

**S.C. DIREZIONE ECONOMATO E PROVVEDITORATO
REPORT PERIODICO DELLE PROCEDURE DI GARA
ESPLETATE DAL 01/10/2022 AL 31/10/2022**

PREDISPOSTO IN ADEMPIMENTO DELL'AGGIORNAMENTO DEL PIANO TRIENNALE PREVENZIONE CORRUZIONE E TRASPARENZA 2021/2023 (Delib. n.363/2021)
(L.190/2012 art 1, comma 32; D.lgs. N. 33/2013, art. 37 comma 1; Delibera Anac n. 39/2016, art 4.)

STRUTTURA PROMOTENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRANTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERENTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N.TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DATA ULTIMO ACQUISTO
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI VIDEOBRONCOSCOPIO FLESSIBILE MONOUSO	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	9185834604	AMBU SRL BOSTON SCIENTIFIC SPA M.G. LORENZATTO SRL PENTAX ITALIA SRL UROMED SRL	AMBU SRL BOSTON SCIENTIFIC SPA M.G. LORENZATTO SRL	AMBU SRL	IMPORTO TOTALE €. 148.000,00 P.U. €. 185.000	06/04/2022		PROT. N. 59198 DEL 03/10/2022		180 GG	PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA FERONE	2020/2021
S.C. DIREZIONE ECONOMATO E PROVVEDITORATO	FORNITURA DI AGENDE ANNO 2023	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z6237856C4	COMITALIA SRL CARTUFFICIO SPOLETO SRL	COMITALIA SRL CARTUFFICIO SPOLETO SRL	CARTUFFICIO SPOLETO SRL	€. 1051,5 ved allegato n. 1	13/09/2022		PROT. N. 59292 DEL 03/10/2022		20 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA PAOLA ZAMPA	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA ULTRAPURE PHENOL	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z023706399	LIFE TECHNOLOGIES ITALIA	LIFE TECHNOLOGIES ITALIA	LIFE TECHNOLOGIES ITALIA	€. 799,68 P.U. 399,84	26/09/2022		PROT. 59282 DEL 03/10/2022		7GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA FERONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA TUBI IN SILICONE TOUNRIQUET VARIE MISURE	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z3237EEC00	OMNIA SAS DI BAGGIO CATENA E C.	OMNIA SAS DI BAGGIO CATENA E C.	OMNIA SAS DI BAGGIO CATENA E C.	€. 2.660,50 P.U. SMO 0005 € 21,07 P.U. SMO 0004 € 11,07	28/09/2022		PROT. 59657 DEL 04/10/2022		5GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA FERONE	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERENTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N.TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA TUBI IN SILICONE TOURNAQUET VARIE MISURE	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z3237ECC00	OMNIA SAS DI BAGGIO CATENA E C.	OMNIA SAS DI BAGGIO CATENA E C.	OMNIA SAS DI BAGGIO CATENA E C.	€ 2.660,50 P.U. SMO 0005 € 21,07 P.U. SMO 0004 € 11,07	28/09/2022		PROT 59857 DEL 04/10/2022		5GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERNONE	
S.C. TECNICO PATRIMONIALE	FORNITURA DI N. 2 ECOTOMOGRAFI MULTIDISCIPLINARI LOTTO 1-SUB LOTTO 1A E RELATIVI DPOSITIVI OPZIONALI	ADESIONE A CONVENZIONE CONSIP ECOTOMOGRAFI 2 - PNRR	9344175126 9344142519			SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.P.A.	€ 78.860,00 IMPORTO TOTALE OLTRE IVA P.U. N. 1 ECOTOMOGRAFO € 20.810,00 OLTRE IVA P.U. DISPOSITIVI OPZIONALI € 18.620,00 OLTRE IVA P.U. N. 1 ECOTOMOGRAFO € 20.810,00 OLTRE IVA P.U. DISPOSITIVI OPZIONALI € 18.620,00 OLTRE IVA	27/07/2022	DEL N. 0000063 DEL 09/10/2022	PROT. N. 0060930 DEL 10/10/2020		75 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	ING. GIANLUCA BANDINI	
S.C. TECNICO PATRIMONIALE	FORNITURA DI N. 1 ELETTROBISTURI	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) N. 2 E 30EL D.LGS. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZF736D7050	ERBE ITALIA SRL	ERBE ITALIA SRL	ERBE ITALIA SRL	€ 24.968,95 OLTRE IVA	27/06/2022	DEL N. 0000065 DEL 07/10/2022	PROT. N. 00609226 DEL 10/10/2020		105 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA VALENTINA VALENTINI	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERENTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N.TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI MATERIALE DI CONSUMO DEDICATO AL SISTEMA GREEN LIGHT LASER PER TRATTAMENTO DELL'IPERTROFIA PROSTATICA BENIGNA, DI PROPRIETA' DI QUESTA AZIENDA OSPEDALIERA E IN USO PRESSO LA CLINICA UROLOGICA AD INDIRIZZO ANDROLOGICO E URINOGINECOLOGICO INTERAZIONALE"	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 63 COMMA 2 LETTERA B) E N.2 E 3 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I. (SI LEGGA COLONNA NOTE)	CIG ZES37E477C	DITTA DBI SRL	DITTA DBI SRL	DITTA DBI SRL	€ 36.765,00	10/06/2022	DEL 58 DEL 07/10/2022	PROT. 0061028 DEL 11/10/2022	PRELIMINARMENTE ALLA RICHIESTA DI OFFERTA E STATO PUBBLICATO APPOSITO AVVISO DI MANIFESTAZIONE DI INTERESSE ALLA FINE DI VERIFICARE LA RICORRENZA DELLE CONDIZIONI DI CUI ALL'ART. 63 COMMA 2 LETT. B) E N. 2 N. 3 DEL D.LGS. 50/2016; HA RISPOSTO LA SOLA DITTA DBI.	117 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. ECONOMATO E PROVEDITORATO	ACQUISTO DI N. 30 CHIAVETTE USB DI MEMORIA	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z7E98180BB	TECNO OFFICE GLOBAL SRL	TECNO OFFICE GLOBAL SRL	TECNO OFFICE GLOBAL SRL	188,40 P.U. € 6,28	10.10.2022				1 GIORNO	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA PAOLA ZAMPA	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	VEDERE DEL 55 DEL 07/10/2022 - (ALLEGATO N. 2)	VEDERE DEL 55 DEL 07/10/2022 - (ALLEGATO N. 2)	VEDERE DEL 55 DEL 07/10/2022 - (ALLEGATO N. 2)	VEDERE DEL 55 DEL 07/10/2022 - (ALLEGATO N. 2)	VEDERE DEL 55 DEL 07/10/2022 - (ALLEGATO N. 2)	18/04/2022	DEL N. 55 DEL 07/10/2022	PROT. N. 61163 DEL 11/10/2022 PROT. N. 61161 DEL 11/10/2022 PROT. N. 61160 DEL 11/10/2022 PROT. N. 61157 DEL 11/10/2022 PROT. N. 61157 DEL 11/10/2022		6 MESI	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA GUANTI CHIRURGICI NEOPRENE PRIVI ACCELERANTI	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZB237C7C9B	CLINI-LAB SRL	CLINI-LAB SRL	CLINI-LAB SRL	€ 800,00 P.U. € 0,8	16/09/2022		PROT. 59966 DEL 05/10/2022		19GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA FERRONE	

	STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERENTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N. TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
	S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA AGO PER BIOPSIA RENALE	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZBA37F4B7C	SANTER BICE MARIOTTINI SRL	SANTER BICE MARIOTTINI SRL	SANTER BICE MARIOTTINI SRL	€ 1.560,00 P.U. € 26,00	29/09/2022		PROT. 61165 DEL 11/10/2022		12GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
	S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA KIT GUIDA AGO BIOPSIA ORIGO	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZE2374C76	BIOPSYBELL SRL	BIOPSYBELL SRL	BIOPSYBELL SRL	€ 1.964,60 P.U. € 20,90	29/09/2022		PROT 61167 DEL 11/10/2022		12GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
	S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA LAMA DI MICROCHIRURGIA	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z073736A09	MEDIVAL SRL	MEDIVAL SRL	MEDIVAL SRL	€1.186,68 P.U. € 8,99	28/09/2022		PROT. 61168 DEL 11/10/2022		13GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
	S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA ELETTROCAUTERIO	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z3537FE98E	BEAVER VISITEC INTERNATIONAL	BEAVER VISITEC INTERNATIONAL	BEAVER VISITEC INTERNATIONAL	€ 158,00 P.U. 7,90	28/09/2022		PROT 61186 DEL 11/10/2022		3GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
	S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DELTA 9 - GLUCOCONIDASE FROM HELIX	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z3137BE915	MERCK LICE SCIENCE SRL	MERCK LICE SCIENCE SRL	MERCK LICE SCIENCE SRL	€ 879,00 P.U. 160,01 P.U. 59,75	22/09/2022		PROT 61187 DEL 11/10/2022		19GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N. TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA BOND ELUT CERTIFY	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z3137BE764	AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA SPA	AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA SPA	AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA SPA	€ 1.150,00 P.U. € 148,85	22/09/2022		PROT. 61188 DEL 11/10/2022		19GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA TEST PER DETERMINAZIONI LIQUIDO AMNIOITICO	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZD938167F7	B.S.N. BIOLOGICALS SALES BIOSGIMA LIFE TECHNOLOGIES ITALIA	B.S.N. BIOLOGICALS SALES	B.S.N. BIOLOGICALS SALES	€ 268,00 P.U. € 3,35	10/10/2021		PROT 61394 DEL 14/10/2022	PRELIMINARMENT E ALLA RICHIESTA DI OFFERTA E STATO PUBBLICATO APPOSTO AVVISO DI MANIFESTAZIONE DI INTERESSE LA FINE DI VERIFICARE LA RICORRENZA DELLE CONDIZIONI DI CUI ALL'ART. 63 COMMA 2 LETT. B) E N. 2 N. 3 DEL D.LGS. 50/2016 HA RISPOSTO LA SOLA DITTA PHENOX ITALY S.R.L.	4GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI STENT INTRACRANICI PER ATTIVITA' DI NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 63 COMMA 2 LETTERA B) N. 2 E 3 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I. (SI LEGGA COLONNA NOTE)	94350712E6	PHENOX ITALY S.R.L.	PHENOX ITALY S.R.L.	PHENOX ITALY S.R.L.	VEDERE DEL. 86 DEL 21/10/2022 - ALLEGATO N. 3)	26/09/2022		PROT. N. 63660 DEL 25/10/2022		30 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRANTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERTORI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N.TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DATA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLEGENI	RECEPIMENTO DELLA DELIBERAZIONE DELL'AMMINISTRATORE UNICO DI PUNTO ZERO S.C.A.R.L. DEL 16.09.2022 AVENTE AD OGGETTO: "PROCEDURA APERTA ACCELERATA AI SENSI DELL'ART. 60 DEL D.LGS. N. 50/2016 E S.M.I. E DEL D.L. 76/2020 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLEGENI OCCORRENTI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA. COD. GARA AVAC 8612399. AGGIUDICAZIONE".	LOTTO N. 1 CIG: ZC338021B1 LOTTO N. 2 CIG: Z6D3802208 LOTTO N. 3 CIG: Z4A380226A L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLEGENI OCCORRENTI ALLE AZIENDE OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA. COD. GARA AVAC 8612399. AGGIUDICAZIONE".			VEDERE DEL. N. 83/22 - (ALLEGATO N. 4)	VEDERE DEL. N. 83/22 - (ALLEGATO N. 4)	19.09.2022	DEL. N. 83 DEL 21.10.2022	PROT. N. 63663 DEL 25/10/2022 PROT. N. 63665 DEL 25/10/2022 PROT. N. 63669 DEL 25/10/2022		34GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI FARMACI (SPECIAlITA' MEDICINALI, EMODERIVATI, SOLUZIONI INFUSIONALI, STUPEFACENTI, MEZZI DI CONTRASTO)	DELIBERAZIONE DELL'AMMINISTRATORE UNICO DI PUNTO ZERO S.C.A.R.L. DEL 09.08.2022 AVENTE AD OGGETTO: "PRESA DATTO E RECEPIMENTO DETERMINAZIONE ESTAR N. 1093 DEL 29/07/2022 - ESTARSDAFA02PR25 - FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI (SPECIAlITA' MEDICINALI, EMODERIVATI, SOLUZIONI INFUSIONALI, STUPEFACENTI, MEZZI DI CONTRASTO) OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE TOSCANA E ALLA REGIONE UMBRIA, MEDIANTE SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE (SDA) AI SENSI DELL'ART. 55 DEL D.LGS. 50/2016 RIFERIMENTO PROGRAMMAZIONE FARMACI C/UD022_031_0012_10_AVAAC	LOTTO N. 3050 CIG: Z6S3818C9F LOTTO N. 3020 CIG: 944200385B LOTTO N. 3035 CIG: Z633818C15 LOTTO N. 3011 CIG: 94419607E0 LOTTO N. 3018 CIG: Z033818BB3 LOTTO N. 3017 CIG: Z493818B57			VEDERE DEL. N. 92/22 - (ALLEGATO N. 5)	VEDERE DEL. N. 92/22 - (ALLEGATO N. 5)	09.08.2022	DEL. N. 92 DEL 21.10.2022	PROT. N. 63657 DEL 25/10/2022 PROT. N. 63653 DEL 25/10/2022 PROT. N. 63650 DEL 25/10/2022 PROT. N. 63630 DEL 25/10/2022 PROT. N. 63627 DEL 25/10/2022		75GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRAENTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERENTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N. TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA IMPIANTO ENDOGRAFI	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZF438356CE	JOTEC SRL	JOTEC SRL	JOTEC SRL	€ 11.760,00 COD 721B14L55L56 P.U. € 5.000,00 99CL1516I03 P.U. € 2.760,00 91BX3710L-00 P.U. € 2.000,00 91BX5710L-00 P.U. € 2.000,00	18/10/2022		PROT 64002 DEL 26/10/2022		8GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA TEST MARCATORI PER SISTEMA HYDROMARK	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	Z9C3834011	DEVICOR MEDICAL ITALY SRL TECNOSANMED BSM BIOLOGICAL SALES NETWORK	DEVICOR MEDICAL ITALY SRL	DEVICOR MEDICAL ITALY SRL	€ 4.350,00 P.U. € 145,00	18/10/2022		PROT 64089 DEL 27/10/2022		9GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA MARIA PERRONE	
S.C. SERVIZIO DI FARMACIA	FORNITURA DI ACIDO AMINOLEVULINICO FIATLE 30MG/ML 1,5G (GIULIANI)	PROCEDURA NEGOZIATA, ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 63 COMMA 2, LETTERA B) DEL D.LGS 50/2016 E S.M.I.	Z4E37DD24F	MEDAC PHARMA S.R.L. A SOCIO UNICO	MEDAC PHARMA S.R.L. A SOCIO UNICO	MEDAC PHARMA S.R.L. A SOCIO UNICO	€ 19.600,00 P.U. € 980,00	22/09/2022	DEL. 99 DEL 24/10/2022	PROT. 64091 DEL 27/10/2022		33GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. TECNICO PATRIMONIALE	FORNITURA DI UN AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO DEL TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA 3T	PROCEDURA NEGOZIATA, ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 63 COMMA 2, LETTERA B) DEL D.LGS 50/2016 E S.M.I. ACQUISITA IN COFINANZIAMENTO CON I FONDI EROGATI DALLA FONDAZIONE CARIT	9305588E22	SIEMENS HEALTHCARE S.R.L.	SIEMENS HEALTHCARE S.R.L.	SIEMENS HEALTHCARE S.R.L.	576.500,00 €	08/06/2022	DEL. 84 DEL 21/10/2022	PROT. N. 0064207 DEL 27/10/2022		4 MESI	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA VALENTINA VALENTINI	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRANTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N. TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO	
S.S. DI CARDIOANESTESIA	FORNITURA DI N. 10 TALLONIERE IN FIBRA SILICONATA	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZAB37F3015	SANTER BICE MARIOTTINI SRL	SANTER BICE MARIOTTINI SRL	SANTER BICE MARIOTTINI SRL	€ 189,00 P.U. € 18,90	29/09/2022	---	ORDINE N. 2500260359/200 DEL 25/10/2022		26 GG		AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. EPATOLOGIA, GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA	FORNITURA DI N. 1 PINZA "DENTE DI TOPO" E N. 1 PINZA "COCCODRILLO" PLURIBUSO	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZB37ECAB2	GRIGOLO SRL	GRIGOLO SRL	GRIGOLO SRL	€ 1.300,00 P.U. € 700,00 (PINZA DENTE DI COCCODRILLO) P.U. € 600 (PINZA DENTE DI TOPO)	28/09/2022	---	ORDINE N. 2500259866/ZCO DEL 17/10/2022		19 GG		AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. OCCULISTICA	FORNITURA DI N. 10 AGENDE FORMATE A4 (21X30 COD. 10389) E N. 10 AGENDE PICCOLE (18X24 COD. 10411) ANNO 2023	RICHIESTA DI PREVENTIVO PER L'AFFIDAMENTO ATTRAVERSO PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36, COMMA 2, LETTERA A) E COMMA 6) D.Lgs. 50/2016 E S.M.I.	ZEA37DD232	COMITALIA SRL	COMITALIA SRL	COMITALIA SRL	€ 148,00 P.U. € 4,90 (AGENDE 18X24) P.U. € 9,90 (AGENDE 21X30)	22/09/2022	---	ORDINE N. 2500259858/ZCO DEL 17/10/2022		25 GG		AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. DI CARDIOLOGIA	FORNITURA DI N. 1 CAVO PER MONITORAGGIO ECG DEL CONTROPULSATORE CARDIOGAVE HYBRID MAQUET COMPOSTO DA DUE SEGMENTI: ECG PATIENT CABLE E LEADWIRE	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZF236F5642	GETTINGE ITALIA SRL	GETTINGE ITALIA SRL	GETTINGE ITALIA SRL	€ 1.200,90 P.U. ECG PATIENT CABLE € 593,34 P.U. LEADWIRE € 607,56	03/10/2022	---	ORDINE N. 2500259881/ZCO DEL 17/10/2022		14 GG		AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA VALENTINA VALENTINI	
BLOCCO OPERATORIO	FORNITURA DI N. 6 MATERASSINI A DEPRESSIONE (N. 3 MISURA 100X200 E N. 3 100X100)	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.Lgs. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZB37A91D6	BIOMATRIX SRL COREMEC SRL SERVIZI OSPEDALIERI SPA	BIOMATRIX SRL	BIOMATRIX SRL	€ 1.833,57 P.U. MATERASSINI MIS. 100X200 € 350,25 P.U. MATERASSINI MIS. 100X100 € 260,94	07/09/2022	---	ORDINE N. 2500260019/ZCO DEL 19/10/2022		42 GG		AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA VALENTINA VALENTINI	

