

AZIENDA SANITARIA LOCALE DELLA PROVINCIA DI BARI

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 1092  
Del 12 AGO, 2020

**OGGETTO: Proposta di presa visione/prova del dispositivo medico "Densitometro REMS Technology" inoltrata dalla ditta Predict S.r.l. da assegnare presso l'U.O.C di Medicina Nucleare del P.O. di Venere. Approvazione.**

**IL DIRETTORE GENERALE**

Vista la Deliberazione n.1492/DG del 05.09.2018, con l'assistenza del Segretario, sulla base della istruttoria e della proposta formulata dal Dirigente in staff alla Direzione Amministrativa che ne attesta la regolarità formale del procedimento ed il rispetto della legalità, considera e determina quanto segue:

**Premesso che:**

- con d.D.G. n. 1404 del 28/07/2017 veniva approvato il "Regolamento aziendale per l'accettazione e l'utilizzo di attrezzature, apparecchiature elettromedicali, biomediche, informatiche in visione o prova", in coerenza con quanto previsto, sul punto, dalla delibera ANAC n. 831/2016, recante approvazione PNA 2016 – sezione SANITA';
- in particolare:

a) l'art. 2 dispone che la ditta interessata a consentire l'utilizzo in prova/visione di propri beni debba indirizzare apposita richiesta alla U.O. che accoglierà i detti beni, indicando:

"

- *Le caratteristiche dell'apparecchiatura (Tipo, modello, marca, conformità CE e al vigente assetto normativo specifico per il bene da acquisire in prova/visione;*
- *Il valore della tensione elettrica di alimentazione, la Potenza elettrica assorbita W;*
- *La dimensione di ingombro, il Peso;*
- *I Marchi di garanzia e qualità;*
- *La descrizione di sostanze chimiche e/o fisiche nocive utilizzate e/o prodotte dall'apparecchiatura/e;*
- *Le caratteristiche di ventilazione e climatizzazione richieste al locale in cui sarà installata l'apparecchiatura/e;*
- *Le altre notizie utili al fine di una corretta installazione dell'apparecchiatura/e;*

- *I materiali di consumo forniti per il funzionamento della medesima;*
  - *Il periodo (concordato con il responsabile della Struttura ricevente) espresso in giorni;*
  - *La polizza assicurativa e manleva di responsabilità da danni a cose e/o persone che derivassero dall'uso dell'apparecchiatura stessa (per difetto di costruzione, ecc.), sia da ogni guasto o danno derivante dalla stessa."*
- b) il medesimo art. 2 prevede, inoltre, che la U.O. presso cui sarà ospitato il bene in prova/visione provveda a *"predisporre un progetto clinico/sanitario (utilizzando il fac-simile 2) che descriva le caratteristiche del Bene sulla base dell'evoluzione scientifica, tecnologica, diagnostica, e la sua applicazione diagnostico-terapeutica ed operativa"*, per l'acquisizione dei successivi pareri della Macrostruttura di riferimento, nonché della Direzione Medica di presidio ospedaliero;
- c) l'art. 3 prevede che, ai fini dell'autorizzazione alla presa visione, vengano acquisiti i pareri dell'U.O.C. Servizio Ingegneria Clinica - HTA, dell'Area Gestione Patrimonio, dell'U.O.C. Rischio Clinico e Qualità;

**Dato atto che:**

- con nota acquisita al protocollo Aziendale in data 26/11/2019 (prot.n. 309360), la Ditta Predict S.r.l., con sede in Via C.A. Ciasca n. 9 – 70124 Bari, ha richiesto l'autorizzazione all'ingresso in conto visione/prova per un periodo indicativo di 5 giorni, del dispositivo medico *"Densitometro REMS Technology"*, presso l'U.O.C. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere;
- tale richiesta veniva successivamente integrata con mail del 27/11/2019, mediante trasmissione del progetto clinico sanitario, indicante le caratteristiche del dispositivo in discorso a firma del Direttore dell'U.O.C. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere e munita del parere favorevole del Direttore Medico F.F. del P.O. di Venere, ai sensi del precitato art. 2 del Regolamento aziendale;
- venivano acquisiti i pareri richiesti dall'art. 3 del Regolamento aziendale, come di seguito indicati:
  - a) con mail del 02/12/2019, da parte del Direttore U.O.C. Rischio Clinico e Qualità, mediante espressione di parere favorevole sospensivamente condizionato alla *"previa redazione di una procedura specifica di utilizzo ovvero di adeguamento di analoga già in uso per apparecchiatura analoga in uso"*, agli atti dell'Ufficio AA.GG.;
  - b) con mail del 02/12/2019, da parte del Direttore dell'U.O.C. Ingegneria Clinica, mediante espressione di parere favorevole senza condizioni, agli atti dell'Ufficio AA.GG.;
  - c) con mail del 03/12/2019, successivamente aggiornata in data 11/08/2020, mediante comunicazione da parte dell'AGP della non sussistenza di gare/o altre procedure di acquisizione in corso con riferimento all'apparecchiatura in discorso;
- quanto, infine, alla condizione apposta al parere espresso dal Direttore U.O.C. Rischio Clinico e Qualità, di cui sopra, il Direttore dell'U.O.C. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere trasmetteva, con mail del 03/12/2019, la documentazione richiesta, in relazione alla quale il medesimo Direttore U.O.C. Rischio Clinico e Qualità esprimeva, con mail del 12/12/2019, parere favorevole;

**Rilevato che:**

- ai sensi degli artt. 3 e 5 del Regolamento, il bene di cui trattasi, risulta funzionale al potenziamento dell'attività aziendale stessa, oltre che coerente rispetto alle funzioni sanitarie espletate dall'articolazione interna richiedente;

