



---

**DECRETO N. 55**

**DEL 28/01/2026**

---

OGGETTO: APPROVAZIONE REGOLAMENTO AZIENDALE PER L'ACQUISIZIONE  
DI BENI E SERVIZI RITENUTI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI

Struttura proponente: SC GESTIONE ACQUISTI

Responsabile del procedimento: CLARA VERGINE

IL DIRETTORE GENERALE

DOTT. EZIO BELLERI

Acquisito il parere favorevole del  
DIRETTORE AMMINISTRATIVO

DOTT. GIAN LUCA LEGGIO

Acquisito il parere favorevole del  
DIRETTORE SANITARIO F.F.

DR.SSA MARIA LIDIA RAFFAELA SINATRA

Acquisito il parere favorevole del  
DIRETTORE SOCIOSANITARIO

DR GIORGIO SCIVOLETTO



**PREMESSO** che:

- con decreto n. 427 del 02/10/2017 è stato approvato il “Regolamento Aziendale per l'acquisizione di prodotti e servizi infungibili e/o esclusivi”,
- con decreto n. 227 del 11/06/2020, per le motivazioni in esso rappresentate, è stato approvato un nuovo regolamento denominato “Regolamento Aziendale per l'acquisizione di prodotti e servizi infungibili e esclusivi”, in vigore dal 01/07/2020;

**RAMMENTATE:**

- la delibera dell’Autorità Nazionale Anticorruzione n. 950 del 13/09/2017 Linee guida n.8” riguardante il “Ricorso a procedure negoziate senza previa pubblicazione di un bando nel caso di forniture e servizi ritenuti infungibili”,
- la deliberazione di Giunta Regionale della Regione Lombardia n. XII/1827 del 31/01/2024 riguardante “Determinazioni in ordine alla gestione del Servizio Sociosanitario per l'esercizio 2024” – nonché l’Allegato 10 “Area investimenti, acquisti e internal” con la quale venivano fornite alle Stazioni Appaltanti indicazioni circa le modalità operative da seguire per l'attivazione delle procedure negoziate, senza previa pubblicazione di bando, finalizzate all'acquisizione di beni e servizi infungibili e in regime di esclusività commerciale;

**CONSIDERATO** che, in data 01/07/2023, è entrato in vigore il nuovo Codice dei Contratti approvato con il Decreto Legislativo n. 36 del 31/03/2023 "Codice dei contratti pubblici" in attuazione dell'articolo 1 della legge 21 giugno 2022, n. 78, recante la delega al Governo in materia di contratti pubblici” e ss.mm.ii.;

**RAVVISATA** la necessità di dotarsi di un nuovo regolamento aziendale, che disciplini, per il completo e puntuale adeguamento alle vigenti disposizioni normative nazionali e regionali, la procedura derogatoria all’obbligo generale del confronto concorrenziale, delineando una compiuta metodologia operativa con gli adempimenti di natura giuridica e gestionale che gli utilizzatori richiedenti e i responsabili tecnici dovranno obbligatoriamente osservare, in riferimento all'art. 76 comma 2 lett. b) nn. 2 e 3 e comma 3 del citato D.Lgs. n. 36/2023;

**VISTO** il nuovo “Regolamento aziendale per l’acquisizione di beni e servizi ritenuti infungibili e/o esclusivi”, con i relativi allegati, proposto dal Direttore della SC Gestione Acquisti, che viene allegato al presente provvedimento a costituirne parte integrante e sostanziale;

**PRECISATO** che il nuovo regolamento andrà a sostituire integralmente quello approvato con decreto n. 227 del 11/06/2020;

**RILEVATO** che dal presente provvedimento non conseguono oneri di spesa a carico del bilancio aziendale;

**PRESO ATTO** dell’attestazione resa dal Responsabile del procedimento in ordine alla regolarità tecnica del presente provvedimento;



