

DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

**Al Settore Acquisti
Dipartimento di Farmacia
Responsabile Unico di progetto
Dott. Fabrizio De Angelis**

Oggetto: Acquisizione Fornitura di un sistema manometrico/volumetrico ad alta pressione per misure PCT, cinetiche e cicliche fino a 200 bar e fino a -260°C / +500°C, come indicato nella proposta progettuale "Sviluppo di mezzi innovativi a base di clatrati e di grafene per l'accumulo dell'idrogeno a basso requisito energetico, alto contenuto di energia netta e basso impatto ambientale", a valere sul piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR), missione 2 "rivoluzione verde e transizione ecologica" – componente 2 "energia rinnovabile, idrogeno, rete e mobilità sostenibile" – investimento 3.5 "ricerca e sviluppo sull'idrogeno", (CUP F57G25000220006)

Il sottoscritto Prof. Pietro Di Profio, in qualità di Responsabile Scientifico del progetto "Sviluppo di mezzi innovativi a base di clatrati e di grafene per l'accumulo dell'idrogeno a basso requisito energetico, alto contenuto di energia netta e basso impatto ambientale", chiede l'acquisto del seguente bene o servizio per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità ed esclusività tecnica, nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

- Fornitura di un sistema manometrico/volumetrico ad alta pressione per misure PCT, cinetiche e cicliche fino a 200 bar e fino a -260°C / +500°C

commercializzato dalla ditta: AUTOMATION srl, Via Luigi Cagnola 35/A, Abbiategrasso (Milano) ed a tale proposito, sotto la propria responsabilità, dichiara che i prodotti in oggetto risultano essere allo stato attuale unici ed infungibili per le seguenti motivazioni:

(per quanto attiene ai <u>REAGENTI</u>):	Non può essere considerato equivalente e/o comparabile con il prodotto oggetto della consultazione di preliminare di mercato in quanto ☐ Reagente per specifico esame di laboratorio all'interno di una serie di esperimenti scientifici che potrebbero essere compromessi utilizzando reagenti diversi ☐ Reagente avente una propria esclusività nella composizione
--	--



(per quanto attiene ai <u>DISPOSITIVI</u>):	Non possiede caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali con il prodotto oggetto della consultazione di preliminare di mercato ☐ (ragioni da specificare)
(per quanto attiene ai BENI <u>DUREVOLI</u>):	■ Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso laboratoriale e di risultato (si veda allegato 03 e 04) ☐ Ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti per cui l'impiego di altre apparecchiature simili comporta incompatibilità o difficoltà/rischitecnici sproporzionati
(per quanto attiene ai <u>MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI</u>):	☐ Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione; ☐ L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza; ☐ L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato ☐ L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria straordinaria
(per quanto attiene ai <u>SERVIZI DI MANUTENZIONE DELLE ATTREZZATURE SANITARIE</u>):	L'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dal produttore delle apparecchiature, o da altri soggetti da esso autorizzati o senza la disponibilità degli strumenti necessari per la manutenzione (manuali di manutenzione, strumenti dedicati, firmware, aggiornamento sw, ..), ☐ rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori nell'utilizzo della strumentazione, ☐ non garantisce una sufficiente qualità del risultato ☐ non garantendo la piena funzionalità dell'apparecchiatura, comporta costi aggiuntivi connessi all'anticipata sostituzione della stessa .
(per quanto attiene ai <u>SERVIZI DI MANUTENZIONE ED ASSISTENZA AL SOFTWARE</u>):	L'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso, ☐ rappresenta un rischio per la funzionalità della procedura, ☐ non garantisce l'adeguamento o implementazione della stessa in relazione a subentranti necessità normative o organizzative ☐ risulta in tutto o in parte incompatibile con le dotazioni di Hardware, comportando costi di investimento aggiuntivi. ☐ Il software è collegato a procedure di natura laboratoriale, e l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso, comporta rischi connessi alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.



(per quanto attiene l'ACQUISIZIONE SOFTWARE)	☐ I costi, economici ed organizzativi, connessi alla sostituzione delle procedure gestite con il software in questione, risultano sproporzionati. ☐ Il software è collegato a procedure di natura laboratoriale, e non risulta pienamente compatibile con le apparecchiature che intervengono nel percorso sequenziale degli esperimenti ,
--	--

Firmato
Prof Pietro Di Profio