**Dato atto che:**

- la messa in disponibilità dell'apparecchiatura di che trattasi da parte della Ditta Predict S.r.l. non comporterà oneri e costi aggiuntivi a carico dell'Azienda e avverrà senza alcun onere di acquisto da parte dell'ASL di Bari, come dichiarato dalla ditta Predict S.r.l. con la richiesta acquisita in data 26/11/2019 di cui sopra;

**Ritenuto:**

- di approvare, per le motivazioni espresse in narrativa, la proposta inoltrata dalla Ditta Predict S.r.l. con nota acquisita al protocollo Aziendale in data 26/11/2019 (prot.n. 309360) e, per gli effetti, di autorizzare la predetta ditta a fornire in visione presso l'U.O. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere per un periodo di 5 giorni decorrenti dalla data di installazione/consegna che dovrà avvenire

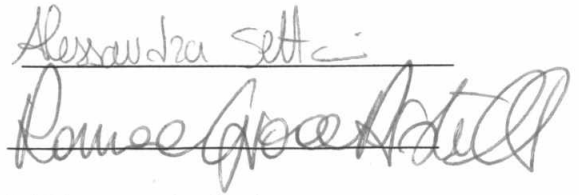
nei modi e nei termini concordati con l'U.O.C Ingegneria Clinica e con l'AGT, la Direzione Medica del P.O. di Venere e il Direttore dell'U.O.C. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere;

Il Collaboratore Amministrativo Professionale:

dott.ssa Alessandra Settanni

Il Dirigente in Staff alla Direzione Amministrativa:

dott.ssa Giovanna Romana Piscitelli



Acquisito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario

Per le motivazioni indicate che qui si intendono integralmente richiamate

### DELIBERA

1. di approvare la proposta inoltrata dalla Ditta Predict S.r.l. con sede in Via C.A. Ciasca n. 9 – 70124 Bari, con nota acquisita al protocollo Aziendale in data 26/11/2019 (prot.n. 309360) e, per gli effetti, di autorizzare la predetta ditta a fornire in visione presso l'U.O.C. di Medicina Nucleare di n. 1 apparecchio dispositivo medico "Densitometro REMS Technology" per un periodo di 5 giorni decorrenti dalla data di installazione/consegna che dovrà avvenire nei modi e nei termini concordati con l'U.O.C Ingegneria Clinica e con l'AGT, la Direzione Medica del P.O. di Venere, il Direttore dell'U.O.C. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere;

2. di dare atto che il presente provvedimento non comporta oneri a carico del bilancio aziendale;

3. di trasmettere, a cura dell'ufficio AA.GG., copia del presente provvedimento:

- alle Unità Operative individuate al sub 1), ai fini di cui agli artt. 5 n. 2-5 e 6 del Regolamento approvato con DDG n. 1404 del 28/07/2017;
- all'AGP;
- all'U.O.C. Rischio Clinico e Qualità;

3. di demandare al Direttore dell'U.O.C. di Medicina Nucleare la trasmissione del presente provvedimento alla Ditta Predict S.r.l. con sede in Via , C.A. Ciasca n. 9 – 70124 Bari successivamente notiziando l'U.O. AA.GG. in merito all'avvenuta trasmissione;

4. di demandare, infine, alla medesima U.O.C. di Medicina Nucleare del P.O. di Venere, l'adempimento delle attività di cui all'art. 6, u. c., del Regolamento precitato e, segnatamente, l'informazione, ai soggetti ivi individuati circa:

- a. la data di avvenuta installazione dell'apparecchiatura;
- b. la data di avvenuto ritiro della stessa al termine del periodo autorizzato al precedente punto n. 1 del presente provvedimento;

5. di attestare che il presente provvedimento non è soggetto ad obblighi di pubblicazione ai sensi del d.lgs. 33/2013;

6. di attestare di non versare in alcuna situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, ex art. 6-bis, l. 241/90 e art. 1, c. 9, lett. e), l. 190/2012 – quest'ultimo come recepito, a livello aziendale, al paragrafo 20 del vigente PTPCT 2020/2022 – tale da pregiudicare l'esercizio imparziale di funzioni e compiti attribuiti, in relazione al procedimento indicato in oggetto, così come di non trovarsi in alcuna delle condizioni di incompatibilità di cui all'art. 35-bis, d. lgs. 165/2001.

Parere del Direttore Amministrativo

  
Gianluca Capochiani

Parere del Direttore Sanitario

  
Silvana Fornelli

  
Il Segretario

IL DIRETTORE GENERALE  
Antonio Sanguedolce



**Area Gestione Risorse Finanziarie  
Esercizio 2020**

La spesa relativa al presente provvedimento è stata registrata sui seguenti conti:

Conto economico n. \_\_\_\_\_ per € \_\_\_\_\_

Conto economico n. \_\_\_\_\_ per € \_\_\_\_\_

Conto economico n. \_\_\_\_\_ per € \_\_\_\_\_

.....  
(rigo da utilizzare per indicare finanziamenti a destinazione vincolata)

Il Funzionario  
.....

Il Dirigente di Area  
.....

**SERVIZIO ALBO PRETORIO**

Pubblicazione n. **0099** .....

Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata sul sito Web di questa ASL BA in  
data **13 AGO 2020** .....

Bari: **13 AGO 2020** .....

L'Addetto all'Albo Pretorio on line  
  
.....

Ai sensi della vigente normativa, la presente deliberazione – con nota n. .... del  
..... è stata/ non è stata trasmessa alla Regione Puglia per gli adempimenti di  
competenza.