---

**ACQUISITI** i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario f.f. e del Direttore Sociosanitario;

**DECRETA**

1. di approvare il nuovo “Regolamento aziendale per l’acquisizione di beni e servizi ritenuti infungibili e/o esclusivi” in riferimento all’art. 76 comma 2 lett. b) nn. 2 e 3 e comma 3 del D.Lgs. n. 36/2023”, unitamente ai suoi allegati, che, accluso al presente provvedimento, ne costituisce parte integrante e sostanziale;
2. di disporre che il nuovo Regolamento entrerà in vigore dalla data di pubblicazione del presente provvedimento sull’Albo Pretorio;
3. di dare atto che il nuovo regolamento verrà pubblicato sul sito internet aziendale, Sezione "Amministrazione Trasparente";
4. di demandare alla SC Gestione Acquisti ogni iniziativa atta ad assicurare una capillare diffusione del presente regolamento a tutte le strutture aziendali;
5. di dare atto che dal presente provvedimento non discendono oneri per il bilancio aziendale;
6. di dare inoltre atto che il presente provvedimento è immediatamente esecutivo ai sensi dell’art.17, comma 6, della legge regionale della Regione Lombardia 30 dicembre 2009, n. 33.

IL DIRETTORE GENERALE

DOTT. EZIO BELLERI

Atto firmato digitalmente ai sensi delle vigenti disposizioni di legge



# AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DI CREMONA

---

## REGOLAMENTO AZIENDALE PER L'ACQUISIZIONE DI BENI E SERVIZI RITENUTI INFUNGIBILI E/O ESCLUSIVI

## Sommario

Art. 1 – Oggetto .....	2
Art. 2 – Normativa di riferimento .....	3
Art. 3 – Definizioni.....	4
Art. 4 – Criteri di individuazione dei prodotti infungibili.....	4
Art. 5 – Programmazione e stima del fabbisogno .....	6
Art. 6 – Richiesta di acquisto - dichiarazione di infungibilità.....	6
Art. 7 – Accertamento delle condizioni di infungibilità .....	6
Art. 8 – Avviso volontario per la trasparenza preventiva .....	7
Art. 9 – Procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando .....	7
Art. 10 - Pubblicità e trasparenza.....	8
Art. 11 - Esclusioni.....	8
Art. 12 – Rendicontazione periodica sugli acquisti di beni e servizi infungibili .....	9
Art. 13 – Documentazione .....	9
Art. 14 – Entrata in vigore .....	9

## Art. 1 – Oggetto

Il presente regolamento disciplina a livello aziendale l'acquisizione a qualsiasi titolo di beni e servizi dichiarati infungibili e/o esclusivi.

La procedura di acquisto di beni e servizi infungibili e/o esclusivi ha carattere eccezionale e i suoi presupposti devono essere accertati con il massimo rigore.

L'infungibilità del bene/servizio genera infatti, per sua natura, un restringimento della concorrenza. Ne consegue che le ragioni che inducono l'Azienda a dare corso a procedure di acquisizione di beni/servizi in deroga al principio generale della libera concorrenza, devono essere individuate ed esplicitate nell'atto amministrativo con il quale l'Amministrazione si risolve all'acquisto.

## Art. 2 – Normativa di riferimento

Il presente regolamento è adottato in conformità alla seguente normativa:

- Direttiva 2014/24, in particolare art. 32
- D. Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii., in particolare artt. 30, 76 comma 2 lett. b) 2 - b) 3, 79, 85 comma 4 e 111;
- D. Lgs. 104/2010 e ss.mm.ii, Codice del Processo Amministrativo, in particolare art.121.

Il presente regolamento, inoltre, tiene conto delle indicazioni delle Regole di Sistema annualmente approvate con apposito decreto dalla Giunta Regionale e degli atti dell'autorità Autorità Nazionale Anticorruzione (ANAC) di seguito riportate:

