

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA  
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 2 OLBIA**

**DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

**N. 967      DEL 04/10/2016**

**OGGETTO:** autorizzazione a contrarre per l'acquisizione di cannuline I port per piccoli pazienti diabetici

**IL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

DOTT. PAOLO TECLEME

*(firma digitale apposta)*

<b>ACQUISITI I PARERI DI</b>			
<b>DIRETTORE SANITARIO</b>		<b>DIRETTORE AMMINISTRATIVO</b>	
DOTT. SALVATORICO ORTU		AVV ROBERTO DI GENNARO	
FAVOREVOLE	X	FAVOREVOLE	X
CONTRARIO		CONTRARIO	
<i>(firma digitale apposta)</i>		<i>(firma digitale apposta)</i>	

La presente Deliberazione
è soggetta al controllo preventivo di cui al comma 1 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006
viene comunicata al competente Assessorato regionale, ai sensi del comma 2 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006, qualora comportante impegno di spesa inferiore a euro 5.000.000
STRUTTURA PROPONENTE SERVIZIO PROVVEDITORATO E AMMINISTRAZIONE PATRIMONIALE

Si attesta che la presente deliberazione viene pubblicata nell'Albo Pretorio on-line della ASL n. 2 di Olbia	
Dal 04/10/2016	Al 19/10/2016
Area Affari Generali, Affari Legali, Comunicazione	

**SU**

Proposta del servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale.

**PREMESSO CHE**

- Con nota prot. 359/2016 (all. 1) del 16/06/2016 sulla quale è apposto il parere favorevole del Direttore Sanitario, la Farmacia Territoriale ha richiesto l'acquisto di cannuline I port per i pazienti diabetici pediatrici; al momento della richiesta, informalmente, il personale di questo era stato informato dell'imminente adozione di linee guida regionali in materia di dispositivi per il controllo della glicemia; pertanto detta circostanza ha indotto alla sospensione delle procedure d'acquisto in attesa direttive regionali uniformi.
- Con delibera 46/13 del 10.8.2016 La Regione Sardegna ha provveduto all'emanazione di Linee di indirizzo regionali per la prescrizione e la gestione della terapia insulinica con microinfusori e con sistemi di monitoraggio continuo in età pediatrica ed in età adulta e per la prescrizione di dispositivi medici per l'autocontrollo della glicemia a domicilio. Nella medesima Deliberazione si evidenzia che: *“ Ai fini del governo e coordinamento delle attività di cui trattasi l'Assessorato dell'igiene e Sanità e dell'Assistenza Sociale deve provvedere alle seguenti attività: (...) definizione delle procedure finalizzate al contenimento dei costi di acquisto dei dispositivi, quali microinfusori, sensori e relativo materiale di consumo prevedendo sistemi di aggregazione dei fabbisogni e di centralizzazione degli acquisti da parte di una ASL capofila o per il tramite di altri strumenti che assicurino il contenimento della spesa”*. Peraltro la L.R. Sardegna 17/2016 *“Istituzione dell'Azienda per la tutela della salute (ATS) e disposizioni di adeguamento dell'assetto istituzionale e organizzativo del servizio sanitario regionale. Modifiche alla legge regionale 28 luglio 2006, n. 10 (Tutela della salute e riordino del servizio sanitario della Sardegna. Abrogazione della legge regionale 26 gennaio 1995, n. 5) e alla legge regionale 17 novembre 2014, n. 23 (Norme urgenti per la riforma del sistema sanitario regionale)”* all'art. 2 prevede che: *“L'ATS opera quale centrale di committenza ai sensi degli articoli 38 e 39 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50 (Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina*

*vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture), e dell'articolo 1, comma 455, della legge 27 dicembre 2006, n. 296 (legge finanziaria 2007), per conto delle aziende sanitarie della Sardegna ed è pertanto soggetta a tutte le disposizioni normative nazionali e regionali che disciplinano gli acquisti delle aziende stesse”.*

