. 27 e 28 del D.lgs 36/2023.
- Gazzetta Ufficiale Repubblica Italiana
- Piattaforma informatica Ministero Infrastrutture e Trasporti ai sensi dell'art.3 Decreto Ministeriale Infrastrutture e trasporti 2 dicembre 2016;
- per estratto su n.2 quotidiani nazionali
- per estratto su n.2 quotidiani locali

Terminata l'illustrazione, il Rettore sottopone la questione al

CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE

il quale

DATO ATTO di quanto esposto e riferito in narrativa;

RICHIAMATO il D.Lgs 81/08, testo unico in materia di sicurezza sul lavoro che prevede:

- all'art. 15, comma I: “Le misure generali di tutela della salute e della sicurezza dei lavoratori nei luoghi di lavoro sono: ... la regolare manutenzione di ambienti, attrezzature, impianti, con particolare riguardo ai dispositivi di sicurezza in conformità alla indicazione dei fabbricanti”;
- all'art. 70 - Requisiti di sicurezza: “le attrezzature di lavoro messe a disposizione dei lavoratori devono essere conformi alle specifiche disposizioni legislative e regolamentari di recepimento delle Direttive comunitarie di prodotto”;
- all'art. 71 comma 4: “il datore di lavoro prende le misure necessarie affinché: a) le attrezzature di lavoro siano: ... oggetto di idonea manutenzione al fine di garantire nel tempo la permanenza dei requisiti di sicurezza di cui all'articolo 70 ...”;

RICHIAMATE le disposizioni legislative regolamentari di recepimento delle direttive comunitarie di prodotto, nel caso specifico, sono rappresentate dalla sola direttiva UE 2017/745 (Dispositivi medici);

RICHIAMATO il D.Lgs. 46/97 ed il D. Lgs. 5 agosto 2022, n. 137 di attuazione di Direttive UE 2017/745 (concernenti i dispositivi medici), così come il D.M. relativo alla Classificazione Nazionale Dispositivi Medici (CND) – ed il Decreto del Ministero della Salute del 14 gennaio 2021 sulle apparecchiature di risonanza magnetica, che fanno riferimento alle apparecchiature elettromedicali, agli impianti ed alle attrezzature sanitarie che devono essere adeguatamente mantenuti con efficienza in relazione anche alla sicurezza, alla salute dei pazienti, degli utilizzatori e di terzi, in modo tale da non alterare le caratteristiche iniziali e le prestazioni strumentali nel corso d'uso dei dispositivi stessi.

RICHIAMATA la norma CEI EN 62353 (CEI 62-148:2015) "Apparecchi elettromedicali - Verifiche periodiche e prove da effettuare dopo interventi di riparazione degli apparecchi elettromedicali" che prevede che le attività di manutenzione, ispezione, assistenza e riparazione effettuate secondo le istruzioni del fabbricante mantengono la conformità alla Norma utilizzata per la progettazione dell'apparecchiatura. In caso contrario, la conformità alle prescrizioni applicabili dovrebbe essere valutata e verificata prima di effettuare le prove indicate nella presente Norma";

RICHIAMATA la Raccomandazione n. 9/ Settembre 2008 del Ministero della Salute per la prevenzione degli eventi avversi conseguenti al malfunzionamento dei dispositivi medici/ apparecchi elettromedicali, ricorda che "...è, quindi, assolutamente imprescindibile che la manutenzione delle apparecchiature sia gestita in modo corretto ed efficace...".

PRESO ATTO che, in particolare secondo quanto richiamato dal D.L.vo 46/97:

- il fabbricante è chiamato ad assumersi la responsabilità di definire come e con quale frequenza il dispositivo deve essere sottoposto a manutenzione preventiva e in particolare, tramite una sorveglianza post-vendita, deve valutare gli effetti collaterali e l'accettabilità del rapporto rischi/benefici;
- l'utilizzatore e per lui il manutentore sono chiamati a seguire le istruzioni del fabbricante.

CONSIDERATO che il Centro ITAB ha necessità di acquisire un servizio di manutenzione corretto ed efficace del tipo full risk per tutti i suddetti dispositivi medici in un lotto unico e inseparabile;

PRESO ATTO della specificità dei servizi necessari al corretto funzionamento delle strumentazioni precedentemente illustrate, che richiedono personale altamente qualificato e specializzato, in possesso sia di competenze adeguate e sia delle "Certificazioni rilasciate dalla casa produttrice" del predetto Tomografo ovvero la Soc. PHILIPS.