- Deliberazione n. 83 del 27/9/2012 che precisa che *“la stazione appaltante deve seguire un percorso procedurale particolarmente severo a conclusione del quale appaia ben chiaro ed indiscusso che il ricorso alla procedura negoziata, in particolar modo quella della selezione di un operatore determinato per motivi tecnici, costituisca l'unica soluzione concretamente praticabile, definendo innanzitutto tecnicamente il bene/servizio da ricercare e dimostrando, così, che non vi sono sul mercato altri operatori economici in grado di fornire quel bene”*
- Deliberazione n. 102 del 5/12/2012 in cui viene sottolineato come *“le ragioni di natura tecnica devono reggersi sull'assoluta e inderivabile necessità, e non su ragioni di mera opportunità e/o convenienza, di rivolgersi a un determinato operatore economico”*
- Deliberazione n. 22 del 6/6/2014 in cui viene specificato come *“l'esistenza di una privativa industriale di per sé non esclude il fatto che altri servizi e/o progetti possano rispondere ugualmente alle esigenze dell'amministrazione, e che la limitazione della concorrenza è legittima solo nel caso in cui i prodotti presentino caratteristiche tecniche infungibili e non surrogabili da tecnologie alternative in grado di assicurare le medesime funzioni”*
- Linee guida n. 8 *“Ricorso a procedure negoziate senza previa pubblicazione di bando nel caso di forniture e servizi ritenuti infungibili”* (approvate con deliberazione n. 950 del 13/9/2017) che confermano l'eccezionalità del ricorso alle procedure in oggetto;
- Comunicato del Presidente ANAC del 28/3/2018 *“Indicazioni alle Stazioni appaltanti sul tema dell'infungibilità degli acquisti in ambito sanitario”* con specifico riferimento all'acquisto di farmaci.

### Art. 3 – Definizioni

Si intendono *“infungibili”* prodotti non equivalenti ad altri, né per utilità né per valore e, quindi, non interscambiabili con altri. L'infungibilità in campo sanitario attiene alla mancanza di una alternativa diagnostica, terapeutica o tecnica; attiene, cioè, ad aspetti funzionali o di risultato. In tal senso l'infungibilità delle risorse tecnologiche è senz'altro una eccezione, anche se, nel campo dell'assistenza sanitaria, essa si collega alla crescente personalizzazione delle cure, quale imprescindibile condizione di efficacia e qualità delle stesse. L'infungibilità risulta quindi essere una qualità legata, più che alle caratteristiche di un particolare bene, alle prestazioni effettuabili tramite tale bene, valutate e attualizzate nel particolare contesto clinico, tecnico ed organizzativo della stazione appaltante

Si intendono *“esclusivi”* prodotti diversi, protetti da brevetti o privative industriali, ma fungibili con altri prodotti o tecniche che garantiscono equivalenti prestazioni e risultati. L'esclusività attiene ad aspetti giuridici e commerciali. Tra prodotti diversi (esclusivi) ma aventi specifiche tecniche che contemplano prestazioni equivalenti, si deve sempre procedere al confronto concorrenziale basato, se necessario, oltre che sul prezzo, sulla valutazione di elementi qualitativi, mediante procedure stabilite dal Codice degli appalti.

Solo i prodotti *“infungibili e/o esclusivi”* possono essere acquistati rivolgendosi ad un operatore economico determinato secondo le modalità di cui ai successivi articoli del presente regolamento.

### Art. 4 – Criteri di individuazione dei prodotti infungibili

Deriva dalla specificazione di cui all'articolo precedente che la definizione di infungibilità di un prodotto di consumo o di un bene durevole deve consistere:

- 1) per quanto attiene ai **farmaci** nel fatto documentato che nel contesto della farmacopea ufficiale e/o dei processi registrativi effettuati presso l'EMA non risultano essere disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile, fatte salve le variabilità individuali dei pazienti e le esigenze di garanzia della continuità terapeutica;
- 2) per quanto attiene ai **dispositivi medici** (comprese apparecchiature e sistemi) nel fatto che nel Repertorio Nazionale/Banca Dati Nazionale non sono disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscano soluzioni equivalenti in termini di prestazioni o requisiti funzionali, fatte salve le variabilità individuali dei pazienti e le esigenze di garanzia della continuità terapeutica. Per quanto attiene invece al **materiale di consumo collegato all'utilizzo di beni durevoli già in uso**, dovrà essere verificata l'impossibilità di ricorso all'utilizzo di materiali pienamente compatibili (così come definito nelle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione, o comunque la sussistenza di rischi, nell'ipotesi di utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato, in termini di:
  - a) sicurezza degli operatori e degli utenti;
  - b) qualità del risultato dal punto di vista diagnostico-terapeutico;

c) aggravamento degli oneri economici discendenti dai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria.