STRUTTURA PROPONENTE	OGGETTO DELLA PROCEDURA	PROCEDURA DI SCELTA DEL CONTRANTE	CIG	ELENCO DEGLI OPERATORI INVITATI A PRESENTARE OFFERTE	NOMINATIVO DEGLI OFFERENTI CHE HANNO PARTECIPATO AL PROCEDIMENTO (N.TOTALE)	AGGIUDICATARIO	IMPORTO DI AGGIUDICAZIONE E IMPORTI UNITARI OLTRE IVA	DATA AVVIO PROCEDURA	NUMERO DELIBERA DI AGGIUDICAZIONE	PROTOCOLLO LETTERA DI AFFIDAMENTO E/O DATA ORDINE	NOTE	TEMPI DI COMPLETAMENTO DEL SERVIZIO/FORNITURA	IMPORTO DELLE SOMME LIQUIDATE	RUP	DITTA ULTIMO ACQUISTO 2020/2021
S.C. UROLOGIA	FORNITURA DI N. 5 CAMICIE ESTERNE KARL STORTZ	RICHIESTA DI PREVENTIVO PER L'AFFIDAMENTO ATTRAVERSO PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36, COMMA 2, LETTERA A) E COMMA 6) D.LGS. 50/2016 E S.M.I.	Z4237E12BA	UROMED SRL	UROMED SRL	UROMED SRL	€ 3.600,00 P.U. € 720,00	23/09/2022	—	ORDINE N. 2500259863/ZCCQ DEL 19/10/2022		26 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	
S.C. DI CARDIOLOGIA	FORNITURA DI N. 1 CONFEZIONE DI BOMBOLE DI ELIO UN 1046	PROCEDURA NEGOZIATA ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETTERA A) E COMMA 6 DEL D.LGS N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I.	ZB13820BFA	ALSE MEDICA SRL	ALSE MEDICA SRL	ALSE MEDICA SRL	885,00 €	12/10/2022	—	ORDINE N. 2500259866/ZCCQ DEL 19/10/2022		7 GG	AL MOMENTO DELLA PUBBLICAZIONE DEL PRESENTE REPORT NON SONO STATE LIQUIDATE SOMME	DOTT.SSA CINZIA ANGIONE	



S.C. ECONOMATO E PROVVEDITORATO

IL DIRIGENTE

DOTT.SSA CINZIA ANGIONE

Cinzia Angione

ALL 2

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE

Area compilata dal FORNITORE

Riga	Meiprodotto	Descrizione	Unità di misura	Q.tà richieste	base dasta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo	Prezzo (IVA esclusa) riferito alle UDM	Prezzo Totale	Contenzioni e note offerte	Note
		AGENDA FORMATO A5 (CM 21X15)	PZ.	150					AGENDA FORMATO A5 (CM 21X15)	2,75	412,50		
		AGENDA FORMATO A4 (CM 30X22)	PZ.	85					AGENDA FORMATO A4 (CM 30X22)	6,86	583,10		
		AGENDA FORMATO A4 (CM 30X22) COME DA MODELLO ALLEGATO	PZ.	10					AGENDA FORMATO A4 (CM 30X22) COME DA MODELLO ALLEGATO	5,59	55,90		
					Importo totale a base dasta iva esclusa				Importo Totale della fornitura iva esclusa		1051,50		

CARTUFFICIO SPOLETO S.R.L.

UNIPERSONALE

Viale Trento e Trieste, 20/22 - Tel. e Fax: 0733 223958
 06049 SPOLETO (PG)
 Cod. Fisc. / Part. IVA: 03307310541
 REA / Per. Vig. 887022
 E-Mail: info@cartufficiospoleto.com

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
n. 0000055 del 07/10/2022

OGGETTO:

PROCEDURA NEGOZIATA, ESPLETATA AI SENSI DELL'ART. 36 COMMA 2 LETT B) E COMMA 6 DEL D.LGS.50/2016 E S.M.I., PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI "DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI" NECESSARIA ALLE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA DI TERNI - NUMERO GARA ANAC: 8461376. AGGIUDICAZIONE.

VISTA

Proposta n. 0000897 del 05/10/2022 a cura di S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Hash.pdf (SHA256):6d960f731a7823e50536a8b205de345d3f111fa4ce8ab683855bda969954b2d4

firmata digitalmente da:

Il Responsabile S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Cinzia Angione

Il Responsabile S.C. ECONOMICO FINANZIARIO
Riccardo Brugnotta

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Parere: FAVOREVOLE
Anna Rita Ianni

IL DIRETTORE SANITARIO
Parere: FAVOREVOLE
Alessandra Ascani

DELIBERA

Di fare integralmente propria la menzionata proposta che allegata al presente atto ne costituisce parte integrante e di disporre così come in essa indicato.

IL DIRETTORE GENERALE
Andrea Casciari

Premesso che con delibera n. 181/2022 del 24/02/2022, ai sensi dell'art. 36, comma 2 lettera b) e comma 6 del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., è stata indetta procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di "DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI" occorrente alle esigenze dell'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni e, nel contempo, è stato approvato l'Avviso relativo alla manifestazione d'interesse – pubblicato sul portale aziendale e sulla Piattaforma telematica "Net4Market"- nonché il Capitolato speciale di appalto/Disciplinare di gara;

Che, a seguito della pubblicazione del predetto Avviso per la raccolta delle istanze di partecipazione, si è provveduto ad espletare - avvalendosi della piattaforma CONSIP - una procedura negoziata ai sensi dell'art. 36 comma 2 lettera b) e comma 6 del D. Lgs. 50/2016 (RDO n. 2988486/2022, per la procedura secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa e la RDO n. 2996032/2022 per la procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio del minor prezzo) invitando a formulare offerta le Ditte che hanno presentato istanza di partecipazione a seguito della pubblicazione del citato Avviso relativo alla manifestazione di interesse;

Che detta procedura è suddivisa in n. 16 lotti e nel corso della procedura medesima, per il lotto 12, è stata comunicata alle ditte concorrenti la sospensione del lotto medesimo - *a causa di un mero errore materiale nel calcolo relativo al punteggio qualitativo* - ;

Che, con atto Deliberativo n. 481/2022 del 26/05/2022, è stata nominata la Comm.ne Giudicatrice per la valutazione delle offerte tecniche presentate dalle Ditte a seguito della RDO n. 2988486/2022 e della RDO n. 2996032/2022, ed ammesse al prosieguo della procedura, in particolare:

- | | |
|---------------------------------|---|
| 1) ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L. | C.F. 11264670156 – LOTTI n. 13-14-15; |
| 2) BOSTON SCIENTIFIC S.P.A. | C.F. 11206730159 – LOTTI n. 1-2-5-6-7-10; |
| 3) GADA ITALIA S.P.A. | C.F. 08230471008 - LOTTI n. 4-5-11-14; |
| 4) NEW TECH S.R.L. | C.F. 01009660422 - LOTTI n. 1-2-3-4-5-9-11; |
| 5) STUDIO PACINOTTI S.R.L. | C.F. 01171880428 - LOTTO n. 16; |
| 6) VIOLATECH S.R.L. | C.F. 10077121001 - LOTTI n. 2-3-4-5-6-7-8-9-10-11-14; |

Visti i verbali della suddetta Commissione Giudicatrice del 21.06.2022 (**All.1** seduta pubblica digitale) – da cui risulta l'apertura delle cartelle contenenti la documentazione tecnica presentata sulla piattaforma CONSIP da parte delle citate Ditte - e del 06.09.2022 (**All. 2** seduta riservata) - dalla quale risultano i punteggi qualitativi attribuiti dalla Commissione medesima;

Che, in data 20.09.2022, si è proceduto - in seduta pubblica digitale – all'inserimento nel sistema informatico MEPA (RDO n. 2988486/2022 e RDO n. 2996032/2022) del punteggio qualitativo e di idoneità attribuito collegialmente dalla Commissione medesima per ciascun Lotto, nonché all'apertura delle cartelle contenenti le offerte economiche delle Ditte che hanno superato il giudizio qualitativo, ed ammesse al prosieguo della procedura di gara, con conseguente identificazione - per ciascun Lotto - delle Ditte prime in graduatoria, così come si evince dal verbale che viene allegato al presente atto quale parte integrante e sostanziale (**All. 3**);

Preso atto, della nota della Regione Umbria n. 0181285-2022 avente ad oggetto "Verifica trimestrale dei conti al secondo trimestre 2022 – determinazione ai sensi dell'art. 6 dell'Intesa Stato – Regioni 23 marzo 2005 - Ulteriori disposizioni", registrata agli atti con prot. n. 48257 del 04.08.2022, con la quale viene disposto che ogni atto comportante impegno di spesa, ivi compresi gli

atti assunzionali, dovrà essere trasmesso alla Direzione scrivente al fine di acquisire preventiva autorizzazione, fatti salvi i provvedimenti contingibili e urgenti e i casi in cui ricorra interruzione di pubblico servizio per i quali le Aziende dovranno comunque dare comunicazione alla Direzione entro i successivi 15 giorni;

Che, in adempimento a quanto disposto dalla Regione Umbria con la citata nota prot n. 0181285-2022, il Direttore Sanitario e il Direttore F.F. della S.C. Servizio di Farmacia - con nota prot. n. 0051180/2022, conservata agli atti - hanno comunicato quanto segue: *“In riferimento alla richiesta di acquisto di “Dispositivi destinati a procedure di CTO e sistemi per la chiusura dei difetti cardiaci” (Prot. n. 0001745/22), si comunica che trattandosi di fornitura di utilizzo corrente, si ritiene l’acquisizione urgente ed imprescindibile al fine di garantire la regolare attività assistenziale”*;

Ritenuto pertanto necessario, a seguito di quanto sopra esposto, affidare la fornitura di “DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI” (lotti n. 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-11-13-14-15-16) alle Ditte ed alle condizioni economiche meglio specificate nell’**All. 4**, che unito al presente atto ne costituisce parte integrante e sostanziale, ed alle condizioni di cui alle offerte tecniche conservate agli atti della pratica;

Di stabilire che i contratti che saranno stipulati in esito al presente atto avranno la durata di 12 mesi, fatto salvo il recesso anticipato in caso di aggiudicazione di analoga fornitura da parte della Centrale Regionale Acquisti in Sanità (CRAS) o Convenzioni Consip;

Di rettificare la documentazione di gara nella parte relativa al lotto 12, il cui nuovo testo viene unito al presente atto e ne costituisce parte integrante e sostanziale, ed espletare – per la fornitura compresa nel citato lotto - procedura negoziata ai sensi dell’art. 36 comma 2 lettera b) e comma 6 del D. Lgs. 50/2016 e s.m.i., invitando a presentare offerta tutte le ditte che avevano presentato istanza di partecipazione a seguito di apposita pubblicazione dell’Avviso di manifestazione di interesse (**All. 5**);

Dato atto che la proposta è coerente con il Piano Triennale Aziendale della Prevenzione della Corruzione e del Programma Triennale per la Trasparenza e l’Integrità;

Considerato che il Responsabile del Procedimento - Dirigente della Struttura proponente - attesta di non versare in alcuna situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, tale da pregiudicare l’esercizio imparziale delle funzioni e compiti attribuiti, in relazione al procedimento indicato in oggetto ed attestano l’insussistenza di cause di conflitto di interesse, anche potenziale, ex art. 6-bis della Legge n.241/90 e ss.mm.ii e art. 1, comma 9, lett e) della Legge n. 190/2012 e l’insistenza delle condizioni di incompatibilità di cui all’art. 35-bis del D.Lgs. n. 165/2001;

Si attesta che la spesa presunta (12 mesi) derivante dal presente provvedimento è pari ad Euro 136.588,20 oltre IVA (= € 166.637,60 IVA compresa) di cui l’importo per il periodo Ottobre - Dicembre - pari ad € 41.659,40 IVA compresa viene imputato a carico del Bilancio 2022 CdR AZ20-A030 - posizione finanziaria 240140010 prenotazione fondi n. 200011229;

Tutto ciò premesso,

SI PROPONE DI DELIBERARE

Di prendere atto, della nota prot. n. 0051180/2022, trasmessa dal Direttore Sanitario e dal Direttore F.F. della S.C. Servizio di Farmacia, e meglio specificata in narrativa;

Di prendere atto ed approvare i verbali di seguito indicati che uniti al presente atto ne costituiscono parte integrante e sostanziale:

- All. 1 – Verbale del 21.06.2022;
- All. 2 – Verbale del 06.09.2022;
- All. 3 – Verbale del 20.09.2022;

Di affidare, per i motivi riportati in narrativa, la fornitura di “DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI” (lotti n. 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-11-13-14-15-16) alle Ditte ed alle condizioni economiche meglio specificate **nell’allegato elenco 4**, che unito al presente atto ne costituisce parte integrante e sostanziale;

Di dare atto che i contratti che saranno stipulati in esito al presente atto avranno la durata di 12 mesi, fatto salvo il recesso anticipato in caso di aggiudicazione di analoga fornitura da parte della Centrale Regionale Acquisti in Sanità (CRAS) o Convenzioni Consip, a condizioni più favorevoli e le Ditte aggiudicatrici della fornitura in argomento, non consentono l’adeguamento economico ai sensi dell’art. 15, comma 13, lettera b) della L.135/2012;

Di nominare, ai sensi dell’art. 111, del d.Lgs. 50/2016 e s.m.i., quale Direttore dell’esecuzione dei contratti, che saranno stipulati in esito al presente atto la Dott.ssa Monja Costantini – Direttore F.F. S.C. Servizio Farmacia;

Di esperire, per i motivi riportati in narrativa, per la fornitura compresa nel lotto n. 12 (Dispositivi occludenti per difetti interatriali - DIA) apposta procedura negoziata ai sensi dell’art. 36 comma 2 lettera b) e comma 6 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i, approvando il capitolato di gara, debitamente rettificato, per detta fornitura, il cui nuovo testo viene unito al presente atto e ne costituisce parte integrante e sostanziale (**All. 5**);

Di dare atto che la spesa presunta (12 mesi) derivante dal presente provvedimento è pari ad Euro 136.588,20 oltre IVA (= € 166.637,60 IVA compresa) di cui l’importo per il periodo Ottobre - Dicembre - pari ad € 41.659,40 IVA compresa viene imputato a carico del Bilancio 2022 CdR AZ20-A030 - posizione finanziaria 240140010 prenotazione fondi n. 200011229;

Di confermare, quale Responsabile Unico del Procedimento la Dott.ssa Cinzia Angione, Dirigente Amministrativo della S.C. Direzione Economato e Provveditorato.