- Pertanto, nella della centralizzazione degli acquisti, occorre garantire la fornitura di I port ai piccoli pazienti agofobici. L'importo stimato per un periodo di sei mesi, come comunicato dalla Farmacia Ospedaliera **(si veda allegato 1)** è pari a € 15.240,00:
- L'affidamento può aver luogo con ricorso al MEPA o altri strumenti elettronici (Cat, fara elettronica sul portale albo fornitori CSAMED ecc.) ai sensi dell'art. 63 c. 2 lett. b) del D. Lgs. 50/2016, alla Ditta Medtronic, per le motivazioni di cui alle note per venture dall'Ingegner clinico aziendale, Ing Francesca Mura e dalla Pediatra, dott.ssa Gavina Piredda (all. 1, 2 e 3 alla presente)

## **VISTI**

- il D. Lgs. 50/2016 e successive modificazioni ed integrazioni;
- il D. Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
- la L. R. 28 luglio 2006, n. 10 e successive modificazioni ed integrazioni.
- la L. R. 24 marzo 1997, n. 10 e successive modificazioni ed integrazioni.

## **DELIBERA**

- Di autorizzare la procedura per l'acquisto dall'impresa Medtronic di cannuline I port per i piccoli pazienti diabetici da espletarsi mediante ricorso al MEPA o altri mezzi elettronici (es. CAT Sardegna o Albo fornitori aziendale Csamed) come da stime comunicate dalla Farmacia Ospedaliera fino a concorrenza dell'importo massimo stimato di € 15.240,00 per un periodo stimato di circa mesi 6.
- Di dare atto che il presente atto è inserito nel sistema Atti amministrativi “*senza impegno di spesa*” e che, in relazione a detto affidamento, si provvederà all'assunzione dell'impegno a seguito dell'espletamento della procedura mediante determinazione dirigenziale.
- Di trasmettere il presente provvedimento al Servizio Contabilità e Bilancio, all'Area Programmazione, Controllo e Committenza.

**Il Commissario Straordinario  
Dr. Paolo Tecleme**

per il Servizio  
R. Di Gennaro  
MCassitta  
Proposta n° 317/2016

Prot. n. *UP/2016/3592*Olbia, *16-06-2016*

Al Servizio Provveditorato

Oggetto: Richiesta acquisto I-Port- ditta Medtronic- ,per pazienti diabetici

Considerato che la delibera n. 68 del 03/02/2016 prevede l'acquisto degli I-port per sei mesi

In attesa dell'espletamento della gara

In attesa di direttive regionali

Considerato che è aumentato il numero dei pazienti che utilizzano il presidio in oggetto

Al fine di poter garantire la fornitura per i suddetti pazienti , si chiede l'acquisto di n. 120 confezioni i-port.per ulteriori sei mesi

Spesa presunta euro 15240 iva esclusa

Dott. ssa *MARIA TEA IOGGIANO*  
**RESPONSABILE DEL SERVIZIO**

*si autorizza*

*AK*

## Ambulatorio diabetologia pediatrica

NP-5438 del 26/09/2016

AL Servizio Acquisti  
ASL2 OLBIAOggetto : Cannule I PORT

La cannula I Port , distribuita dalla ditta Medtronic è attualmente l'unico presidio in commercio rispondente ai requisiti di una cannula che permetta di effettuare la terapia insulinica MDI nei bimbi piccoli e negli ago fobici riducendo il numero di iniezioni da 5-6/die a 1 ogni 3gg, di facile approccio , minimo ingombro e ben tollerata. Risulta pertanto impossibile procedere all'espletamento di una gara competitiva, necessario dunque il ricorso ad un affidamento diretto