- 3) per quanto attiene all'**altro materiale sanitario** (non dispositivi medici) di uso corrente, nel fatto che i prodotti con caratteristiche tecniche differenti, ma di equivalenti requisiti funzionali, comportino incompatibilità o difficoltà tecniche sproporzionate per il loro impiego, anche tenuto conto della variabilità individuale dei pazienti;
- 4) per quanto attiene ai **beni durevoli** (hardware, attrezzature tecnico-economiche, arredi sanitari e d'ufficio ecc. a qualsiasi titolo acquisite) in ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di risultato ovvero per la sussistenza di ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti nel caso in cui l'impiego di altre apparecchiature di natura simile comporti incompatibilità o difficoltà/rischi tecnici in misura sproporzionata;
- 5) per quanto attiene ai **servizi di manutenzione delle attrezzature sanitarie e tecniche** nel fatto che l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dal produttore delle apparecchiature o ad altri soggetti da esso autorizzati o senza la disponibilità degli strumenti necessari per la manutenzione (manuali di manutenzione, strumenti dedicati, firmware, aggiornamento sw, ..), possa rappresentare un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti, ovvero non garantisca una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico o che, infine, non garantendo la piena funzionalità dell'apparecchiatura, possa comportare costi connessi all'anticipata sostituzione della stessa;
- 6) per quanto attiene ai **servizi di manutenzione ed assistenza ai software** nel fatto che l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dallo sviluppatore del software o ad altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso, possa rappresentare un rischio per la funzionalità della procedura, ovvero non garantisca l'adeguamento o l'implementazione della stessa in relazione a subentranti necessità normative o organizzative, o che, risultando in tutto o in parte incompatibile con le dotazioni di hardware, possa comportare costi di investimento aggiuntivi. Qualora il software si configuri come Dispositivo Medico, o sia comunque collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, sarà necessario valutare anche eventuali rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico;
- 7) per quanto attiene **l'acquisizione di software**, nel fatto che i costi, economici ed organizzativi, connessi alla sostituzione delle procedure gestite con il software in questione, risultino sproporzionati (es. costi iniziali elevati non recuperabili; lunghi, costosi, rischiosi periodi di addestramento, esternalità di rete). Qualora il software si configuri come Dispositivo Medico, o sia comunque collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, sarà necessario valutare, oltre alla piena compatibilità del software con le apparecchiature che intervengono nel percorso diagnostico terapeutico, anche eventuali rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

## **Art. 5 – Programmazione e stima del fabbisogno**

Al fine della corretta gestione degli affidamenti e soprattutto al fine di prevenire l'insorgere di situazioni in cui le decisioni di acquisto vincolino le decisioni future (cd lock-in), è indispensabile compiere un'attenta programmazione e progettazione dei fabbisogni (resa peraltro obbligatoria anche per la fornitura di beni e servizi dall'art. 37 del D. Lgs 36/2023 e s.m.i.). Il progetto di acquisto non dovrà pertanto limitarsi alla valutazione di immediata utilizzabilità del bene/servizio ma, specie per i contratti di durata prolungata, deve considerare i conseguenti impegni futuri e mettere in campo tutti gli accorgimenti per evitare situazioni di lock-in (frequenti soprattutto in campo sanitario ed informatico).

In particolare, in caso di acquisizione di beni durevoli, dovranno essere trattate le condizioni relative all'acquisizione di eventuali materiali di consumo e/o accessori dedicati, interventi di manutenzione ordinaria e straordinaria, disponibilità pezzi di ricambio, addestramento del personale, costi di installazione e smaltimento dell'usato.

## **Art. 6 – Richiesta di acquisto - dichiarazione di infungibilità**

La dichiarazione di infungibilità ed esclusività è redatta utilizzando i seguenti modelli:

- MODELLO A: “Richiesta acquisizione farmaco infungibile ed esclusivo”;
- MODELLO B: “Richiesta acquisizione dispositivo medico infungibile ed esclusivo”;
- MODELLO C: “Richiesta acquisizione altro materiale sanitario infungibile (non dispositivi medici)”;
- MODELLO D: “Richiesta acquisizione beni durevoli infungibili (hardware, software, attrezzature tecnico economali, arredi sanitari e d'ufficio). Si ritiene fondamentale specificare la necessità di materiale dedicato o meno all'utilizzo del bene”;
- MODELLO E: “Richiesta acquisizione servizi di manutenzione delle attrezzature sanitarie, tecniche, di hardware e software”.