S. C. DIREZIONE ECONOMATO
E PROVVEDITORATO
IL DIRIGENTE
Dott.ssa Cinzia Angione

ALL. 1

**AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA
TERNI**

OGGETTO: PROCEDURA NEGOZIATA ESPETATA AI SENSI DELL'ART. 36, COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.LGS 50/2016 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI " DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI" OCCORRENTE ALLE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA DI TERNI. NUMERO GARA ANAC: 8461376.

VERBALE DI GARA del 21.06.2022

In data 21 giugno 2022, alle ore 9:00, negli uffici amministrativi situati al 1° piano della Palazzina del Centro di Formazione dell'Azienda Ospedaliera S. Maria, sita in Terni, via T. di Joannuccio, in seduta pubblica digitale, la Comm.ne giudicatrice nominata con Delibera del Direttore Generale n. 481 del 26.05.2022, si è riunita per procedere all'apertura delle offerte tecniche presentate sulla piattaforma informatica CONSIP, dalle ditte partecipanti alla procedura in oggetto.

Sono presenti:

Dott. Carlo Bock
Dott. Alessio Arrivi
Dott.ssa Francesca Panfilo

Assiste – con funzioni di segretario verbalizzante la Dott.ssa Valentina Valentini.

Il Presidente, constatata la presenza di tutti i componenti, dichiara aperta la seduta. La Commissione prende atto degli atti di gara che di seguito si riportano:

- Atto deliberativo n. 181 del 24.02.2022 con il quale è stata indetta la gara in oggetto, ed è stata approvata la documentazione di gara;

- Verbale del 03.05.2022 relativo all'espletamento della prima fase di gara, dal quale risulta che, per la procedura di gara riferita alla RDO n. 2988486 (procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa) sono pervenute offerte da parte delle seguenti Ditte:

- Ditta ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L. – C.F. 11264670156;
- Ditta BOSTON SCIENTIFIC S.P.A. – C.F. 11206730159;
- Ditta GADA ITALIA S.P.A. – C.F. 08230471008;
- Ditta NEW TECH S.R.L.– C.F. 01009660422;
- Ditta STUDIO PACINOTTI S.R.L. – C.F. 01171880428;
- Ditta VIOLATECH S.R.L. – C.F. 10077121001;

Contestualmente, per la procedura di gara riferita alla RDO n. 2996032 (procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio del minor prezzo) sono pervenute offerte da parte delle seguenti Ditte:

- Ditta BOSTON SCIENTIFIC S.P.A. – C.F. 11206730159;
- Ditta NEW TECH S.R.L.– C.F. 01009660422;
- Ditta VIOLATECH S.R.L. – C.F. 10077121001;

Successivamente, la Comm.ne procede all'apertura e alla visione della documentazione tecnica presentata sulla piattaforma informatica CONSIP dalle ditte sopra citate.

Successivamente, constatato che la documentazione tecnica di tutte le ditte sopra citate risulta regolare, la Commissione decide di riaggiornarsi in seduta riservata, a data da destinarsi, al fine di esprimere il giudizio qualitativo (RDO n. 2988486) e di idoneità (RDO n. 2996032).

Da ultimo, il Presidente prende in custodia il supporto informatico contenente la documentazione tecnica, dando atto che le buste relative alle offerte economiche rimangono chiuse e sigillate nel programma informatico CONSIP.

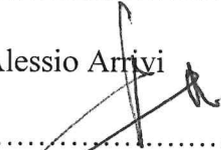
Alle ore 13:53 il Presidente dichiara chiusa la seduta.

Letto confermato e sottoscritto.

Dott. Carlo Bock



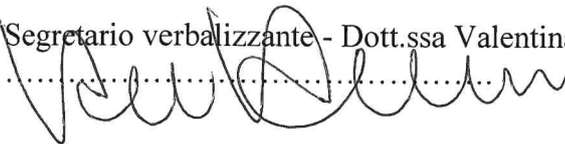
Dott. Alessio Arrivi



Dott.ssa Francesca Panfilo



Segretario verbalizzante - Dott.ssa Valentina Valentini



ALL. 2

**AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA
TERNI**

OGGETTO: Procedura negoziata, espletata ai sensi dell'art. 36, comma 2 lettera b) e comma 6, del D.Lgs. n. 50 del 18/04/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di "DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI" occorrenti alle esigenze dell'Azienda Ospedaliera Santa Maria di Terni – N. Gara ANAC 8461376".

Verbale del 06.09.2022

In data 06.09.2022 alle ore 12:00 c/o la palazzina degli Uffici Amministrativi dell'Azienda Ospedaliera S. Maria, è tornata a riunirsi, in seduta riservata, la Commissione giudicatrice nominata con delibera del Direttore Generale n. 481 del 26.05.2022 per procedere all'esame delle offerte tecniche presentate sulla piattaforma CONSIP dalle ditte ammesse al prosieguo della procedura di gara in oggetto indicata.

Sono presenti:

Dott. Carlo Bock – Presidente

Dott. Alessio Arrivi– Componente

Dott.ssa Francesca Panfilo– Componente

Svolge le funzioni di segretario verbalizzante la Dott.ssa Maria Perrone – Collaboratore Amministrativo Professionale.

Il Presidente, dichiara aperta la seduta e richiama il verbale della seduta pubblica del giorno 03.05.2022 dal quale risulta che per la procedura di gara RDO n. 2988486 (procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa) sono pervenute offerte da parte delle Ditte di seguito indicate, ammesse al prosieguo della procedura di gara:

- Ditta ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L. – C.F. 11264670156;
- Ditta BOSTON SCIENTIFIC S.P.A. – C.F. 11206730159;
- Ditta GADA ITALIA S.P.A. – C.F. 08230471008;
- Ditta NEW TECH S.R.L.– C.F. 01009660422;
- Ditta STUDIO PACINOTTI S.R.L. – C.F. 01171880428;
- Ditta VIOLATECH S.R.L. – C.F. 10077121001;

Mentre per la procedura di gara RDO n. 2996032 (procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio del minor prezzo) (procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio del minor prezzo) sono pervenute offerte da parte delle Ditte di seguito indicate, ammesse al prosieguo della procedura di gara:

- Ditta BOSTON SCIENTIFIC S.P.A. – C.F. 11206730159;
- Ditta NEW TECH S.R.L.– C.F. 01009660422;
- Ditta VIOLATECH S.R.L. – C.F. 10077121001;

Dopo di che, la Comm.ne procede alla lettura della documentazione di gara, all'esame della documentazione prodotta dalle citate Ditte e, per i lotti da aggiudicare secondo il criterio dell'offerta economicamente più

vantaggiosa, esamina la relativa campionatura, al fine di verificare la sussistenza delle caratteristiche di minima richieste.

La Commissione dà atto che tutte le offerte tecniche presentano i requisiti minimi richiesti dal Capitolato di gara.

Successivamente, la Commissione, per i lotti da aggiudicare secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, attribuisce alle offerte tecniche di ciascuna Ditta i coefficienti e relativi punteggi, secondo quanto previsto nell'art. 4 "criteri di aggiudicazione" del Capitolato di gara, per le motivazioni riportate nella allegata scheda appositamente predisposta (All. A).

Per i lotti da aggiudicare secondo il criterio del minor prezzo, la Commissione, esaminata la documentazione, attribuisce il giudizio di idoneità/non idoneità, per le motivazioni riportate nell'allegata scheda.

La Commissione giudicatrice ha verificato che, nel verbale del 03.05.2022, per mero errore, le ditte ABBOTT MEDICAL ITALIA S.R.L e GADA ITALIA S.P.A sono state ammesse al prosieguo della procedura anche per il lotto 12, il quale, tuttavia, risultava sospeso a causa dell'errato punteggio qualitativo attribuito. Pertanto non si è proceduto alla valutazione, per il lotto 12, della documentazione tecnica.

A conclusione dei lavori, la Commissione dà atto che – tenuto conto dell'attribuzione dei coefficienti, dei relativi punteggi per ciascun lotto in gara e dell'idoneità - risulta la seguente situazione:

LOTTO 1

DITTA PARTECIPANTE

BOSTON SCIENTIFIC SPA

NEW TECH SRL

GIUDIZIO TECNICO

PUNTEGGIO

38

70

LOTTO 2

DITTA PARTECIPANTE

BOSTON SCIENTIFIC SPA

NEW TECH SRL

VIOLATECH SRL

PUNTEGGIO

38

38

70

LOTTO 3

DITTA PARTECIPANTE

NEW TECH SRL

VIOLATECH SRL

PUNTEGGIO

38

70

LOTTO 4

DITTA PARTECIPANTE

GADA ITALIA SPA

NEW TECH SRL

VIOLATECH SRL

PUNTEGGIO

70

38

38

LOTTO 5

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38
GADA ITALIA SPA	70
NEW TECH SRL	38
VIOLATECH SRL	38

LOTTO 6

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38
VIOLATECH SRL	70

LOTTO 7

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38
VIOLATECH SRL	70

LOTTO 8

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
VIOLATECH SRL	70

LOTTO 9

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
NEW TECH SRL	IDONEO
VIOLATECH SRL	NON IDONEO

LOTTO 10

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	NON IDONEO
VIOLATECH SRL	IDONEO

LOTTO 11

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
NEW TECH SRL	38
GADA ITALIA SPA	70
VIOLATECH SRL	37

LOTTO 13

DITTA PARTECIPANTE

PUNTEGGIO

ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL

70

LOTTO 14

DITTA PARTECIPANTE

PUNTEGGIO

ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL

70

GADA ITALIA SPA

37,8

VIOLATECH SRL

36,8

LOTTO 15

DITTA PARTECIPANTE

PUNTEGGIO

ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL

70

LOTTO 16

DITTA PARTECIPANTE

PUNTEGGIO

STUDIO PACINOTTI SRL

70

Alle ore 13:30 la Commissione dichiara chiusa la seduta e restituisce gli atti di gara al Segretario verbalizzante per i conseguenti adempimenti.

Letto confermato e sottoscritto.

Dott. Carlo Bock – Presidente

.....

Dott. Alessio Arrivi – Componente

.....

Dott.ssa Francesca Panfilo – Componente

.....

D.ssa Valentina Valentini – Segretario verbalizzante

.....

MICROTETERE PER USO INTRACORONARICO PER OCCLUSIONI TOTALI CALCIFICHE IN VIA ANTEROGRAFA									
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE		DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	MOTIVAZIONE DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	DITTA NEW TECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA NEW TECH SRL	DITTA	MOTIVAZIONE	
1	Facilità di passaggio ed atramaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	20	coefficiente 1 PUNTI 20		coefficiente 1 PUNTI 20			
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	20	coefficiente 0,2 PUNTI 4	SUFFICIENTE CAPACITA' DI SUPPORTO	coefficiente 1 PUNTI 20			
	Flessibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	10	coefficiente 0,8 PUNTI 8	OTTIMA FLESSIBILITA'	coefficiente 1 PUNTI 10			
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità della evince di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 0,4 PUNTI 4	DISCRETA NAVIGABILITA' E MANEGGEVOLEZZA	coefficiente 1 PUNTI 10			
	Resistenza all'inghochiamento	max punti	10	coefficiente 0,2 PUNTI 2	SUFFICIENTE RESISTENZA ALL'INGNOCCHIAMENTO	coefficiente 1 PUNTI 10			
PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 1			70	38	70				

MICROCATERERE PER CANALI SETTALE E STENOSI SERRATE										
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE		DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	MOTIVAZIONE DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	DITTA NEW TECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA NEW TECH SRL	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL		
	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	coefficiente 1	PUNTI 20		coefficiente 1	PUNTI 20		coefficiente 1	PUNTI 20
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	coefficiente 0,2	PUNTI 4	SUFFICIENTE SUPPORTO	coefficiente 0,2	PUNTI 4	SUFFICIENTE SUPPORTO	coefficiente 1	PUNTI 20
	Flessibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	coefficiente 0,8	PUNTI 8	OTTIMA FLESSIBILITA'	coefficiente 0,8	PUNTI 8	OTTIMA FLESSIBILITA'	coefficiente 1	PUNTI 10
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA NAVIGABILITA'	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA NAVIGABILITA'	coefficiente 1	PUNTI 10
	Resistenza all'ingrociamento	max punti	coefficiente 0,2	PUNTI 2	SUFFICIENTE RESISTENZA	coefficiente 0,2	PUNTI 2	SUFFICIENTE RESISTENZA	coefficiente 1	PUNTI 10
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 2		70			38			70	

MICROTETERE PER USO INTRACORONARICO PER OCCLUSIONI TOTALI CALCIFICHE STRUTTURA CON INTRECCIO A SPIRALE DI 18 FILI GUIDA

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA NEW TECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA NEW TECH SRL	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA VIOLATECH SRL
	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	20	coefficiente 1 PUNTI 20		coefficiente 1 PUNTI 20	
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	20	coefficiente 0,2 PUNTI 4	SUFFICIENTE SUPPORTO	coefficiente 1 PUNTI 20	
3	Flessibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	10	coefficiente 0,6 PUNTI 6	BUONA FLESSIBILITA'	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 0,2 PUNTI 2	SUFFICIENTE NAVIGABILITA'	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Resistenza all'ingincchiamento	max punti	10	coefficiente 0,6 PUNTI 6	BUONA RESISTENZA ALL'INGINOCCHIAMENTO	coefficiente 1 PUNTI 10	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 3		70	38		70	

MICROTETTERE CONOMANICO DOPPIO LUME DI BASSO PROFILO									
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE		DITTA GADA ITALIA SPA	MOTIVAZIONE DITTA GADA ITALIA SPA	DITTA NEW TECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA NEW TECH SRL	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL	
	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	coefficiente 1	PUNTI 20	coefficiente 1	PUNTI 20	coefficiente 1	PUNTI 20	
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	coefficiente 1	PUNTI 20	coefficiente 0,2	PUNTI 4	coefficiente 0,4	PUNTI 8	DISCRETO SUPPORTO
4	Flessibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	coefficiente 1	PUNTI 10	coefficiente 0,5	PUNTI 6	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA FLESSIBILITA'
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	coefficiente 1	PUNTI 10	coefficiente 0,5	PUNTI 6	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA NAVIGABILITA'
	Resistenza all'ingrociamento	max punti	coefficiente 1	PUNTI 10	coefficiente 0,2	PUNTI 2	coefficiente 0,2	PUNTI 2	SUFFICIENTE RESISTENZA
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 4	70	70		38		38		

MICROCATERIE CON CAPACITA' DI FORNIRE SUPPORTO OTTIMALE PER FILO GUIDA											
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE		DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	MOTIVAZIONE DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	DITTA GADA ITALIA SPA	MOTIVAZIONE DITTA GADA ITALIA SPA	DITTA NEW TECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA NEW TECH SRL	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA VIOLATECH SRL	
5	Facilita' di passaggio ed elasticita' (capacita' del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticita' per il vaso stesso)	max punti	20	coefficiente 1	PUNTI 20		coefficiente 1	PUNTI 20	coefficiente 0,8	PUNTI 16	OTTIMA FACILTA' DI PASSAGGIO
	Capacita' di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	20	coefficiente 0,4	PUNTI 8		coefficiente 0,2	PUNTI 4	coefficiente 0,2	PUNTI 4	SUFFICIENTE SUPPORTO
	Flessibilita' (capacita' del device di adattarsi al vaso)	max punti	10	coefficiente 0,4	PUNTI 4		coefficiente 0,6	PUNTI 6	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA FLESSIBILITA'
	Maneggevolezza e maneggevolezza (capacita' del device di adattarsi alle curvatura del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 0,4	PUNTI 4		coefficiente 0,6	PUNTI 6	coefficiente 1	PUNTI 10	BUONA NAVIGABILITA'
	Resistenza all'ingrosciamento	max punti	10	coefficiente 0,2	PUNTI 2		coefficiente 0,2	PUNTI 2	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA RESISTENZA
PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 5			70		38		70		38		38

Handwritten signatures and initials, including a large signature on the left and initials 'LM' on the right.