CONSIDERATO che l'affidamento del servizio di manutenzione in questione dovrà essere espletato dai tecnici altamente specializzati in ragione dell'opportunità di far permanere i requisiti essenziali di sicurezza del dispositivo medico, indicati nell'allegato I della

Direttiva UE 2017/745, al fine di garantire l'ottimale e complessiva funzionalità delle apparecchiature elettromedicali/ dispositivi medici;

RILEVATO che l'operato di soggetti non abilitati ad intervenire in manutenzione sulle macchine potrebbe causare danni alle medesime e senz'altro compromettere la giusta funzionalità in termini sia funzionali sia normativi;

RICHIAMATI gli artt. 70 del D.Lgs. 36/2023 rubricato "*Procedure di scelta e relativi presupposti*" dove al c.1 è previsto che "...1. Per l'aggiudicazione di appalti pubblici le stazioni appaltanti utilizzano la procedura aperta, la procedura ristretta, la procedura competitiva con negoziazione, il dialogo competitivo e il partenariato per l'innovazione..." e l'art.72 rubricato "*Procedura ristretta*" dove al c.1 è previsto che "...1. Nelle procedure ristrette qualsiasi operatore economico può presentare una domanda di partecipazione in risposta a un avviso di indizione di gara contenente i dati di cui all'allegato II.6, Parte I, lettera B o C a seconda del caso, fornendo le informazioni richieste dalla stazione appaltante..."

VALUTATO che l'Avviso di pre-informazione di indizione gara, prevista dall'art. 72 del d.lgs. 36/2023 rappresenta lo strumento più idoneo per dare maggiore pubblicità e trasparenza all'istruttoria ovvero lo strumento più idoneo per individuare operatori economici altamente qualificati, con le capacità economiche e professionali adeguate al fabbisogno del Centro ITAB dell'Ateneo;

RAVVISATA la necessità, al fine di non pregiudicare la continuità delle attività di ricerca ed onorare le obbligazioni di cui all'Accordo di collaborazione con la ASL di Chieti, nelle more dell'espletamento della suddetta procedura ristretta, di prorogare di sei mesi, con decorrenza dal 1/8/2023 al 31/01/2024, i contratti in essere con la Soc. PHILIPS (Produttrice delle strumentazioni medicali in questione) delle seguenti attrezzature:

- a) TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INTERA 1.5T ACHIEVA NOVA DUAL (comprensivi di COIL), vigenza 01.08.2023- 31.01.2024 (mesi 6);
- b) TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INGENIA SMARTHPTH TO DSTREAM FOR XR AND 3T (comprensivi di COIL), vigenza 01.08.2023- 31.01.2024.

Per una spesa pari ad € 111.000,00+IVA, oltre all'adeguamento ISTAT pari al 6,3%, così come richiesto dalla Soc. PHILIPS con nota acquisita al protocollo di Ateneo con. n. 47912 del 11.7.2023, trasmessa dal Prof. Perrucci **(All.8)**, a valere sui fondi in dotazione al Centro suddetto.

DELIBERA

1. per tutte le motivazioni di cui in premessa che qui devono intendersi riportate per fare parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
2. di autorizzare una procedura di gara ai sensi degli artt. 70 e 72 D.Lgs. 36/2023 in particolare all'avvio della "*Procedura ristretta*" attraverso un avviso di pre-informazione di indizione gara per individuare operatori economici altamente qualificati, con capacità economiche e professionali adeguate al fabbisogno del Centro ITAB dell'Ateneo, per l'affidamento del "contratto di manutenzione" di tipo full-risk per il TOMOGRAFO A RISONANZA MA-

GNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INGENIA SMARHPATH TO DSTREAM FOR XR AND 3T (comprensivi di COIL), installato presso il Centro ITAB, ed approvare le bozze dell'Avviso e documenti allegati (**All. 09 Avviso Esplorativo e 10 Allegato A Domanda di manifestazione di interesse**);

3. di autorizzare la proroga di sei mesi, al fine di non pregiudicare la continuità delle attività di ricerca ed onorare le obbligazioni di cui all'Accordo di collaborazione con la ASL di Chieti, con decorrenza dal 1/8/2023 al 31/01/2024 dei contratti in essere delle seguenti attrezzature:
 - c) TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INTERA 1.5T ACHIEVA NOVA DUAL (comprensivi di COIL), vigenza 01.08.2023- 31.01.2024 (mesi 6);
 - d) TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA PHILIPS MEDICAL SYSTEMS INGENIA SMARHPATH TO DSTREAM FOR XR AND 3T (comprensivi di COIL), vigenza 01.08.2023- 31.01.2024.