I modelli A – B – C – D - E sono allegati quali parti integranti al presente Regolamento.

## **Art. 7 – Accertamento delle condizioni di infungibilità**

### **7.1 Indagine preventiva**

Prima di attivare la procedura di cui all'art. 76 del D. Lgs 36/2023, la S.C. deputata all'acquisto è tenuta ad avviare, fatte salve situazioni d'urgenza, una indagine preventiva per verificare l'effettiva esistenza sul mercato di un unico operatore in grado di svolgere la prestazione richiesta, a conferma di quanto risulta a conoscenza dell'Azienda.

Tale indagine si esplica:

1. se possibile mediante confronto con acquisti effettuati da altre aziende sanitarie a soddisfazione delle medesime esigenze clinico terapeutiche, in particolare con riferimento alle modalità procedurali e i risultati economici (anche utilizzando, con riferimento ai prezzi di acquisto, banche dati nazionali e regionali);
2. **mediante la pubblicazione di avvisi esplorativi di mercato volti a verificare l'esistenza sul mercato di proposte e/o soluzioni alternative a quella conosciute.**

L'avviso dovrà contenere almeno i seguenti elementi:

- adeguata descrizione delle particolari caratteristiche tecniche-prestazionali/di risultato individuate come indispensabili dall'Azienda, sollecitando la presentazione di soluzioni che giungano al medesimo risultato prestazionale anche con metodologie diverse ma equivalenti
- fabbisogno presunto e costi attesi
- volontà di procedere mediante procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando qualora l'indagine preventiva non offra soluzioni alternative (avviso volontario di trasparenza preventiva)
- riferimenti per la richiesta di eventuali informazioni

L'avviso sarà pubblicato sul sito aziendale e sulla piattaforma telematica Sintel di ARIA con apposito modello; l'avvio della procedura potrà avvenire solo dopo che siano trascorsi senza segnalazione alcuna 7 gg di calendario di pubblicazione, fatte salve situazioni d'urgenza.

## **7.2 Analisi dei risultati dell'indagine di mercato e autorizzazione a procedere**

L'esito dell'indagine di mercato relativamente all'acquisizione di dispositivi medici (comprese apparecchiature e sistemi) viene comunicato alla Mini Commissione aziendale HTA/Dispositivi Medici per l'eventuale seguito di competenza.

La suddetta Commissione potrà realizzare, soprattutto in caso di dubbio in ordine alla infungibilità del bene/del servizio, un confronto con figure professionali esperte interne all'Azienda (sempre che queste ultime non siano già componenti della Commissione di riferimento) e con il soggetto utilizzatore che ha inoltrato la richiesta.

In relazione alla tipologia di beni/servizi per le quali non è competente la Commissione aziendale HTA (ad esempio prodotti ITC attrezzature economiche), l'esame delle candidature è affidato figure professionali interne e competenti.

È comunque di competenza della Commissione Aziendale HTA intervenire in merito a richieste di acquisizione a qualunque titolo di beni durevoli nonché di prodotti caratterizzati da forte innovazione tecnologica, di consistente impatto economico, al fine di consentire l'analisi di congruenza rispetto agli obiettivi gestionali ed operativi.

### **Art. 8 – Avviso volontario per la trasparenza preventiva**

In caso di acquisti di beni/servizi infungibili e/o esclusivi, in urgenza, senza aver effettuato le indagini preventive di cui all'articolo 7, si procede con la pubblicazione di Avviso volontario per la trasparenza preventiva di cui all'art. 86 del Codice dei contratti.