GUIDE INTRACORONARICHE PER OCCLUSIONI TOTALI CRONICHE A CORPO UNICO, SENZA GIUNTURE, CON RISPOSTA ALLA TORSIONE
VICINO
AL RAPPORTO 1:1, RASTREMATA DA 0,014INCH PROSSIMALE A 0,009INCH DISTALE

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	MOTIVAZIONE DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL
	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	10	coefficiente 0,6 PUNTI 6	BUONA FACILITA' DI PASSAGGIO	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	20	coefficiente 0,4 PUNTI 8	DISCRETA CAPACITA' DI SUPPORTO	coefficiente 1 PUNTI 20	
	Flexibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10		coefficiente 1 PUNTI 10	
6	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 0,4 PUNTI 4	DISCRETA NAVIGABILITA'	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Scorrevolezza di altri device nella guida	max punti	10	coefficiente 0,8 PUNTI 8	OTTIMA SCORREVOLEZZA	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Controllo di torsione	max punti	10	coefficiente 0,2 PUNTI 2	SUFFICIENTE CONTROLLO DI TORSIONE	coefficiente 1 PUNTI 10	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 6		70	38		70	

GUIDE INTRACRONARICHE PER OCCLUSIONI TOTALI CRONICHE A CORPO UNICO, SENZA GIUNTURE, CON RISPOSTA ALLA TORSIONE VICINO AL RAPPORTO 1:1; RASTREMATA DA 0,014INCH PROSSIMALE A 0,009INCH DISTALE

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	MOTIVAZIONE DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL
7	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	10	coefficiente 0,6 PUNTI 6	BUONA FACILTA' DI PASSAGGIO	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	20	coefficiente 0,4 PUNTI 8	DISCRETO SUPPORTO	coefficiente 1 PUNTI 20	
	Flessibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10		coefficiente 1 PUNTI 10	
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 0,4 PUNTI 4	DISCRETA NAVIGABILITA'	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Scorrevolezza di altri device nella guida	max punti	10	coefficiente 0,8 PUNTI 8	OTTIMA SCORREVOLEZZA	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Controllo di torsione	max punti	10	coefficiente 0,2 PUNTI 2	SUFFICIENTE CONTROLLO DI TORSIONE	coefficiente 1 PUNTI 10	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 7		70			70	

4/4

GUIDE INTRACRONARICHE PER OCCLUSIONI TOTALI CRONICHE A CORPO UNICO, SENZA GIUNTURE, CON RISPOSTA ALLA TORSIONE VICINO AL RAPPORTO 1:1; RASTREMATA DA 0,3GR DISTALE.

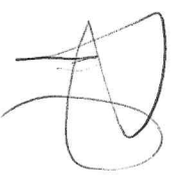
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL
8	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare il vaso, con la minima traumaticità per il vaso stesso)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Capacità di supporto anche nelle procedure complesse	max punti	20	coefficiente 1 PUNTI 20	
	Flessibilità (capacità del device di adattarsi al vaso)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità del vaso e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Scorrevolezza di altri device nella guida	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Controllo di torsione	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 8		70	70	

MA

GA



CONNETTORE A Y PER CTO CON DOPPIA VALVOLOA PROSSIMALE E DISTALE				
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL	DITTA NEW TECH SRL MOTIVAZIONE NEW TECH SRL
9	GIUDIZIO DI IDONEITA'	NON IDONEO	EMOSTASI NON OTTIMALE	IDONEA


ESTENSIONE PER FILO GUIDA NEL TRATTO PROSSIMALE, CON CONNESSIONE A FORMA DI TUBO (EXTENSION TUBE)			
LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL
10	GIUDIZIO DI IDONEITA'	IDONEO	NON IDONEO
		DITTA BOSTON SCIENTIFIC SPA	MOTIVAZIONE BOSTON SCIENTIFIC SPA
			CONNESSIONE CON IL FILO GUIDA NON OTTIMALE

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

KIT INTRODUTTORE IDIOMILO PER ACCESSO RADIALE "5 IN 4"; "6 IN 5"; "7 IN 6" CON PARETE ULTRA-SOTTILE

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE		DITTA NEW TECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA NEW TECH SRL	DITTA GADA ITALIA SPA	MOTIVAZIONE GADA ITALIA SPA	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE VIOLATECH SRL			
11	Resistenza alla compressione (maggiore forza radiale alle pressioni)	max punti	15	coefficiente 0,6	PUNTI 9	BUONA RESISTENZA ALLA COMPRESSIONE	coefficiente 1	PUNTI 15	coefficiente 0,6	PUNTI 9	BUONA RESISTENZA ALLA COMPRESSIONE
	Resistenza all'ingocchiamiento	max punti	10	coefficiente 0,2	PUNTI 2	SUFFICIENTE RESISTENZA ALL'INGOCCHIAMENTO	coefficiente 1	PUNTI 10	coefficiente 0,4	PUNTI 4	DISCRETA RESISTENZA ALL'INGOCCHIAMENTO
	Parete sottile (maggiore punteggio rispetto al minor spessore della parete che assicura comunque supporto e forza dell'introduttore)	max punti	10	coefficiente 1	PUNTI 10		coefficiente 1	PUNTI 10	coefficiente 1	PUNTI 10	
	Forza di torsione	max punti	15	coefficiente 0,2	PUNTI 3	SUFFICIENTE FORZA DI TORSIONE	coefficiente 1	PUNTI 15	coefficiente 0,2	PUNTI 3	SUFFICIENTE FORZA DI TORSIONE
	Facilita nella manipolazione del catetere	max punti	15	coefficiente 0,6	PUNTI 9	BUONA FACILITA ALLA MANIPOLAZIONE	coefficiente 1	PUNTI 15	coefficiente 0,4	PUNTI 6	BUONA FACILITA' NELLA MANIPOLAZIONE
	Completezza e ampiezza della gamma di misure	max punti	5	coefficiente 1	PUNTI 5		coefficiente 1	PUNTI 5	coefficiente 1	PUNTI 5	
PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 11			70		38		70			37	

Handwritten signatures and initials are present on the right side of the page, including a large signature and the initials 'GAD'.

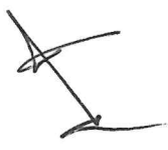
DIV - DISPOSITIVI OCCLUDENTI PER DIFETTI INTRAVENTRICOLARI, MUSCOLARI, POST INFARTUALI E PERIMBRANOSI (DIV) AUTOESPANDIBILI, COSTITUITI DA DUE DISCHI IN NITINIOI, UNITI DA UN SEGMENTO INTERMEDIO DI MISURA VARIABILE

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	MOTIVAZIONE DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL
13	Sistema di ancoraggio (presenza di specifiche caratteristiche tecniche del device che consentono l'ancoraggio sicuro del dispositivo e favoriscono l'endotelizzazione)	max punti	5	coefficiente 1 PUNTI 5	
	Qualità del materiale (porosità e supporto all'endotelizzazione)	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Semplicità di impianto e qualità del sistema di rilascio/posizionamento	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Presenza di marker radopachi facilitatori del posizionamento	max punti	6	coefficiente 1 PUNTI 6	
	Letteratura disponibile (valutazione quali/quantitativa degli studi clinici proposti)	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Disponibilità di ampia gamma di misure nel range di misure richieste e/o oltre le richieste	max punti	8	coefficiente 1 PUNTI 8	
	Valutazione di proposta per assistenza in sala da parte di specialist	max punti	6	coefficiente 1 PUNTI 6	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 13		70	70	

GAN

PRO - DISPOSITIVI DI CHIUSURA DEL FORAME OVALE PERVO E PER I DIFETTI INTERAURALI MULTIFENESTRATI (PRO), COSTITUITI DA DUE DISCHI IN NITINOL DI MISURA
 VARIABLE, DA 18MM A 40MM, UNITI DA UN SEGMENTO INTERMEDIO

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	MOTIVAZIONE DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	DITTA GADA ITALIA SPA	MOTIVAZIONE DITTA GADA ITALIA SPA	DITTA VIOLATECH SRL	MOTIVAZIONE DITTA VIOLATECH SRL	
	Sistema di ancoraggio (presenza di specifiche caratteristiche tecniche del device che consentono l'ancoraggio sicuro del dispositivo e Invisio (endotelizzazione))	max punti	5	coefficiente 1 PUNTI 5		coefficiente 0,8 PUNTI 4	OTTIMO SISTEMA DI ANCORAGGIO	coefficiente 0,6 PUNTI 3	BUON SISTEMA DI ANCORAGGIO	
		Qualità del materiale (porosità e supporto all'endotelizzazione)	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15		coefficiente 0,4 PUNTI 6	DISCRETA QUALITÀ DEL MATERIALE	coefficiente 0,4 PUNTI 6	DISCRETA QUALITÀ DEL MATERIALE
		Semplicità di impianto e qualità del sistema di rilascio/posizionamento	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15		coefficiente 0,4 PUNTI 6	DISCRETA SEMPLICITÀ DI IMPIANTO	coefficiente 0,4 PUNTI 6	DISCRETA SEMPLICITÀ DI IMPIANTO
		14 Presenza di marker radiopachi facilitatori del posizionamento	max punti	6	coefficiente 1 PUNTI 6		coefficiente 0,8 PUNTI 4,8	OTTIMA VISUALIZZAZIONE	coefficiente 0,8 PUNTI 4,8	OTTIMA VISUALIZZAZIONE
	Letteratura disponibile (valutazione quali/quantitativa degli studi clinici proposti)	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15		coefficiente 0,2 PUNTI 3	SUFFICIENTE LETTERATURA DISPONIBILE	coefficiente 0,2 PUNTI 3	SUFFICIENTE LETTERATURA DISPONIBILE	
		Disponibilità di ampia gamma di misure nel range di misure richieste e/o oltre le richieste	max punti	8	coefficiente 1 PUNTI 8		coefficiente 1 PUNTI 8		coefficiente 1 PUNTI 8	
		Validazione di proposta per assistenza in sala da parte di specialist	max punti	6	coefficiente 1 PUNTI 6		coefficiente 1 PUNTI 6		coefficiente 1 PUNTI 6	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 14		70			37,8		36,8		







PDA - DISPOSITIVO AUTOESPANDIBILE PER LA CHIUSURA DEL DOTTO DI BOTALLO (PDA), CON CONFORMAZIONE A MAGLIA METALLICA DI NICHEL-TITANIO (NITINOL)

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	MOTIVAZIONE DITTA ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL
15	Sistema di ancoraggio (presenza di specifiche caratteristiche tecniche del device che consentono l'ancoraggio sicuro del dispositivo e favoriscono l'endotelizzazione)	max punti	5	coefficiente 1 PUNTI 5	
	Qualità del materiale (porosità e supporto all'endotelizzazione)	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Semplicità di impianto e qualità del sistema di rilascio/posizionamento	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Presenza di marker radopachi facilitatori del posizionamento	max punti	6	coefficiente 1 PUNTI 6	
	Letteratura disponibile (valutazione quali/quantitativa degli studi clinici proposti)	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Disponibilità di ampia gamma di misure nel range di misure richieste e/o oltre le richieste	max punti	8	coefficiente 1 PUNTI 8	
	Valutazione di proposta per assistenza in sala da parte di specialist	max punti	6	coefficiente 1 PUNTI 6	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 15		70	70	

CATETERE A PALLONCINO COASSIALE SEMICOMPIANTE CON TABELLA COMPLIANZA ATM/ DIAMETRI RIPORTATA IN ETICHETTA,
DIAMETRI DA 15,16,20,23,25,28,30,35,40

LOTTO	CRITERI DI VALUTAZIONE			DITTA STUDIO PACINOTTI SRL	MOTIVAZIONE DITTA STUDIO PACINOTTI SRL
16	Presenza di marker radiopachi facilitatori del posizionamento	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Disponibilità di ampia gamma di misure nel range di misure richieste e/o oltre le richieste	max punti	15	coefficiente 1 PUNTI 15	
	Maggior forza radiale	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Resistenza all'ingincchiamento	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Facilità di passaggio ed atraumaticità (capacità del device di attraversare la valvola stessa)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	Navigabilità e maneggevolezza (capacità del device di adattarsi alle tortuosità dell'anatomia vascolare e di arrivare nel punto di intervento)	max punti	10	coefficiente 1 PUNTI 10	
	PUNTEGGIO TOTALE LOTTO 16		70	70	

(Handwritten mark)

(Handwritten signature)

(Handwritten number)

ALL 3

**AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA
TERNI**

OGGETTO: PROCEDURA NEGOZIATA ESPETATA AI SENSI DELL'ART. 36, COMMA 2 LETTERA B) E COMMA 6 DEL D.LGS 50/2016 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI "DISPOSITIVI DESTINATI A PROCEDURE DI CTO E SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI" OCCORRENTE ALLE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA DI TERNI. NUMERO GARA ANAC: 8461376.

Verbale del 20.09.2022

In data 20.09.2022 alle ore 9:00 c/o la palazzina degli Uffici Amministrativi dell'Azienda Ospedaliera S. Maria – Via Tristano di Joannuccio, 1 - Terni, è tornata a riunirsi, in seduta pubblica digitale, la Commissione giudicatrice nominata con delibera del Direttore Generale n. 481 del 26.05.2022 per procedere all'apertura delle cartelle contenenti le offerte economiche delle Ditte concorrenti.

Sono presenti:

Dott. Carlo Bock – Presidente

Dott. Alessio Arrivi – Componente

Dott.ssa Francesca Panfilo - Componente

Assiste – con funzioni di segretario verbalizzante la Dott.ssa Valentina Valentini.

Si procede pertanto, all'inserimento, nel sistema informatico - MEPA - del punteggio qualitativo e di idoneità attribuito dalla Commissione medesima che viene di seguito riepilogato:

LOTTO 1

DITTA PARTECIPANTE

BOSTON SCIENTIFIC SPA

NEW TECH SRL

GIUDIZIO TECNICO

PUNTEGGIO

38

70

LOTTO 2

DITTA PARTECIPANTE

BOSTON SCIENTIFIC SPA

NEW TECH SRL

VIOLATECH SRL

PUNTEGGIO

38

38

70

LOTTO 3

DITTA PARTECIPANTE

NEW TECH SRL

VIOLATECH SRL

PUNTEGGIO

38

70

LOTTO 4

DITTA PARTECIPANTE

PUNTEGGIO

GADA ITALIA SPA	70
NEW TECH SRL	38
VIOLATECH SRL	38

LOTTO 5

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38
GADA ITALIA SPA	70
NEW TECH SRL	38
VIOLATECH SRL	38

LOTTO 6

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38
VIOLATECH SRL	70

LOTTO 7

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38
VIOLATECH SRL	70

LOTTO 8

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
VIOLATECH SRL	70

LOTTO 9

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
NEW TECH SRL	IDONEO
VIOLATECH SRL	NON IDONEO

LOTTO 10

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	NON IDONEO
VIOLATECH SRL	IDONEO

LOTTO 11

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
---------------------------	-----------

NEW TECH SRL	38
GADA ITALIA SPA	70
VIOLATECH SRL	37

LOTTO 13

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	70

LOTTO 14

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	70
GADA ITALIA SPA	37,8
VIOLATECH SRL	36,8

LOTTO 15

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	70

LOTTO 16

<u>DITTA PARTECIPANTE</u>	PUNTEGGIO
STUDIO PACINOTTI SRL	70

Dopodiché, si procede all'apertura delle offerte economiche delle Ditte sopra citate. Le quotazioni economiche ed i conseguenti punteggi prezzi e punteggi totali (determinati tenuto conto di quanto previsto nella lex specialis di gara) vengono riportati nella seguente tabella:

LOTTO 1

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38	30	68	€ 980,00	48,42%
NEW TECH SRL	70	0,04	70,04	€ 1.900,00	0 %

LOTTO 2

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38	30	68	€ 980,00	62,31%
NEW TECH SRL	38	23,36	61,36	€ 1.900,00	26,92%
VIOLATECH SRL	70	8,04	78,04	€ 2.580,00	0,77%

LOTTO 3

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
NEW TECH SRL	38	17,94	55,94	€ 1.900,00	2,06%
VIOLATECH SRL	70	30	100	€ 1.718,00	11,44%

LOTTO 4

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
GADA ITALIA SPA	70	8,56	78,56	€ 1.752,30	0,17%
NEW TECH SRL	38	30	68	€ 1.560,00	11,12%
VIOLATECH SRL	38	25,14	63,14	€ 1.647,00	6,17%

LOTTO 5

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38	28,98	66,98	€ 10.780,00	16,25%
GADA ITALIA SPA	70	7,41	77,41	€ 12.850,20	0,17%
NEW TECH SRL	38	30	68	€ 10.560,00	17,96%
VIOLATECH SRL	38	29,11	67,11	€ 10.780,00	16,25%

LOTTO 6

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38	30	68	€ 45.500,00	18,75%
VIOLATECH SRL	70	0	70	€ 54.880,00	2%