Per una spesa pari ad € 111.000,00+IVA oltre all'adeguamento ISTAT pari al 6,3%, così come richiesto dalla Soc. PHILIPS a valere sui fondi in dotazione al Centro suddetto.

4. di autorizzare il Direttore Generale alla sottoscrizione di tutti i documenti necessari alla proroga di cui al precedente punto 3);
5. di autorizzare il Direttore Generale alla sottoscrizione dell'Avviso, e relativi allegati, nonché tutti i documenti necessari per l'espletamento della procedura di cui al punto 2);
6. di pubblicare l'Avviso Esplorativo in cui siano definiti i seguenti aspetti minimi:
 - Importo stimato per l'intero triennio pari a circa € 398.478,00 (Iva esclusa);
 - durata del contratto di manutenzione del tipo Full-Risk: tre anni;
 - Specifiche tecniche minime ed essenziali del servizio richiesto;
 - Requisiti minimi richiesti ai soggetti altamente qualificati che possono partecipare alla procedura di gara;
 - Criterio di aggiudicazione;
 - Affidamento della fornitura;
7. di pubblicare l'Avviso esplorativo per l'individuazione di operatori economici qualificati per la procedura ristretta, ai sensi dell'art.72 d.lgs. 36/2023, per l'affidamento del servizio di manutenzione in questione, al fine di garantire adeguata pubblicità:
 - sulla piattaforma Appalti e contratti - link <https://unich.ubuy.cineca.it/PortaleAppalti/>
 - sull'albo Pretorio d'Ateneo
 - sulla gazzetta Europea
 - sulla GURI;
 - sulla Piattaforma informatica del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti;
 - su n.2 quotidiani Nazionali e n.2 quotidiani locali, per estratto;
8. di procedere, a seguito delle risultanze dell'Avviso di cui al punto 7, all'avvio della "Procedura ristretta" con invito degli operatori economici che abbiano presentato "Domanda di partecipazione" alla procedura *de qua*; in caso non si dovesse avere nessuna domanda di partecipazione, l'Ateneo "G. d'Annunzio" effettuerà una procedura negoziata senza pubblicazione di un bando di gara ai sensi del comma 2 lettera a), dell'art.76 del D.lgs. 36/2023 con la ditta costruttrice;
9. di autorizzare il Direttore Generale alla sottoscrizione di tutti i documenti necessari all'avvio delle procedure di cui al precedente punto 8), in ragione delle conseguenti;
10. di nominare RUP - Responsabile unico del progetto- il Prof. Mauro Gianni PERRUCCI;
11. di imputare la spesa prevista per l'intero triennio per la manutenzione degli impianti di Risonanza Magnetica Philips Spa in dotazione al Centro ITAB, pari a circa € 398.478,00 (Iva esclusa), a carico dei fondi in dotazione al Centro suddetto.

12. di assumere l'impegno di spesa come di seguito indicato:

- € 250,00 quale contribuzione obbligatoria a favore dell'ANAC, sul conto "C.A. 08.31.07.19" pubblicazione obbligatoria;
- importo da determinare, quantificato in circa € 5.000,00=, per la pubblicazione dell'avviso e dell'esito di gara sulla Gazzetta Ufficiale Italiana, sui quotidiani nazionali e locali, sul conto "C.A. 08.31.07.19" pubblicazione obbligatoria;
- € 7.969,56= per gli incentivi alle funzioni tecniche di cui all'art.45 del D.L.gs. 36/2023 sul conto economico del Centro per l'esercizio 2023;

Delibera immediatamente esecutiva

Allegati a scopo istruttorio:

All.01 Nota prot.n.43323 del 26.6.2023

All.02 Delibera n.2 della Giunta Esecutiva del Centro ITAB del 22.3.2023

All.03 Documento tecnico

All.04, 05, 06 e 07 Preventivo PHILIPS Spa n.CRD5PUDP_Rev1 del 13.3.2023 e Condizioni Generali di Contratto, Documento per la Sicurezza PHILIPS, Dichiarazione di idoneità Tecnico-professionale PHILIPS

All.08 Nota prot.n.47912 del 11.7.2023

All. 09 Avviso Esplorativo

All. 10 Allegato A Domanda di manifestazione di interesse