### **Art. 9 – Procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando**

L'avvio della procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando deve essere preceduta dalla adozione e pubblicazione del provvedimento a contrarre, esclusivamente per gli acquisti sopra soglia, da cui risultino le motivazioni di carattere tecnico che rendono il bene unico idoneo a soddisfare il bisogno specifico che l'amministrazione intende perseguire e unico sul mercato, l'esito dell'indagine preventiva di mercato effettuata secondo le specifiche previste dal presente regolamento, il valore stimato dell'affidamento e la durata dello stesso.

Si procederà quindi all'avvio della procedura semplificata invitando un unico concorrente nel rispetto di tutte le prescrizioni operative previste dalla normativa in vigore.

La struttura deputata all'acquisto dovrà comunque sempre richiedere al fornitore l'attestazione comprovante che il prodotto è coperto da esclusività commerciale, ad esclusione dei farmaci, e che presenta gli elementi tecnici che hanno portato a dichiararne l'infungibilità.

La procedura si conclude con il provvedimento di aggiudicazione da cui risultino le motivazioni di carattere tecnico che rendono il bene unico idoneo a soddisfare il bisogno specifico che l'amministrazione intende perseguire e unico sul mercato, l'esito dell'indagine preventiva di mercato effettuata secondo le specifiche previste dal presente regolamento e conseguente stipula contrattuale secondo le modalità in uso.

### **Art. 10 - Pubblicità e trasparenza**

La sottoscrizione del contratto, discendente da una procedura negoziata senza previa pubblicazione del bando, di importo uguale o superiore alla soglia comunitaria dovrà essere preceduto dalla pubblicazione di apposito avviso, sul sito aziendale e sulla piattaforma di e-procurement di Regione Lombardia (Sintel).

L'avviso contiene le seguenti informazioni:

- denominazione della stazione appaltante;
- descrizione dell'oggetto del contratto;
- motivazione della decisione della stazione appaltante di affidare il contratto senza la previa pubblicazione di un bando di gara;
- denominazione dell'operatore economico a favore del quale è avvenuta l'aggiudicazione;
- se del caso, qualunque altra informazione ritenuta utile dalla stazione appaltante.

La stipula del contratto potrà avvenire solo una volta decorsi 7 gg di calendario dalla pubblicazione di tale avviso senza che sia intervenuta alcuna contestazione nel merito.

### **Art. 11 - Esclusioni**

Le disposizioni di cui agli artt. 8, 9 e 10 non si applicano:

- in caso di acquisizione di farmaci, in quanto l'esclusività viene attestata dal Direttore della Struttura Complessa di Farmacia in base alle ricerche effettuate dallo stesso su banca dati ed a quanto acquisito in merito dalla ditta fornitrice;
- in caso di acquisizione di prodotti/servizi d'importo inferiore ad € 5.000,00 al netto di IVA, tenuto conto che la ripetizione dell'acquisto di un prodotto/servizio identico o comunque riconducibile al medesimo produttore/erogatore del servizio, sul presupposto della sua infungibilità, dovrà portare il responsabile della struttura deputata all'acquisto ad adottare le opportune cautele per verificare la predetta caratteristica;
- in caso di acquisizione di prodotti/servizi destinati a pazienti affetti da malattia rara e altri pazienti territoriali, stante la prescrizione dello specialista che ha valutato la particolare esigenza del paziente e l'impossibilità di valutare una eventuale equivalenza clinico-terapeutica.

## **Art. 12 – Rendicontazione periodica sugli acquisti di beni e servizi infungibili**

Il responsabile della struttura deputata all'acquisto dovrà fornire alla Direzione Strategica, con cadenza semestrale, una rendicontazione sintetica in ordine alle acquisizioni di beni/servizi infungibili; copia di tale rendicontazione dovrà essere trasmessa anche al Responsabile aziendale per la Prevenzione della Corruzione.

## **Art. 13 – Documentazione**

Il presente Regolamento e relativi allegati saranno pubblicati ad uso interno nella rete intranet aziendale <http://intranet.asst-cremona.it>.

## **Art. 14 – Entrata in vigore**

Il presente Regolamento entra in vigore il primo giorno del mese successivo alla sua formale approvazione con decreto del Direttore Generale.