LOTTO 7

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
BOSTON SCIENTIFIC SPA	38	30	68	€ 5.850,00	45,83%
VIOLATECH SRL	70	0	70	€ 10.800,00	0%

LOTTO 8

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
VIOLATECH SRL	70	0	70	€ 1.450,00	0%

LOTTO 9

DITTA	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
NEW TECH SRL	€ 90,00	0%

LOTTO 10

DITTA	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
VIOLATECH SRL	€ 600,00	0%

LOTTO 11

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGI O TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
GADA ITALIA SPA	70	5,65	75,65	€ 319,50	0,15%
NEW TECH SRL	38	30	68	€ 195,00	39,06%
VIOLATECH SRL	37	30	67	€ 195,00	39,06%

LOTTO 13

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
ABBOTT MEDICAL SRL	70	30	100	€ 9.200,00	4,16%

LOTTO 14

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	70	22,43	92,43	€ 14.400,00	14,28%
GADA ITALIA SPA	37,8	27,87	65,67	€ 11.850,00	29,46%
VIOLATECH SRL	36,8	30	66,80	€ 10.470,00	37,68%

LOTTO 15

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL	70	30	100	€ 5.300,00	1,85%

LOTTO 16

DITTA	PUNTEGGIO TECNICO	PUNTEGGIO ECONOMICO	PUNTEGGIO TOTALE	VALORE COMPLESSIVO DELL'OFFERTA	% RIBASSO
STUDIO PACINOTTI SRL	70	30	100	€ 18.748,20	0,010%

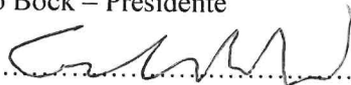
Si dà pertanto atto che per ciascun lotto risulta prima in graduatoria o unica offerente la Ditta a fianco di ogni lotto riportata e precisamente:

- LOTTO 1: NEW TECH SRL;
- LOTTO 2: VIOLATECH SRL;
- LOTTO 3: VIOLATECH SRL;
- LOTTO 4: GADA ITALIA SPA
- LOTTO 5: GADA ITALIA SPA;
- LOTTO 6: VIOLATECH SRL;
- LOTTO 7: VIOLATECH SRL;
- LOTTO 8: VIOLATECH SRL
- LOTTO 9: NEW TECH SRL;
- LOTTO 10: VIOLATECH SRL;
- LOTTO 11: GADA ITALIA SPA;
- LOTTO 13: ABBOTT MEDICAL SRL;
- LOTTO 14: ABBOTT MEDICAL SRL.
- LOTTO 15: ABBOTT MEDICAL SRL.
- LOTTO 16: STUDIO PACINOTTI SRL.

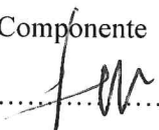
Alle ore 13:55 si dichiara chiusa la seduta.

Letto, confermato e sottoscritto.

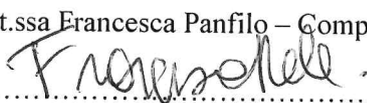
Dr. Carlo Bock – Presidente

.....


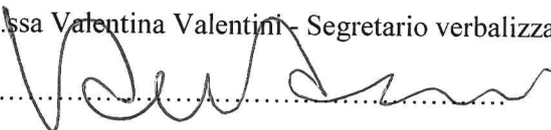
Dott. Alessio Arrivi – Componente

.....


Dott.ssa Francesca Panfilo – Componente

.....


Dr.ssa Valentina Valentini – Segretario verbalizzante

.....


ALL-4

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE			Area compilata dal FORNITORE			Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Confezionamento offerto	Note				
Riga	Metaprodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta				Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto
		<p>LOTTO 1: Microcatetere per uso intracoronarico per occlusioni totali calcifiche in via anterograda, struttura con intreccio a spirale di 8 fili guida e rivestimento idrofobo. Diametro compreso da 2.1 F a 3.0 F. Compatibile con guida 0,014".</p>	PEZZI	2		1 PZ	Vascular Solution, LLC	<p>VAS-5642</p> <p>VAS-5643</p> <p>VAS-5640</p> <p>VAS-5641</p> <p>VAS-5621</p> <p>VAS-5622</p> <p>VAS-5638</p> <p>VAS-5639</p>	<p>Catetere TURNPIKE - config. SMOOTH (lunghezza utile 135 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,6 F; Ø est. p.l.a. distale: 1,6 F)</p> <p>Catetere TURNPIKE - config. SMOOTH (lunghezza utile 150 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,6 F; Ø est. p.l.a. distale: 1,6 F)</p> <p>Catetere TURNPIKE - config. SPIRAL (lunghezza utile 135 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,9 F; Ø est. p.l.a. distale: 1,6 F)</p> <p>Catetere TURNPIKE - config. SPIRAL (lunghezza utile 150 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,9 F; Ø est. p.l.a. distale: 2,1 F)</p> <p>Catetere TURNPIKE - config. GOLD (lunghezza utile 135 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,9 F; Ø est. p.l.a. distale: 2,1 F)</p> <p>Catetere TURNPIKE - config. LP (lunghezza utile 135 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,2 F; Ø est. p.l.a. distale: 1,6 F)</p> <p>Catetere TURNPIKE - config. LP (lunghezza utile 150 cm; cat. guida compatibile ≥ 5F; Ø est. corpo prossimale: 2,9 F; Ø est. corpo distale: 2,2 F; Ø est. p.l.a. distale: 1,6 F)</p>	950,00 €	Singolo	Percentuale di ribasso: 0,00% (zero/00%)
Importo Totale a base d'asta						1.900,00			Importo Totale annuo della fornitura	€ 1.900,00		

Costo unitario al netto dell'iva: 950,00 € (novecentocinquanta/00)
 Nr. pezzi a confezione: 1 pz
 Costo a confezione: 950,00 € (novecentocinquanta/00)

Rif. 102/mm/2022 del 12/04/2022

Condizioni di fornitura:
 • Validità offerta: 29/10/2022
 • Porto: Franco
 • Imballaggio: Grátis
 • Consegna: 5 gg
 • IVA: a vs carico

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE					Area compilata dal FORNITORE		Area compilata dal FORNITORE				
Riga	Metaprodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
		<p>LOTTO 2 : Micocaterere per canali settali e stenosi serrate. Parte distale con struttura a vite di 10 fili intrecciati e costituita in miscela di tungsteno. Parte prossimale ricoperta. Misure circa 2.6 F con lunghezza compresa da 135 a 150 cm. Deve avere eccellente crossability nei vasi tortuosi, nei canali collaterali e in lesioni particolarmente serrate.</p>	PEZZI	2		1 PZ	ASHAI INTECC	CSR135-26P CSR150-26P	CORSAIR PRO Codice: CSR135-26P CSR150-26P	1290 €	2.580,00 €	1 PEZZO	0,769231% (Zero/769231)
			Importo Totale a base d'asta		2.600,00				Importo Totale annuo della fornitura	€	2.580,00		



VIOLATECH

VIOLATECH s.r.l.
Strada 10, 20138
Azzano Sanone, Milano

[Handwritten signature]

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE										
Riga	Metaprodotto MEPA Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
1	LOTTO 3 : Microcatetere per uso intracoronarico per occlusioni totali calcifiche, struttura con intreccio a spirale di 18 fili guida. Tipo rastremato da 2.6Fr a 1.4Fr e rivestito in polvere di tungsteno senza marker per favorire la navigabilità in distretti piccoli e distali. Lunghezza 135cm e 150cm. Compatibile con guida 0,014". Deve garantire elevato supporto alla guida e elevata capacità di navigabilità e spinta.	PEZZI	2		1 PZ	ASAHI INTECC	CRV135-19P CRV150-19P	CARAVEL Codice: CRV135-19P CRV150-19P	859	€ 1.718,00	1 PEZZO	11,4433% Undici/4433
		Importo Totale a base d'asta		1.940,00				Importo Totale annuo della fornitura	€ 1.718,00			



VIOLA S.p.A. S.r.l.
Via S. Maria 10
00187 Roma (RM)

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE											
Riga	Meta-prodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qty richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore del prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
		<p>LOTTO 4 : Microcatetere coronarico doppio lume di basso profilo che fornisce supporto robusto e facile accesso alla vascolarizzazione coronarica complessa, incluse lesioni angolate acute e tecniche che richiedono maggiore trasmissione della forza. Lunghezza 140cm, rivestimento distale idrofilico. Marker radiopachi. Punta rastremata flessibile a basso profilo 0,017".</p>	PEZZI	3		1 PZ	TERUMO	NCD724	FINEDUO NCD724	564,10	€ 1.752,30	UNITARIO	RIBASSO: 0,17 % zeroidiciasette
			Importo Totale a base d'asta		1.755,30				Importo Totale annuo della fornitura		€ 1.752,30		

ONERI DI SICUREZZA: € 200,00

COSTO MANODOPERA: 3,70 %


GADA® Italia S.p.A.
 Amministratore Delegato
 Antonio De Marinis

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE			Area compilata dal FORNITORE										
Riga	Meiaprodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
		LOTTO 5 :Microcatetere coronarico con capacità di fornire supporto ottimale per filo guida per trattare casi difficili che coinvolgono vasi tortuosi, occlusioni coronariche totali, biforcazioni e lesioni altamente stenotiche e calcificate.Microcatetere rastremato, lunghezza 130cm-150cm, rivestimento distale idrofilico, rivestimento interno PTFE. Marker radiopachi.	PEZZI	22		1 PZ	TERUMO	NCF863A NCF865A	FINECROSS MG NCF863A NCF865A	584,10	€ 12.850,20	UNITARIO	RIBASSO: 0,17 zerooicassette
			Importo Totale a base d'asta		12.872,20				Importo Totale annuo della fornitura		€ 12.850,20		

ONERI DI SICUREZZA: € 200,00

COSTO MANODOPERA: 3,70 %

GADAG Italia S.p.A.
Amministratore Delegato
Antonio De Magistris

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE				Area compilata dal FORNITORE		Area compilata dal FORNITORE				
Riga	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamen to offerto	Note
	<p>LOTTO 6 :guide intracoronariche per occlusioni totali croniche a corpo unico, senza giunture, con rispetto alla torsione vicino al rapporto 1:1; rastremata da 0,014inch prossimale a 0,009inch distale. Anima in acciaio collegata al tip distale con corpo ricoperto in PTFE. Parte terminale in platino iridio con possibilità di rivestimento, idrofilico, non idrofobico e polimerico. Grammatura 0,6gr., 1gr. Lunghezza 190cm, 300cm</p> <p>Tip radiopaco fino a 20cm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia.</p>	PEZZI	350			ASAHI INTECC	AHW14RX01S AHW14RX01J AHW14RX04S AHW14RX04J AHW14RX17S APW14RX10S AG141X02 APW14RX05S APW14RX06S	Guide per Angioplastica Coronarica mod.: SION; SION BLUE; SION BLUE ES; SION BLACK; GRAND SLAM; FIELDER XT-A; FIELDER XT-R Codici: AHW14RX01S AHW14RX01J AHW14RX04S AHW14RX04J AHW14RX17S APW14RX10S AG141X02 APW14RX05S APW14RX06S	156,8	€ 54.880,00	5 PEZZI A CONFEZIONE	0%
Importo Totale a base d'asta				56.000,00				Importo Totale annuo della fornitura	€ 54.880,00			



VIOLATECH s.r.l.
Autoregistrata al Tribunale di Milano

[Handwritten signature]

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE				Area compilata dal FORNITORE		Area compilata dal FORNITORE			
Descrizione	Unità di misura	Cità richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
<p>LOTTO 7 :Guide intracoronariche per occlusioni totali croniche a corpo unico, senza giunture, con risposta alla torsione vicino al rapporto 1:1; rastremata da 0.014inch prossimale a 0.009inch distale. Anima in acciaio collegata al tipo distale con corpo ricoperto in PTFE. Parte terminale in platino iridio con possibilità di rivestimento, idrofobico, non idrofobico e polimerico. Rigidità crescente della parte terminale compresa tra 1,7 gr e 12gr. Lunghezze 180cm, 300cm, 330cm. Dritte, a J. Tip radiopaco fino a 20cm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia.</p>	PEZZI	45			ASAHI INTECC	AHW14SX03S AHW14SX03J AHW10S302S AP14RX25P AHW14RXXXXP AGH14309X	Guide per angioplastica Coronarica e Periferica Mod. : ULTIMATEBROSS; RG3; GLADIUS EX; GAIA; CONQUEST PRO; CONQUEST PRO 12 Codice: AHW14SX03S AHW14SX03J AHW10S302S AP14RX25P AHW14RXXXXP AGH14309X	240 €	10.800,00	5 Pezzi	0%
	Importo Totale a base d'asta		10.800,00				Importo Totale annuo della fornitura		€ 10.800,00		

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE					Area compilata dal FORNITORE					
Riga	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
	LOTTO.8 :Guide intracoronariche per occlusioni totali croniche a corpo unico, senza giunture, con risposta alla torsione vicino al rapporto 1:1; rastremata da 0,3gr distale. Anima in acciaio collegata al tip distale con corpo ricoperto in PTFE. Parte terminale in platino iridio, rivestimento idrofilico. Tip radiopaco fino a 30mm per facilitare l'identificazione in fluoroscopia. Lunghezze 190cm, 300cm.	PEZZI	5			ASAHI INTECC	AHW14R013P AHW14R313P	SUOH03 Codice: AHW14R013P AHW14R313P	290 €	1.450,00 €	5 pezzi	0%
		Importo Totale a base d'asta		1.450,00				Importo Totale annuo della fornitura	€	1.450,00		



VIOLETECH

VIOLETECH s.r.l.
Viale Venezia
36010 Montebelluna (TV)

[Handwritten signature]

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE				Area compilata dal FORNITORE		Area compilata dal FORNITORE						
Riga	Metaprodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Contenzionamen to offerto	Note	
		LOTTO 9 :Connettore a Y per CTO con doppia valvola prossimale e distale. Compatibilità di lavoro 10F. Tre steps per blocco totale.						FH101	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA					
								FH101-T	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA E TORQUER					
								FH101-25	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA, TORQUER E TUBO DI ESTENSIONE DA 25CM					
								FH101-50	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA, TORQUER E TUBO DI ESTENSIONE DA 50CM					
					5			Vascular Solution, LLC	FH102	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II NC CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA	18,00 €	€ 90,00	25 pz	Percentuale di ribasso : 0,00% (zero/00%)
									FH102-T	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II NC CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA E TORQUER				
									FH102-25	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II NC CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA, TORQUER E TUBO DI ESTENSIONE DA 25CM				
									FH102-50	VALVOLA EMOSTATICA GUARDIAN II NC CON STRUMENTO DI INSERIMENTO DEL FILO GUIDA, TORQUER E TUBO DI ESTENSIONE DA 50CM				
					90,00				Importo Totale annuo della fornitura	€	€ 90,00			
			Importo Totale a base d'asta											

Rif. 100/mm/2022 del 12/04/2022

Condizioni di fornitura :

- Validità offerta: 29/10/2022
- Porto: Franco
- Imballio: Gratis
- Consegna: 5 gg
- IVA: a vs carico

Costo unitario al netto dell'iva : 18,00 € (dieciotto/00)

Nr. pezzi a confezione: 25 pezzi

Costo a confezione : 450,00 € (quattrocentocinquanta/00)

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE											
Riga	Meta-prodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Q.tà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
		<p>LOTTO 10 :Estensione per filo guida nel tratto prossimale, con connessione a forma di tubo (extension tube). Tratto dritto del filo guida rivestito in PTFE. Compatibile con fili guida ai cui lotti precedenti, lunghezza totale del sistema dopo connessione da 300 cm a 350 cm</p>	PEZZI	5		NO	ASAHI INTECC	AG149001	EXTENSION Codice: AG149001	120	€ 600,00	5 PEZZI	0%
			Importo Totale a base d'asta		600,00				Importo Totale annuo della fornitura		€ 600,00		

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE											
Riga	Meta-prodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qta richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note
		LOTTO 11 :kit introduttore idrofilo per accesso radiale "S" in 4"; -6 in "-5"; -7 in 6" con parete ultra - sottile. Per utilizzo in procedure angiografiche e di angioplastica coronaria	PEZZI	5			TERUMO	SI VEDA DETTAGLIO CODICI ALLEGATO	GLIDESHEATH SLENDER SI VEDA DETTAGLIO CODICI ALLEGATO	63,90	€ 319,50	UNITARIO	RIBASSO: 0,15 % zero/quindici
				Importo Totale a base d'asta		320,00			Importo Totale annuo della fornitura		€ 319,50		