dr.ssa G: Piredda

Olbia 23/09/2016

Milano, 26 Settembre 2016

Asl 2 Olbia

c.a. Dott.ssa Mura

## OGGETTO: DICHIARAZIONE I-PORT ADVANCE™

La scrivente MEDTRONIC ITALIA S.p.A. con sede a Milano (MI) in via Varesina 162, Codice Fiscale e Partita IVA n. 09238800156, iscritta alla C.C.I.A.A. di Milano: Registro Ditte al n. 1275682 - Registro Imprese (del Tribunale di Milano) al n. 09238800156, Ufficio Distrettuale delle Imposte Dirette territorialmente competente: Agenzia delle Entrate Monza 2, Via Ticino 26 Monza, con la presente

nella persona del Procuratore Luigi Morgese

### DICHIARA

- che Medtronic Italia S.p.A è **rappresentante esclusivo e distributore generale per l'Italia** del dispositivo medico i-Port Advance™, prodotto da Unomedical A/S
- che il dispositivo medico **i-port Advance™ [codici MMT-100, MMT-101, MMT-100T, MMT-101T]**, porta di accesso per la somministrazione di farmaci (tra cui insulina) nel sottocute, tramite iniezioni con siringa o penna effettuate direttamente attraverso i-port, in base alle informazioni disponibili in data odierna, si contraddistingue sul mercato italiano dei **dispositivi medici di ausilio alla somministrazione sottocutanea di farmaci** (tra cui insulina) per la presenza delle **caratteristiche tecniche di carattere esclusivo** di seguito descritte.

### I-PORT ADVANCE™ [cod. MMT-100, MMT-101, MMT-100T, MMT-101T]

- L'utilizzo di i-port Advance™ è **indicato per pazienti adulti e pediatrici** che devono effettuare somministrazioni multiple di farmaci ricettati dal medico, compresa l'insulina, tramite iniezioni sottocutanee.
- può essere **indossato fino a 72 ore** e permette di effettuare **fino a 75 iniezioni di farmaci** tramite la porta di accesso, eliminando così il fastidio di molteplici punture d'ago
- **dispositivo di inserimento integrato nella confezione di ogni singolo i-port** per rendere il posizionamento più semplice e rapido e offrire una maggiore praticità nel portare con sé dispositivi di ricambio/scorta.
- **Cannula flessibile in PTFE** (politetrafluoretilene) con inserimento a **90°**. Disponibile in due lunghezze, da **6 mm o da 9 mm**.

# Medtronic

## Medtronic Italia S.p.A.

Via Varesina, 162  
20156 Milano  
Tel. 02 24137.1  
Fax 02 241381

La scrivente azienda è soggetto esclusivamente autorizzato alla commercializzazione dei prodotti per la terapia ed il monitoraggio del diabete MiniMed™, di produzione Medtronic Inc. e sue affiliate, tra cui i microinfusori per insulina MMT-508, 511/512/712/515/715 e i sistemi integrati MMT-522/722, 554/754 e 1752 e gli unici consumabili utilizzabili con questi dispositivi sono i serbatoi MiniMed, i set infusionali MiniMed Quick-set, MiniMed Silhouette, MiniMed Sure-T, MiniMed Mio, MiniMed Mio 30, i sensori Enlite Sensor MMT-7008B e MMT-7008A. Medtronic Italia S.p.A è inoltre rappresentante esclusivo e distributore generale per l'Italia dell'accesso per somministrazione sottocutanea di farmaco i-Port Advance™, prodotto da Unomedical A/S.

In fede,



Medtronic Italia SpA  
Un Procuratore  
Luigi Morgese



Olbia, li 29/09/2016

**OGGETTO: in risposta alla nota NP/2016/5305 “Richiesta acquisto i-Port per pazienti diabetici”**

A seguito di una rapida analisi di mercato, il dispositivo richiesto (modello “i-port ADVANCE” prodotto dalla ditta Unomedical A/S) risulterebbe esclusivo per le sue caratteristiche, la cui unicità è dichiarata dalla stessa Medtronic Italia S.p.A., rappresentante esclusivo e distributore generale per l’Italia del dispositivo in oggetto.

Cordialmente

Ing. Francesca Mura