## MODELLO E

Al Direttore SC Gestione Acquisti

<b>RICHIESTA ACQUISIZIONE SERVIZI DI MANUTENZIONE DELLE ATTREZZATURE SANITARIE, TECNICHE, HARDWARE E SOFTWARE INFUNGIBILI/ESCLUSIVI</b>
---

1. SC richiedente: \_\_\_\_\_

2. Dipartimento: \_\_\_\_\_

3. Servizio di manutenzione riferito a:

- apparecchiatura sanitaria
- attrezzatura tecnico-economale
- Hardware
- Software

Riportare quanto di seguito richiesto relativamente:

➤ all'apparecchiatura tecnico/sanitaria o all'hardware di proprietà:

a) N. INVENTARIO CESPITI _____
b) NOME E MODELLO _____
c) FORNITORE _____
d) UBICAZIONE _____

➤ Al software di proprietà:

a) NOME _____
b) FORNITORE _____
c) UBICAZIONE _____

4. Oggetto della richiesta (descrizione del servizio di manutenzione richiesto):

5. Data scadenza garanzia:

6. Specifiche di fornitura:

- ✓ Fornitore (ragione sociale):
- ✓ Durata del contratto di manutenzione:
- ✓ Spesa annua presunta in Euro Iva esclusa:
- ✓ Informazioni aggiuntive (indicazioni sulla manutenzione ordinaria e straordinaria da richiedere):

Relazione in merito alle ragioni di natura tecnica, che non consentono l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dal produttore delle apparecchiature/hardware o nel caso di software diversi dallo sviluppatore, o da altri soggetti da esso autorizzati e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:

Data \_\_\_\_\_

*Firma leggibile*

Il Direttore della Struttura complessa richiedente

\_\_\_\_\_

*Timbro e firma*

Il sottoscritto dichiarano che per le indicazioni tecniche sopra specificate non sono disponibili servizi alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali, e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 *"Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso"*

**MODELLO D**

**Al Direttore SC Gestione Acquisti**

**RICHIESTA ACQUISIZIONE BENI DUREVOLI INFUNGIBILI/ESCLUSIVI  
(hardware, software, attrezzature tecnico economali, arredi sanitari e d'ufficio)**

1. **Struttura richiedente:**

2. **Dipartimento:**

3. **Tipologia di bene durevole (scegliere l'opzione di proprio interesse):**

- attrezzatura tecnico economale
- componenti ed accessori di attrezzatura tecnico economale
- arredi sanitari e/o d'ufficio
- hardware
- software

4. **Oggetto della richiesta in configurazione completa di accessori (descrizione caratteristiche tecniche) :**

---

---

---

---

---

5. **Attività prevista che giustifica l'acquisto del bene:**

---

---

---

---

---

## 6. Specifiche di fornitura:

- Fornitore:
- Spesa presunta in Euro Iva esclusa:
- Durata proposta (da indicare solo in caso di noleggio/comodato):
- Materiale di consumo:  no       sì

In caso di risposta affermativa specificare:

- tipologia:
  - costo presunto annuo:
  - se trattasi di materiale dedicato:  no     sì
- Necessità di disinstallazione e smaltimento dell'usato:  sì     no  
in caso di risposta affermativa, indicare relativamente al bene da smaltire quanto segue:

a) N. INVENTARIO CESPITI _____
b) NOME E MODELLO _____
c) FORNITORE _____
d) UBICAZIONE _____

- Se la richiesta di acquisizione riguarda accessori o componenti di bene di proprietà, indicare di quest'ultima:

a) N. INVENTARIO CESPITI _____
b) NOME E MODELLO _____
c) FORNITORE _____
d) UBICAZIONE _____

- Informazioni aggiuntive (indicazioni sulla manutenzione ordinaria e straordinaria da

richiedere, disponibilità mezzi di ricambio, esigenze di addestramento del personale ecc...)