COSTO ONERI SICUREZZA: euro 7,00

COSTO MANODOPERA: 3,70%

GADA® Italia S.p.A.
 Amministratore Delegato
 Antonio De Marinis



Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE											
Riga	Meisoprodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Qta richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Area compilata dal FORNITORE Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionament o offerto	Note
		LOTTO 13 :D1V - Dispositivi occudenti per difetti intraventricolari, muscolari, post infartuali e perimbranosii (D1V) autoespandibili costituiti da due dischi in nitinol uniti da un segmento intermedio di misura variabile. I dischi devono contenere del poliestere cucito alla struttura metallica e devono essere riposizionabili. Sistema di rilascio dedicato armato da 6F a 13F in sconto merce	PEZZI	2			ABBOTT MEDICAL	VEDERE OFFERTA ESPLICATIVA ALLEGATA	VEDERE OFFERTA ESPLICATIVA ALLEGATA	4.600,00	€ 9.200,00	SINGOLO	
			Importo Totale a base d'asta		9.600,00				Importo Totale annuo della fornitura	€ 9.200,00			
NOSTRA OFFERTA PRNE-1286/2022-0504 DEL 21/04/2022													
ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL CARLO FAGNANI PROCURATORE SPECIALE DOCUMENTO FIRMATO DIGITALMENTE													

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE Riga Meta-prodotto MIEPA	Descrizione	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Area compilata dal FORNITORE Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale o offerto	Confezionamenti Note
.	LOTTO 14 :PFO - Dispositivi di chiusura del forame ovale pervio e per i difetti interatriali multifenestrati (PFO), costituiti da due dischi in nitinol di misura variabile, da 18mm a 40mm, uniti da un segmento intermedio. I dischi devono contenere del poliestere cucito alla struttura metallica e devono essere riposizionabili. Sistema di rilascio dedicato armato da 6F a 13F in sconto merce.	PEZZI	3				ABBOTT MEDICAL	VEDERE OFFERTA ESPLICATIVA ALLEGATA	4.800,00	€ 14.400,00	SINGOLO
		Importo Totale a base d'asta		16.800,00				Importo Totale annuo della fornitura		€ 14.400,00	
<p>NOSTRA OFFERTA PRNE-1286/2022-0504 DEL 21/04/2022</p> <p>ABBOTT MEDICAL ITALIA SRL CARLO FAGNANI PROCURATORE SPECIALE DOCUMENTO FIRMATO DIGITALMENTE</p>											

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE		Area compilata dal FORNITORE				Area compilata dal FORNITORE		Area compilata dal FORNITORE				
Descrizione	Metaprodotto MEPA	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamenti o offerto	Note
LOTTO 15 : PDA - Dispositivo autoespandibile per la chiusura del dotto di botello (PDA), con conformazione a maglia metallica di nichel-titanio (Nitinol). La sezione distale, lato aortico, deve consentire l'ancoraggio sicuro del dispositivo nell'ampolla del dotto. Il device è rivestito da tessuto di poliestere (Dacron), fissato al dispositivo con filo di poliestere. Il dispositivo deve essere riposizionabile, differenti tipologie Sistema di rilascio dedicato armato da 4F a 9F in sconto merce		PEZZI	2			ABBOTT MEDICAL	VEDERE OFFERTA ESPLICATIVA	VEDERE OFFERTA ESPLICATIVA	2.650,00 €	5.300,00 €		
Importo Totale a base d'asta				5.400,00				Importo Totale annuo della fornitura		5.300,00 €		

OSTRA OFFERTA PRNE-1286/2022-0504 DEL 21/04/2022

BBOTT MEDICAL ITALIA SRL
ARLO FAGNANI
OCURATORE SPECIALE
OCUMENTO FIRMATO DIGITALMENTE

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE				Area compilata dal FORNITORE									
Riga	Me/prodotto MEPA	Descrizione	Unità di misura	Città richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo prodotto	Prezzo (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Comfezionamen to offerto	Note
		<p>LOTTO 16 :Catetere a palloncino coassiale semicompiante con cabella compliance atm/diametri riportata in etichette, diametri da 15, 16, 20, 23, 25,28 ,30,35,40. Lunghezze variabili, basso profilo, alta navigabilità. Pressioni nominali comprese tra 6atm a 3 Atm.Indicazione anche per dilatazione polmonare e mitralica</p>	PEZZI	15		1 PZ	BALT EXTRUSIO N SAS	CBV... Vedere allegato	CATERI PER VALVULOPLASTICA "CRISTAL BALLOON"	1.249,88	€ 18.748,20	2 PEZZI PREZZO A CONFEZIONE € 2.499,76	0,010% (ZERO/010)
Importo Totale a base d'asta					18.750,00				Importo Totale annuo della fornitura		€ 18.748,20		

CAPITOLATO SPECIALE D'APPALTO / DISCIPLINARE DI GARA

PREMESSA

Il presente capitolato speciale d'appalto disciplina l'affidamento, da parte della Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni, della fornitura di "DISPOSITIVI OCCLUDENTI PER DIFETTI INTERATRIALI (DIA)" meglio specificata all'allegato 1 al presente capitolato quale parte integrante.

ARTICOLO 1 – OGGETTO DELLA FORNITURA E DURATA CONTRATTUALE

La fornitura offerta deve avere le caratteristiche tecniche meglio specificate **nell'Allegato 1**, che unito al presente atto ne costituisce parte integrante e sostanziale.

L'aggiudicazione della presente fornitura, sarà effettuata con il criterio indicato al successivo articolo 4.

Il contratto avrà durata di 12 mesi, fatto salvo il recesso anticipato in caso di aggiudicazione di analoghi prodotti da parte della Centrale Regionale acquisti in sanità (CRAS) o Consip a condizioni economiche più favorevoli e le ditte aggiudicatrici, non consentono il conseguente adeguamento economico ai sensi dell'art. 15, comma 13, lettera b) della L.135/2012.

IMPORTO ANNUO PRESUNTO DELL'APPALTO: € 48.000,00 OLTRE IVA

ARTICOLO 2 – DOCUMENTAZIONE DI GARA.

Ai fini della partecipazione alla presente procedura di gara, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. 50/2016, l'impresa candidata dovrà far pervenire, entro il termine perentorio

Delle ore **13.00 del giorno** _____

mediante modalità e ritualità descritte e disciplinate presso il sistema di e-procurement - previsto nell'ambito della piattaforma digitale ME.PA - denominata "Richiesta di Offerta", la seguente documentazione:

A) DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA:

- a) Copia del presente capitolato speciale di appalto / disciplinare di gara, firmato digitalmente per integrale accettazione - dal Legale Rappresentante dell'impresa concorrente;
- b) D.G.U.E. (**all.2**), firmato digitalmente - per integrale accettazione - dal Legale Rappresentante della impresa candidata;
- c) Copia del Patto di integrità (**all. 3**) firmato digitalmente - per integrale accettazione - dal Legale Rappresentante della impresa candidata;

- d) Copia del Codice Etico e di Comportamento Aziendale (**all. 4**) firmata digitalmente dal Legale Rappresentante della impresa candidata, recante la dicitura di attenersi scrupolosamente a quanto disposto nel Codice Etico medesimo;
- e) Dichiarazione dalla quale risulti che non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, non ha attribuito incarichi ad ex dipendenti che hanno esercitato Poteri autoritativi o negoziali per conto dell'Azienda Ospedaliera nei loro confronti per il triennio successivo alla cessazione del rapporto.

Si precisa che la violazione degli obblighi derivanti dal Codice, che causi un accertato danno economico e/o di immagine All'Azienda ospedaliera, comporterà la risoluzione del contratto rapporto/previa istruttoria e conclusione del procedimento in contraddittorio con l'Azienda Ospedaliera.

- f) Documentazione comprovante la costituzione della cauzione provvisoria, ai sensi dell'art. 93 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i. di € 960,00 ovvero pari al 2% del valore complessivo della fornitura.
- g) Qualora la ditta partecipante si avvalga della riduzione della cauzione medesima, prevista all'art. 93, comma 7, del D.Lgs 50/2016 e s.m.i., deve presentare la dichiarazione circa il possesso dei requisiti necessari per avvalersi della predetta riduzione.
- h) In caso di R.T.I./Consorzio già costituito, la garanzia dovrà essere intestata alla capogruppo in qualità di mandataria del Raggruppamento/Consorzio; nel caso di R.T.I./Consorzio non ancora costituito, dovrà contenere l'indicazione di tutte le società facenti parte del costituendo Raggruppamento/Consorzio.
- i) Impegno di un fideiussore, a rilasciare garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto, in caso di eventuale aggiudicazione, pena l'esclusione dalla gara.

B) OFFERTA TECNICA E CAMPIONATURA

Le ditte concorrenti dovranno presentare, le schede tecniche dettagliate della fornitura offerta, firmate dal Legale rappresentante della impresa concorrente, riportare il riferimento alle caratteristiche tecniche richieste e foglio illustrativo.

Ogni impresa concorrente, sarà tenuta a produrre **una sola ed unica** offerta tecnica, con indicato il codice CND e il numero di repertorio ed ogni altra informazione utile ai fini del giudizio qualitativo.

La mancata presentazione della documentazione tecnica comporterà l'esclusione dalla procedura di gara.

C) OFFERTA ECONOMICA

Offerta economica - firmata digitalmente dal Legale Rappresentante della impresa concorrente – redatta secondo modalità e ritualità descritte e disciplinate dal sistema Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione/Richiesta di offerta.

Si precisa che, l'offerta economica non può essere in aumento, **ma esclusivamente pari o in ribasso** (indicare la percentuale di ribasso, inserendo tale dato nel campo "note" del file Dettaglio tecnico economico) rispetto al prezzo, per ciascun lotto, posto a base d'asta, pari a:

LOTTO 12: € 48.000,00 OLTRE IVA

Nell'offerta economica dovrà inoltre essere indicato:

- il costo unitario al netto dell'iva del prodotto offerto;
- il costo e il numero dei pezzi a confezione;
- il numero dei pezzi in ciascuna confezione al netto dell'iva.

In caso di discordanza tra l'indicazione del ribasso in cifre e l'indicazione del ribasso in lettere, la stazione appaltante terrà conto della indicazione di ribasso in lettere.

Il prezzo risultante dal ribasso offerto, si intenderà per merce resa franco magazzino, comprensivo di ogni e qualsiasi onere gravante sulla fornitura stessa e sulle prestazioni da rendere. E' esclusa la sola I.V.A. che rimane a carico della Stazione appaltante.

Saranno ritenute nulle (ancorché regolarmente firmate in modalità digitale):

- le offerte espresse in modo indeterminato e quelle formulate con semplice riferimento ad altra offerta, propria o di altri o senza comunicazione degli importi richiesti;
- le offerte non compilate correttamente o incomplete;
- le offerte per persona da nominare;
- le offerte non sottoscritte dal legale rappresentante o da altra persona legittimata ad impegnare il concorrente.

TUTTA la DOCUMENTAZIONE sopra menzionata - firmata digitalmente - dovrà essere prodotta alla Stazione Appaltante - per ragioni di natura tecnica – **IN FORMATO PDF.**

Qualsiasi richiesta di chiarimento, avente natura tecnica e/o amministrativa, dovrà essere inoltrata **esclusivamente** all'attenzione di questa S.C. Responsabile del Procedimento – mediante ricorso al **sistema di comunicazioni con le imprese** previsto nell'ambito della piattaforma digitale ME.PA. - entro i termini indicati nella RDO – pena l'impossibilità da parte di questa Stazione Appaltante di evasione delle stesse.

ARTICOLO 3 – CAUSE DI ESCLUSIONE

La predisposizione della documentazione amm.va, tecnica ed economica, secondo i termini, disciplina, modalità e requisiti formali e sostanziali stabiliti dal presente capitolato a titolo di *lex specialis* – fatti salvi i principi di pertinenza, ragionevolezza e proporzionalità - deve intendersi tassativamente prevista **a pena di esclusione dalla presente procedura di gara.**

In esito a quanto sopra ed in relazione agli enunciati principi, è fatta salva pertanto la possibilità per la stazione appaltante di procedere alla richiesta di chiarimenti, approfondimenti ed integrazioni in ordine alla documentazione presentata in sede di gara.

Ai sensi del combinato disposto dell'articolo 58 del D.Lgs. 50/2016 e della disciplina prevista dalla CONSIP SpA in materia di regolamentazione del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione, le eventuali comunicazioni di esclusione nei confronti delle imprese candidate saranno comunicate **unicamente** mediante ricorso al sistema informativo previsto nell'ambito della piattaforma digitale ME.PA.

ARTICOLO 4 – CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La fornitura sarà aggiudicata, ai sensi dell'articolo 95 del Decreto Legislativo n. 50/2016, con il criterio **dell'offerta economicamente più vantaggiosa**, individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo secondo i seguenti parametri ed elementi di valutazione:

QUALITA' TECNICA massimo **70 punti**
PREZZO massimo **30 punti**

L'individuazione dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuata con la seguente formula:

$$P_i = \sum_n (W_i * C_i)$$

dove

P_i = indice di valutazione dell'offerta esima;

C_i = coefficiente della prestazione dell'offerta rispetto al requisito variabile tra zero e uno;

Σ = sommatoria;

n = numero totale dei requisiti;

W_i = punteggio attribuito al singolo requisito (i).

I punteggi saranno apprezzati al secondo decimale per troncamento.

A) OFFERTA TECNICA

Il giudizio qualitativo sarà espresso da apposita Comm.ne giudicatrice sulla base della documentazione tecnica prodotta dai concorrenti, **applicando gli elementi di valutazione** previsti **all'allegato 5**, fatta salva comunque la necessaria sussistenza dei requisiti tecnici richiesti

Per ciascun criterio di valutazione riportato nell'allegato 5, il coefficiente della prestazione offerta "C_i", variabili tra zero ed uno, verrà attribuito dalla Commissione giudicatrice, seguendo i seguenti parametri di giudizio:

Giudizio	Coefficiente
Eccellente	1,0
Ottimo	0,8
Buono	0,6
Discreto	0,4
Sufficiente	0,2

Insufficiente	0,0
---------------	-----

Una volta terminata l'attribuzione discrezionale dei coefficienti **per ciascun elemento di valutazione qualitativa**, si procederà a riportare ad 1 il coefficiente più alto e proporzionando in maniera decrescente gli altri.

I coefficienti come sopra calcolati, verranno quindi moltiplicati per il corrispondente punteggio massimo previsto per ciascun elemento di valutazione qualitativa.

Non saranno ammesse alla successiva fase di valutazione economica le offerte che non raggiungeranno il punteggio minimo di 36 punti nella valutazione qualitativa.

Riparametrazione totale

Al fine di non alterare i pesi stabiliti per i criteri della qualità e del prezzo, se nessun concorrente ottiene sui criteri di valutazione tecnica nel loro complesso il punteggio pari al peso massimo assegnato agli stessi (70 punti), è effettuata la c.d. “riparametrazione”, assegnando al concorrente che ha ottenuto il punteggio totale più alto il massimo punteggio previsto e alle altre offerte un punteggio proporzionale decrescente.

B) OFFERTA ECONOMICA: max punti 30

La successiva attribuzione dei punteggi relativi al parametro PREZZO – limitatamente ai concorrenti le cui offerte tecniche saranno state ritenute ammissibili - sarà effettuata tramite assegnazione automatica del punteggio prezzo (generata dal sistema di calcolo della piattaforma digitale ME.PA.) mediante *formula sotto indicata*

$$Pe(i) = 30 \times (Ri/Rmax)^{0,3}$$

Ove

Pe(i) = punteggio economico assegnabile a ciascuna offerta

Ri=ribasso offerto dal concorrente i-esimo
Rmax=ribasso dell'offerta più conveniente
0,3=coefficiente

I coefficienti come sopra calcolati, verranno quindi moltiplicati per il punteggio massimo di 30 attribuito al prezzo.

Il prezzo a base d'asta annuo, per ciascun lotto, è fissato come segue:

Lotto 12: € 48.000,00 oltre IVA

Sono ammesse solo **offerte pari o inferiori all'importo a base d'asta sopra indicato.**

N.B.: La valutazione verrà espressa in decimali arrotondati per troncamento alla seconda cifra decimale, sia per gli elementi di natura qualitativa che quantitativa.

L'offerta economicamente più vantaggiosa sarà individuata a favore della ditta che avrà realizzato il punteggio totale più elevato (punteggio qualità + punteggio prezzo).

