

ATTO DI VALUTAZIONE DI CONGRUITA' TECNICA

Fornitura di materiali di consumo prodotti dalla AUROGENE S.r.l. a SOCIO UNICO

CUP - E83C24000770006

1. Atto di valutazione di congruità tecnica presentata dalla Dott.ssa Alessandra Voci, con cui è stata esaminata la documentazione tecnica ed è stata valutata congrua l'offerta pervenuta in data 30/06/2025 da parte del fornitore AUROGENE S.r.l. a SOCIO UNICO per l'importo di Euro 9.270,00 (novemiladuecentosettanta/00) oltre IVA, ove dovuta.
2. Trattasi di documentazione relativa alla procedura di affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) del D. Lgs. n.36/2023, avente ad oggetto la fornitura di materiali consumabili AUROGENE S.r.l. a SOCIO UNICO necessari alla conduzione degli esperimenti (che comprende anche il corretto funzionamento delle apparecchiature di laboratorio) per le Attività Di Ricerca presso l'Area di Ricerca Pediatria Traslazionale e Genetica Clinica, Unità Di Ricerca Malattie Neuromuscolari dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del Progetto Malattie Rare (MR1) con codice PNRR-MR1-2023-12377481, dal titolo "The Identification of Microbial Prognostic Markers in Tuberous Sclerosis Complex-Related Autism Spectrum Disorder"
3. Il dettaglio dei materiali consumabili con le quantità stimate per la durata del progetto sono riportate nell'Allegato 1 "Lista_Materiali_ AUROGENE S.r.l. a SOCIO UNICO_ E83C24000770006".
4. La fornitura in questione ha ad oggetto l'acquisto di materiali consumabili nell'ambito del Progetto Malattie Rare con codice PNRR-MR1-2023-12377481, dal titolo "The Identification of Microbial Prognostic Markers in Tuberous Sclerosis Complex-Related Autism Spectrum Disorder" coordinato dalla Dott.ssa Romina Moavero finanziato con fondi PNRR NextGenerationEU, Missione 6 Componente 2, Investimento 2.1 del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza, relativo all'innovazione, alla ricerca e alla digitalizzazione del Sistema Sanitario Nazionale e al Potenziamento della Ricerca Biomedica, approvato con Decreto Direttoriale n.27 del 2 novembre 2022, registrato con Visto n.1054 dall'Ufficio Centrale di Bilancio in data 18 novembre 2022.
5. Pertanto per l'affidamento della fornitura in questione, l'OPBG ha deciso di procedere in ottemperanza alle disposizioni del Decreto Legislativo 31 marzo 2023 n.36 e ss.mm.ii. e della normativa vigente in materia di appalti e contratti pubblici, nonché di quanto previsto dal D. L. 31 maggio 2021 n.77, convertito con modificazioni in Legge 29 luglio 2021 n.108.

-Relazione Dott.ssa Alessandra Voci:

I materiali consumabili oggetto dell'acquisto consistono in strumenti diagnostici per la determinazione quantitativa di proteine che rappresentano marcatori chiave della permeabilità intestinale e dell'integrità delle giunzioni strette dell'epitelio. In particolare, si tratta di kit ELISA per la misurazione della zonulina su feci (IMM-K5600) e siero (IMM-K5601) e dell'occludina (EH1674) su siero/plasma, rilevanti nello studio del microbiota intestinale e delle condizioni associate alla

disfunzione della barriera intestinale. I kit sono marcati CE/IVD, garantendo conformità per l'uso diagnostico, e sono caratterizzati da elevata specificità e sensibilità. L'utilizzo integrato di questi test consente una valutazione completa della barriera intestinale su diversi tipi di campione. Sono stati scelti in quanto compatibili con la strumentazione ELISA già in uso e disponibili in formati e prestazioni ottimizzate per uso clinico e di ricerca. Sono tecnicamente infungibili in quanto non esistono alternative equivalenti che offrano le stesse combinazioni di validazione clinica, certificazione, qualità analitica e continuità con i protocolli già in uso.

Data 1/07/2025

Firma

Alessandra Voci