Relazione in merito alle ragioni di natura tecnica che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:

Data \_\_\_\_\_

*Firma leggibile*

Il Direttore della Struttura complessa richiedente

\_\_\_\_\_

*Timbro e firma*

Il sottoscritto dichiara che per le indicazioni tecniche sopra specificate non sono disponibili prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali, e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 "Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso"

**MODELLO C**

Al Direttore SC Gestione Acquisti

**RICHIESTA ACQUISIZIONE MATERIALE SANITARIO INFUNGIBILE/ESCLUSIVO  
(non dispositivi medici)**

1. Struttura complessa richiedente:

2. Dipartimento:

3. Dispositivo richiesto, descrizione, caratteristiche tecniche:


4. Specifiche di fornitura:

Fornitore (ragione sociale): \_\_\_\_\_

Fabbisogno presunto annuo in unità di misura: \_\_\_\_\_

Spesa annua presunta in Euro iva esclusa: \_\_\_\_\_

Durata proposta del contratto di fornitura: \_\_\_\_\_

Eventuali Informazioni aggiuntive  
(es. necessità altro materiale per utilizzo, necessità formazione ecc.):

Relazione in merito alle ragioni di natura tecnica, correlate ad indicazioni di natura diagnostica e terapeutica, che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:

Data \_\_\_\_\_

*Firma leggibile*

Il Direttore della Struttura Complessa richiedente

\_\_\_\_\_

*Timbro e firma*

Il Direttore del Dipartimento

\_\_\_\_\_

*Timbro e firma*

I sottoscritti dichiarano che per le indicazioni tecniche, diagnostiche e terapeutiche sopra specificate non sono disponibili prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali, e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 "Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso"

**RICHIESTA ACQUISIZIONE DISPOSITIVO MEDICO ESCLUSIVO/INFUNGIBILE**

Dispositivo Medico:

- *Descrizione:* \_\_\_\_\_
- *Nome commerciale:* \_\_\_\_\_
- *CND e repertorio:* \_\_\_\_\_
- *Unità di misura:* \_\_\_\_\_
- *Fabbisogno annuo presunto in UM:* \_\_\_\_\_
- *Prezzo unitario:* \_\_\_\_\_
- *Fornitore:* \_\_\_\_\_
- *Spesa ANNUA presunta (€uro IVA esclusa):* \_\_\_\_\_

▣ **Per Continuità Terapeutica (dispositivo già in uso)**

OPPURE

▣ **Per Infungibilità motivata da (dispositivo di nuova introduzione):**

Impossibilità di alternativa terapeutica per indicazione e per linea terapeutica

Motivazioni \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Numero di Pazienti annuo in trattamento presunto: \_\_\_\_\_

Il Direttore della SC Farmacia \_\_\_\_\_

*Timbro e firma*

Il sottoscritto dichiara che per le indicazioni cliniche sopra specificate, secondo la farmacopea ufficiale, non sono disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico terapeutico o con effetto terapeutico comparabile (fatte salve le variabilità individuali dei singoli pazienti da trattare) e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 " *Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso*"

**RICHIESTA ACQUISIZIONE FARMACO ESCLUSIVO/INFUNGIBILE**

Farmaco: - *Principio attivo:* \_\_\_\_\_

- *AIC:* \_\_\_\_\_

- *Nome commerciale:* \_\_\_\_\_

- *Forma farmaceutica e dosaggio:* \_\_\_\_\_

- *Via di somministrazione:* \_\_\_\_\_

- *Fabbisogno annuo presunto in UM:* \_\_\_\_\_

- *Prezzo Unitario:* \_\_\_\_\_

- *Fornitore:* \_\_\_\_\_

- *Spesa ANNUA presunta (Euro, IVA esclusa):* \_\_\_\_\_

- *Numero di Pazienti annuo in trattamento presunto:* \_\_\_\_\_

**▣ Per Continuità Terapeutica (farmaco già in uso)**

OPPURE

**▣ Per Infungibilità motivata da (farmaco di nuova introduzione):**

Impossibilità di alternativa terapeutica per indicazione e per linea terapeutica

Motivazioni \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Il sottoscritto dichiara che per le indicazioni cliniche sopra specificate, secondo la farmacopea ufficiale, non sono disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico terapeutico o con effetto terapeutico comparabile (fatte salve le variabilità individuali dei singoli pazienti da trattare) e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28/12/2000, n.445 "Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso"

*Data* \_\_\_\_\_

Il Direttore SC Farmacia

\_\_\_\_\_  
*Timbro e firma leggibile*