ARTICOLO 5 – MODALITA' DI ESPLETAMENTO DELLA PROCEDURA

I presupposti giuridici della presente procedura di gara traggono fondamento dal combinato disposto dell'art.1, comma 450, della L. 296/2006 e dell'art. 36, comma 2, lett. b), del D.Lgs 50/2016.

Verificati i termini di ricezione delle offerte, questa competente S.C. Responsabile del Procedimento provvederà, **in data alle ore 10:00 in seduta pubblica digitale:**

- al riscontro della DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA, secondo quanto sopra disciplinato;
- all'eventuale pronunciamento di esclusione nei confronti delle imprese concorrenti per le quali sia stata rilevata la mancata osservanza della regolarità e ritualità della documentazione amm.va prodotta a corredo dell'offerta, secondo quanto disciplinato dal precedente articolo 2 del presente capitolato di appalto;
- alla eventuale richiesta di chiarimenti, approfondimenti ed integrazioni in ordine alla documentazione amministrativa presentata.

In successiva seduta pubblica digitale (la cui data ed orario, saranno comunicati alle imprese candidate dal Segretario della Commissione Giudicatrice di Gara – mediante il sistema di comunicazione alle imprese previsto nell'ambito della piattaforma digitale ME.PA. - con congruo termine di anticipo):

- all'apertura della DOCUMENTAZIONE TECNICA / offerta tecnica - per le sole imprese la cui documentazione amm.va sia risultata regolare e rituale secondo quanto sopra chiarito – ed al preliminare riscontro della stessa in ordine alla corrispondenza della documentazione tecnica prodotta rispetto a quella richiesta in sede di redazione della RDO.

In una o più sedute riservate, la Commissione giudicatrice procederà per tutti i lotti alla valutazione tecnico-qualitativa delle offerte tecniche prodotte dalle imprese concorrenti

In ulteriore seduta pubblica digitale (la cui data ed orario saranno comunicati alle imprese candidate dal Segretario della Commissione Giudicatrice di Gara – mediante il sistema di comunicazione alle imprese previsto nell'ambito della piattaforma digitale ME.PA. - con congruo termine di anticipo), la Commissione Giudicatrice provvederà:

- ad assegnare, stante l'intervenuta valutazione tecnico-qualitativa delle offerte prodotte dalle imprese concorrenti, i punteggi relativi al parametro QUALITA';
- al successivo riscontro delle OFFERTE ECONOMICHE – per le sole imprese le cui offerte tecniche/prodotti saranno state formalmente ritenute ammissibili secondo quanto sopra chiarito;
- all'attivazione del sistema di calcolo posto a disposizione dalla piattaforma digitale ME.PA. per la valutazione complessiva del rapporto QUALITA' + PREZZO, secondo i criteri di calcolo di cui al precedente articolo 4 del presente capitolato di appalto;
- alla conseguente dichiarazione di **aggiudicazione provvisoria**.

I passaggi procedurali sopra dettagliati potrebbero subire variazioni in ragione di difficoltà di carattere tecnico legate al funzionamento della piattaforma digitale del Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione. Sarà premura del RUP / Commissione Giudicatrice di Gara, notiziare le

imprese candidate - mediante il sistema di comunicazione previsto nell'ambito dello stesso Mercato Elettronico – in ordine ad eventuali variazioni e/o cambiamenti.

ARTICOLO 6 – CONSEGNA, PENALITA' E AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

I prodotti oggetto di aggiudicazione dovranno essere consegnati, a seguito di appositi ordini trasmessi di volta in volta a seconda delle necessità dell'Azienda Ospedaliera, entro 10 giorni dal ricevimento dell'ordine.

L'Azienda si riserva di applicare apposite penalità in caso di :

- ritardo nell'esecuzione della prestazione: €50,00 per ogni giorno di ritardo rispetto al termine stabilito nel presente Capitolato;
- esecuzione parziale: 70 % del valore della prestazione non eseguita.

E' inoltre prevista la possibilità di applicare apposite penalità, per ulteriori infrazioni derivanti dalla non applicazione del presente capitolato e della normativa vigente, a discrezione dell'azienda variabile da un minimo di euro 100,00 (duecento) ad un massimo di euro 1000,00 (diecimila), fatta salva la facoltà di risoluzione unilaterale del contratto ed ogni altra azione a tutela degli eventuali danni subiti.

Gli importi dovuti dalla Ditta appaltatrice per irregolarità commesse nell'esecuzione del contratto potranno essere recuperati in conto fatture di merce regolarmente consegnata e ritirata o sul deposito cauzionale definitivo che, in tal caso, dovrà essere adeguatamente reintegrato.

Durante il periodo di validità del contratto, nel caso in cui siano immessi sul mercato prodotti analoghi a quelli oggetto di aggiudicazione (anche a seguito di modifiche normative) con caratteristiche migliorative per rendimento e funzionalità, l'appaltatore dovrà darne immediata comunicazione all'Azienda Ospedaliera, che si riserva la facoltà di accettare il prodotto a parità di condizioni economiche e contrattuali.

Ogni ampliamento della gamma, su richiesta degli utilizzatori, sarà accettato alle stesse condizioni economiche dei prodotti oggetto del contratto.

ARTICOLO 7 - FATTURAZIONE E MODALITA' DI PAGAMENTO

La fattura sarà pagata entro 60 giorni dal ricevimento della medesima.

L'aggiudicatario assicura il pieno rispetto di tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010. In particolare, i pagamenti relativi alla presente fornitura saranno effettuati a mezzo conti correnti dedicati (anche in maniera non esclusiva), accesi presso banche o Poste Italiane Spa, a mezzo bonifico bancario/postale.

Gli estremi identificati dei conti correnti dedicati nonché le generalità e il codice fiscale delle persone delegate a operare su di essi dovranno essere comunicati all'Azienda entro 7 giorni dalla loro accensione e, comunque (nel caso di conti dedicati preesistenti), entro 7 giorni dalla stipula del contratto.

Il bonifico riporterà, tra gli altri, il codice CIG relativo alla gara.

ARTICOLO 8 – AUTOTUTELA AMMINISTRATIVA E CLAUSOLE DI SALVAGUARDIA

Questa Stazione appaltante si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione in caso di offerte non compatibili rispetto alla propria disponibilità di bilancio o non ritenute idonee all'accoglimento sotto l'aspetto tecnico / normativo, qualora non ritenga congrui i prezzi di offerta, ovvero di adottare ogni e qualsiasi provvedimento motivato di sospensione, annullamento, revoca, aggiudicazione parziale ed abrogazione della presente procedura che potrà essere posto in essere, a suo insindacabile giudizio, senza che i concorrenti possano accampare alcuna pretesa o diritto al riguardo.

Fatta salva ogni prescrizione sopra riportata, questa Stazione appaltante si riserva in ultimo la facoltà di procedere ad aggiudicazione anche qualora pervenga o rimanga valida ed accettabile una sola offerta, purché ritenuta congrua e conveniente.

ARTICOLO 9 – DIVIETO DI CESSIONE DEL CONTRATTO / SUBAPPALTO

E' fatto assoluto divieto all'operatore economico aggiudicatario di cedere totalmente o parzialmente a terzi il contratto di appalto, pena la immediata risoluzione del contratto e risarcimento di eventuali danni.

L'eventuale intenzione di subappaltare la fornitura, dovrà essere dichiarata per iscritto – firmata digitalmente dal Legale Rappresentante della impresa interessata – e caricata a sistema unitamente alla restante documentazione amm.va, quale dettagliata al precedente articolo 2 del presente capitolato.

Detta dichiarazione dovrà descrivere con precisione la percentuale della fornitura che si intende subappaltare (in misura comunque non superiore al 30%).

Ai fini della successiva autorizzazione al subappalto (nei limiti indicati in fase di offerta), l'aggiudicatario dovrà presentare apposita domanda e dimostrare, **con ogni utile documentazione da allegarsi alla domanda stessa**, il possesso da parte del soggetto individuato dei requisiti generali, nonché di idonea capacità tecnica e professionale.

In tal caso, l'aggiudicatario resta comunque solo ed unico responsabile di fronte all'Amministrazione appaltante della parte della fornitura subappaltata. I subappaltatori sono tenuti a rispettare integralmente le disposizioni ed i contenuti del presente capitolato speciale / disciplinare di gara.

ARTICOLO 10 – DISPOSIZIONI DI CUI AL PUNTO 6.3 DEL PIANO TRIENNALE DI PREVENZIONE DELLA CORRUZIONE DELL'AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA

L'appaltatore dovrà attenersi personalmente e tramite il personale preposto, agli obblighi di condotta, per quanto compatibili, previsti dal codice etico e di comportamento di questa Azienda Ospedaliera, che viene assegnato in copia e che l'appaltatore dichiara di conoscere ed accettare (dichiarazione di cui all'art.2 lettera e) del presente capitolato). La violazione degli obblighi derivanti dal Codice, che causi un accertato danno economico e/o di immagine All'Azienda ospedaliera, comporterà la risoluzione del contratto rapporto/previa istruttoria e conclusione del procedimento in contraddittorio con l'Azienda Ospedaliera.

ARTICOLO 11 - FORO COMPETENTE

Per la risoluzione delle eventuali controversie scaturenti dall'esecuzione del contratto, è competente il foro di Terni.

ARTICOLO 12 - TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

L'Azienda Ospedaliera in qualità di titolare (con sede in Terni, Via Tristano Di Joannuccio, 1 Codice fiscale e partita Iva 00679270553, PEC: aospterni@postacert.umbria.it, Centralino: +39 0744 2051), tratterà i dati personali conferiti, con modalità prevalentemente informatiche e telematiche, per le finalità previste dal Regolamento (UE) 2016/679 (RGPD), in particolare per l'esecuzione dei propri compiti di interesse pubblico o comunque connessi all'esercizio dei propri pubblici poteri, ivi incluse le finalità di archiviazione, di ricerca storica e di analisi per scopi statistici.

Il conferimento dei dati presenti sulle piattaforme telematiche è obbligatorio e il loro mancato inserimento non consente di procedere con la ammissione alla procedura.

I dati saranno trattati per tutto il tempo necessario alla gestione della procedura nonché, successivamente, per finalità di archiviazione a tempo indeterminato. I dati saranno conservati in conformità alle norme sulla conservazione della documentazione amministrativa.

Secondo quanto previsto dall'articolo 29 del D.Lgs 50/2016 i dati saranno comunicati agli enti pubblici previsti dalla normativa per la verifica dei requisiti nonché negli altri casi previsti dalla normativa ivi compresa la pubblicazione nell'Amministrazione Trasparente.

Secondo quanto previsto dall'articolo 53 del D.Lgs 50/2016 i dati saranno trasmessi ad altri soggetti (es. controinteressati, partecipanti al procedimento, altri richiedenti) in particolare in caso di richiesta di accesso ai documenti amministrativi.

Gli interessati hanno il diritto di chiedere al titolare del trattamento l'accesso ai dati personali e la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che li riguarda o di opporsi al trattamento (artt. 15 e ss. del RGPD).

Si informano le imprese candidate che i dati personali raccolti saranno utilizzati al solo fine dell'espletamento della procedura di cui al presente capitolato. I dati saranno trattati, anche con strumenti informatici, nell'ambito e per le finalità della procedura medesima. I dati raccolti potranno essere oggetto di comunicazione ad autorità pubbliche locali e nazionali in conformità ad obblighi di legge.

Per informazioni e chiarimenti, le ditte possono rivolgersi al Responsabile unico del procedimento – Dott.ssa Cinzia Angione – Dirigente Amministrativo S.C. Economato e Provveditorato - Tel. 0744 205284 – fax 0744 205252 e-mail c.angione@aospterni.it.

S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Il Dirigente
Dott.ssa Cinzia Angione

LOTTI	CARATTERISTICHE TECNICHE	FABBISOGNO ANNUO PRESUNTO
SISTEMI PER LA CHIUSURA DEI DIFETTI CARDIACI		
1	<p>DIA - Dispositivi occludenti per difetti interatriali (DIA) autoespandibili, costituiti da due dischi in nitinol, uniti da un segmento intermedio di misura variabile, da 4mm a 40mm. I dischi devono contenere del poliestere cucito alla struttura metallica e devono essere riposizionabili.</p> <p>Sistema di rilascio dedicato armato da 6F a 13F e palloni complianti per la misurazione dei difetti nei diametri da 18, 24, 34 mm in sconto merce</p>	10
IMPORTO PRESUNTO A BASE D'ASTA ANNUO LOTTO 1 € 48.000,00 OLTRE IVA		

ALL.2 A LCAPITOLATO

MODELLO DI FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea* le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico ⁽¹⁾. Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando ⁽²⁾ nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*:

GU UE S numero 058-128226, data 23/03/2018, pag. 7,

Numero dell'avviso nella GU S: 058-128226

Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto:

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rimando ad una pubblicazione a livello nazionale)

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽³⁾	Risposta:
Nome: Codice fiscale	
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾ :	FORNITURA DI DISPOSITIVI OCCLUDENTI PER DIFETTI INTERATRIALI (DIA)
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽⁵⁾ :	
CIG CUP (ove previsto) Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	NUMERO GARA ANAC:

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico

⁽¹⁾ I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fornitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

⁽²⁾ Per le **amministrazioni aggiudicatrici**: un **avviso di preinformazione** utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un **bando di gara**. Per gli **enti aggiudicatori**: un **avviso periodico indicativo** utilizzato come mezzo per indire la gara, un **bando di gara** o un **avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione**.

⁽³⁾ Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

⁽⁴⁾ Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.

⁽⁵⁾ Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile: Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[] []
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto ⁽⁶⁾ : Telefono: PEC o e-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media ⁽⁷⁾ ?	[] Sì [] No
Solo se l'appalto è riservato ⁽⁸⁾: l'operatore economico è un laboratorio protetto, un' "impresa sociale" ⁽⁹⁾ o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti (articolo 112 del Codice)? In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[] Sì [] No [.....] [.....]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione rilasciata da organismi accreditati, ai sensi dell'articolo 90 del Codice ? In caso affermativo: Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI. a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato e, se pertinente, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare: c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁽¹⁰⁾ :	[] Sì [] No [] Non applicabile a) [.....] b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] c) [.....]

⁽⁶⁾ Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

⁽⁷⁾ Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36). Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici.

Microimprese: imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.

Piccole imprese: imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.

Medie imprese: imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

⁽⁸⁾ Cfr. il punto III.1.5 del bando di gara.

⁽⁹⁾ Un' "impresa sociale" ha per scopo principale l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili o svantaggiate.

<p>d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p> <p>In caso di risposta negativa alla lettera d):</p> <p>Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D secondo il caso</p> <p>SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 84 del Codice (settori ordinari)?</p> <p>ovvero,</p> <p>è in possesso di attestazione rilasciata nell'ambito dei Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, previsti per i settori speciali</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>a) Indicare gli estremi dell'attestazione (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione)</p> <p>b) Se l'attestazione di qualificazione è disponibile elettronicamente, indicare:</p> <p>c) Indicare, se pertinente, le categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione:</p> <p>d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi di cui all'articolo 90 del Codice o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 84 o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, non compilano le Sezioni B e C della Parte IV.</p>	
<p>Forma della partecipazione:</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri ⁽¹¹⁾?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.</p>	
<p>In caso affermativo:</p> <p>a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 45, comma 2, lett. d), e), f) e g) e all'art. 46, comma 1, lett. a), b), c), d) ed e) del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici,ecc.):</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto:</p> <p>c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante:</p> <p>d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), o di una società di professionisti di cui all'articolo 46, comma 1, lett. f) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p> <p>d): [.....]</p>

⁽¹⁰⁾ I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

⁽¹¹⁾ Specificamente **nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro**

Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e institori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.

Eventuali rappresentanti:	Risposta:
Nome completo; se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	[.....]; [.....]
Posizione/Titolo ad agire:	[.....]
Indirizzo postale:	[.....]
Telefono:	[.....]
E-mail:	[.....]
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta):	[.....]

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 89 del Codice - Avvalimento)

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[]Si []No
In caso affermativo: Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi:	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]
In caso affermativo , indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI. Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.	

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 105 DEL CODICE - SUBAPPALTO)

(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore).

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[]Si []No
In caso affermativo: Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare e la relativa quota (espressa in percentuale) sull'importo contrattuale:	[.....] [.....]
Nel caso ricorrano le condizioni di cui all'articolo 105, comma 6, del Codice, indicare la denominazione dei subappaltatori proposti:	[.....]

Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, ognuno dei subappaltatori o categorie di subappaltatori interessati dovrà compilare un proprio D.G.U.E. fornendo le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.

PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articolo 80 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):	
1.	Partecipazione a un'organizzazione criminale ⁽¹²⁾
2.	Corruzione ⁽¹³⁾
3.	Frode ⁽¹⁴⁾ ;
4.	Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche ⁽¹⁵⁾ ;
5.	Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo ⁽¹⁶⁾ ;
6.	Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani ⁽¹⁷⁾
CODICE	
7.	Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lettera g) articolo 80, comma 1, del Codice);
8.	False comunicazioni sociali di cui agli articoli 2621 e 2622 del codice civile (art. 80, comma 1 lett. b-bis del Codice);

Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice):	Risposta:
I soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sono stati condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del Codice di procedura penale per uno dei motivi indicati sopra con sentenza pronunciata non più di cinque anni fa o, indipendentemente dalla data della sentenza, in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ovvero desumibile ai sensi dell'art. 80 comma 10?	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]⁽¹⁸⁾</p>
<p>In caso affermativo, indicare⁽¹⁹⁾:</p> <p>a) la data della condanna, del decreto penale di condanna o della sentenza di applicazione della pena su richiesta, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 80, comma 1, lettera da a) a g) del Codice e i motivi di condanna,</p> <p>b) dati identificativi delle persone condannate [];</p> <p>c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:</p>	<p>a) Data:[], durata [], lettera comma 1, articolo 80 [], motivi:[]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 80 [],</p>

⁽¹²⁾ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

⁽¹³⁾ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

⁽¹⁴⁾ Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

⁽¹⁵⁾ Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

⁽¹⁶⁾ Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

⁽¹⁷⁾ Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).

⁽¹⁸⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ²⁰ (autodisciplina o "Self-Cleaning" , cfr. articolo 80, comma 7)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo , indicare: 1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato? 2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi? 3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice: - hanno risarcito interamente il danno? - si sono impegnati formalmente a risarcire il danno? 4) per le ipotesi 1) e 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ? 5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] [.....]

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4, del Codice):	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali , sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
In caso negativo , indicare:	Imposte/tasse	Contributi previdenziali
a) Paese o Stato membro interessato	a) [.....]	a) [.....]
b) Di quale importo si tratta	b) [.....]	b) [.....]
c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:		
1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:	c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
- Tale decisione è definitiva e vincolante?	- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
- Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.	- [.....]	- [.....]
- Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna , la durata del periodo d'esclusione:	- [.....]	- [.....]
2) In altro modo ? Specificare:	c2) [.....]	c2) [.....]
d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi	d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

⁽²⁰⁾ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

<p>obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?</p>	<p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>	<p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>
<p>Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)⁽²¹⁾: [.....][.....][.....]</p>	

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI ⁽²²⁾

Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
<p>L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro, ⁽²³⁾ di cui all'articolo 80, comma 5, lett. a), del Codice ?</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning, cfr. articolo 80, comma 7)?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice:</p> <p>a) fallimento</p> <p>In caso affermativo: - il curatore del fallimento è stato autorizzato all'esercizio provvisorio ed è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici (articolo 110, comma 3, lette. a) del Codice) ?</p>	<p>[] Si [] No</p> <p>[] Si [] No</p> <p>In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]</p>

⁽²¹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽²²⁾ Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

⁽²³⁾ Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

<p>- la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?</p> <p>b) liquidazione coatta</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>d) è ammesso a concordato con continuità aziendale</p> <p>In caso di risposta affermativa alla lettera d):</p> <p>- è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell' articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice?</p> <p>- la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali⁽²⁴⁾ di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico:</p> <p>- ha risarcito interamente il danno?</p> <p>- si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi⁽²⁵⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p> <p>a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,</p> <p>b) non avere occultato tali informazioni?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

⁽²⁴⁾ Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

⁽²⁵⁾ Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. <i>f</i>), <i>f-ter</i>), <i>g</i>), <i>h</i>), <i>i</i>), <i>l</i>), <i>m</i>) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001	Risposta:
Sussistono a carico dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 80, comma 2, del Codice)?	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....] ⁽²⁶⁾</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni ?</p> <p>1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 80, comma 5, lettera <i>f</i>);</p> <p>2. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione nelle procedure di gara e negli affidamenti di subappalti oppure ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante il quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettera <i>f-ter e g</i>);</p> <p>3. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera <i>h</i>)?</p> <p>In caso affermativo :</p> <p>- indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione:</p> <p>- la violazione è stata rimossa ?</p> <p>4. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 80, comma 5, lettera <i>i</i>);</p> <p>5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni:</p> <p>(numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

(26) Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>12 luglio 1991, n. 203?</p> <p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria? - ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ? <p>6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p>
<p>7. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti del medesimo operatore economico ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p>

Parte IV: Criteri di selezione

In merito ai criteri di selezione (sezione α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

α : INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione α della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV:

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta
Soddisfa i criteri di selezione richiesti:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

A: IDONEITÀ (Articolo 83, comma 1, lettera a), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Idoneità	Risposta
<p>1) Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento ⁽²⁷⁾</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>2) Per gli appalti di servizi:</p> <p>È richiesta una particolare autorizzazione o appartenenza a una particolare organizzazione (elenchi, albi, ecc.) per poter prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento dell'operatore economico?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [...] <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

⁽²⁷⁾ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

B: CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA (Articolo 83, comma 1, lettera b), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità economica e finanziaria	Risposta:
<p>1a) Il fatturato annuo ("generale") dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>1b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁸⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico nel settore di attività oggetto dell'appalto e specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara per il numero di esercizi richiesto è il seguente:</p> <p>2b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico nel settore e per il numero di esercizi specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁹⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) Se le informazioni relative al fatturato (generale o specifico) non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) Per quanto riguarda gli indici finanziari ⁽³⁰⁾ specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ai sensi</p>	<p>(indicazione dell'indice richiesto, come rapporto tra x e y ⁽³¹⁾, e valore)</p>

⁽²⁸⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

⁽²⁹⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

⁽³⁰⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

⁽³¹⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

<p>dell'art. 83 comma 4, lett. b), del Codice, l'operatore economico dichiara che i valori attuali degli indici richiesti sono i seguenti:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....], [.....] ⁽³²⁾</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>5) L'importo assicurato dalla copertura contro i rischi professionali è il seguente (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice):</p> <p>Se tali informazioni sono disponibili elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>6) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

C: CAPACITÀ TECNICHE E PROFESSIONALI (Articolo 83, comma 1, lettera c), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità tecniche e professionali	Risposta:								
<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, durante il periodo di riferimento⁽³³⁾ l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</p> <p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...]</p> <p>Lavori: [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi:</p> <p>Durante il periodo di riferimento l'operatore economico ha consegnato le seguenti forniture principali del tipo specificato o prestato i seguenti servizi principali del tipo specificato: Indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³⁴⁾:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara):</p> <p>[.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>importi</th> <th>date</th> <th>destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	importi	date	destinatari				
Descrizione	importi	date	destinatari						
<p>2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici ⁽³⁵⁾, citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità:</p> <p>Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per l'esecuzione dei lavori:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Utilizza le seguenti attrezzature tecniche e adotta le seguenti misure per garantire la qualità e dispone degli strumenti di studio e ricerca indicati di seguito:</p>	<p>[.....]</p>								

⁽³²⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽³³⁾ Le amministrazioni aggiudicatrici possono **richiedere** fino a cinque anni e **ammettere** un'esperienza che risale a **più** di cinque anni prima.

⁽³⁴⁾ In altri termini, occorre indicare **tutti** i destinatari e l'elenco deve comprendere i clienti pubblici e privati delle forniture o dei servizi in oggetto.

⁽³⁵⁾ Per i tecnici o gli organismi tecnici che non fanno parte integrante dell'operatore economico, ma sulle cui capacità l'operatore economico fa affidamento come previsto alla parte II, sezione C, devono essere compilati DGUE distinti.

4) Potrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto:	[.....]
5) Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare: L'operatore economico consentirà l'esecuzione di verifiche⁽³⁶⁾ delle sue capacità di produzione o strutture tecniche e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità?	[] Si [] No
6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso: a) lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, e/o (in funzione dei requisiti richiesti nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara) b) i componenti della struttura tecnica-operativa/ gruppi di lavoro:	a) [.....] b) [.....]
7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale :	[.....]
8) L' organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:	Anno, organico medio annuo: [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....], Anno, numero di dirigenti [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....]
9) Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà dell' attrezzatura, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:	[.....]
10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare⁽³⁷⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:	[.....]
11) Per gli appalti pubblici di forniture : L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti; se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità. Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:	[] Si [] No [] Si [] No (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
12) Per gli appalti pubblici di forniture :	

(36) La verifica è eseguita dall'amministrazione aggiudicatrice o, se essa acconsente, per suo conto da un organismo ufficiale competente del paese in cui è stabilito il fornitore o il prestatore dei servizi.

(37) Si noti che se l'operatore economico **ha** deciso di subappaltare una quota dell'appalto **e** fa affidamento sulle capacità del subappaltatore per eseguire tale quota, è necessario compilare un DGUE distinto per ogni subappaltatore, vedasi parte II, sezione C.

<p>L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>13) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (ARTICOLO 87 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale	Risposta:
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>

Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 91 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
<p>Di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato :</p> <p>Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:</p> <p>Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente ⁽³⁸⁾, indicare per ciascun documento:</p>	<p>[.....]</p> <p>[] Si [] No ⁽³⁹⁾</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]⁽⁴⁰⁾</p>

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti è/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Ferme restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro ⁽⁴¹⁾, oppure

b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 ⁽⁴²⁾, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e firma/firme: [.....]

⁽³⁸⁾ Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

⁽³⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽⁴⁰⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽⁴¹⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

⁽⁴²⁾ In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.



A Z I E N D A
O S P E D A L I E R A
S A N T A M A R I A
T E R N I

Via Tristano di Joannuccio, 1 - 05100 Terni
Cod. Fisc./Part. IVA 00679270553

PATTO D'INTEGRITA'

Tra l'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni e la Dittapartecipante alla gara.....

Questo documento deve essere obbligatoriamente sottoscritto e presentato insieme all'offerta), da ciascun partecipante alla gara in oggetto. La mancata consegna di questo documento debitamente sottoscritto dal titolare o rappresentante legale della Ditta concorrente determinerà l'automatica esclusione dalla gara. Dopo l'espletamento della presente gara, il documento verrà sottoscritto dal

Questo documento costituirà parte integrante di qualsiasi contratto assegnato dalla stazione appaltante a seguito della presente gara.

Il patto d'Integrità stabilisce l'obbligo reciproco, formale dell'azienda Ospedaliera e dei partecipanti alla gara in oggetto di conformare i propri comportamenti ai principi di lealtà, trasparenza e correttezza nonché l'espresso impegno anticorruzione di non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi altra ricompensa, vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente tramite intermediari, per ottenere la partecipazione alla gara, l'aggiudicazione della medesima e l'assegnazione del contratto e/o al fine di distorcerne la relativa corretta esecuzione in danno dell'Amministrazione o di altra impresa.

Il personale, i collaboratori, i consulenti dell'Azienda Ospedaliera impiegati ad ogni livello nell'espletamento di questa gara e nel controllo dell'esecuzione del relativo contratto assegnato, sono consapevoli del presente Patto d'Integrità, ne condividono pienamente lo spirito, sono a conoscenza delle sanzioni previste a loro carico in caso di mancato rispetto del Patto.

L'Azienda Ospedaliera si impegna a rendere pubblici i dati principali della gara:

- l'elenco dei concorrenti ed i relativi prezzi quotati;
- l'elenco delle offerte respinte con la motivazione dell'esclusione;
- la regioni specifiche dell'assegnazione del contratto al vincitore con relativa attestazione del rispetto dei criteri di valutazione indicati nel capitolato di gara.

La sottoscritta Impresa individuale/Società si impegna a segnalare all'Amministrazione dell'Azienda Ospedaliera S.Maria ogni tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione nelle fasi di svolgimento della gara e/o durante l'esecuzione dei contratti, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque cerchi di condizionare direttamente o indirettamente, con ogni mezzo, la decisioni relative alla gara in oggetto.

La sottoscritta Impresa/Società dichiara altresì che non si è accordata e non si accorderà con altri partecipanti alla gara per limitare in alcun modo la concorrenza, anche mediante la costituzione di un "cartello" fra le imprese partecipanti.

Con la sottoscrizione del presente Patto, l'Impresa/Società dichiara di accettare che nel caso di mancato rispetto degli impegni assunti con questo Patto potranno essere applicate le seguenti sanzioni:

- risoluzione del contratto;
- incameramento della cauzione provvisoria o definitiva;
- risarcimento per danno arrecato all'Azienda Ospedaliera nella misura dell'8% del valore del contratto, fatto salvo il diritto al maggior danno;
- risarcimento del danno arrecato ad altri concorrenti partecipanti alla gara in misura dell'1% del valore del contratto per ogni partecipante, fatto salvo il diritto al maggior danno.

Il presente Patto Anticorruzione e le relative sanzioni applicabili resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto assegnato a seguito della gara in oggetto.

Ogni controversia relativa all'interpretazione ed esecuzione del presente patto d'integrità fra l'Azienda Ospedaliera S.Maria ed i concorrenti e tra gli stessi concorrenti sarà risolta dall'Autorità Giudiziaria competente.

Data

**TIMBRO DELLA DITTA E FIRMA
DEL RAPPRESENTANTE LEGALE**

AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA



A Z I E N D A
O S P E D A L I E R A
S A N T A M A R I A
T E R N I

CODICE ETICO E DI COMPORTAMENTO AZIENDALE

*ai sensi dell'art. 54 del D.Lgs. 30 marzo 2001 n. 165,
del D.P.R. 16 aprile 2013, n. 62 e del Piano Nazionale Anticorruzione*

INDICE

- Articolo 1 - Disposizioni di carattere generale – pag. 3
- Articolo 2 - Ambito di applicazione – pag. 3
- Articolo 3 - Principi generali – pag. 3
- Articolo 4 - Regali, compensi ed altre utilità - pag. 5
- Articolo 5 - Partecipazione ad associazioni e organizzazioni – pag. 5
- Articolo 6 - Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse – pag. 5
- Articolo 7 - Obbligo di astensione – pag. 5
- Articolo 8 - Prevenzione della corruzione – pag. 6
- Articolo 9 - Trasparenza e tracciabilità – pag. 6
- Articolo 10 - Comportamento nei rapporti privati – pag. 6
- Articolo 11 - Comportamento in servizio – pag. 6
- Articolo 12 – Divieto di fumo – pag. 7
- Articolo 13 - Rapporti con il pubblico – pag. 7
- Articolo 14 - Disposizioni particolari per i Dirigenti o titolari di Posizioni Organizzative/Coordinamento – pag. 7
- Articolo 15 - Contratti ed altri atti negoziali – pag. 8
- Articolo 16 - Vigilanza, monitoraggio ed attività formative – pag. 8
- Articolo 17 - Responsabilità conseguente alla violazione dei doveri del Codice – pag. 9
- Articolo 18 - Disposizioni finali ed abrogazioni – pag. 9

Art. 1 – Disposizioni di carattere generale

Il presente Codice di comportamento, di seguito denominato "**Codice**", integra e specifica le previsioni del **Codice Generale** di comportamento dei dipendenti pubblici, approvato con D.P.R. 16 aprile 2013 n. 62, ai sensi dell'articolo 54 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e definisce i doveri di diligenza, lealtà, imparzialità e buona amministrazione che i dipendenti/collaboratori dell'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni, sono tenuti ad osservare, nel garantire il perseguimento degli obiettivi aziendali.

Per quanto sopra quindi il Codice Generale di Comportamento, costituendo la base minima e indefettibile del presente codice, trova comunque applicazione integrale.

Il presente Codice è stato altresì predisposto tenendo conto delle indicazioni contenute nella delibera n. 75/2013 dell'Autorità Nazionale Anticorruzione e nel Piano Nazionale Anticorruzione.

Art. 2 – Ambito di applicazione

1. Il presente Codice si applica ai dipendenti dell'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni, con rapporto a tempo indeterminato e determinato ivi compreso il personale convenzionato.
2. Si applica altresì, in quanto compatibile, a tutti coloro che, a qualsiasi titolo, si trovino ad operare all'interno delle strutture aziendali e quindi a tutti i collaboratori o consulenti, con qualsiasi tipologia di contratto o incarico o autorizzazione, ai titolari di organi e di incarichi, nonché nei confronti dei collaboratori a qualsiasi titolo di imprese fornitrici di beni o servizi e che realizzano opere in favore dell'amministrazione, per esemplificazione denominati "**collaboratori**".
3. Con particolare riferimento ai soggetti di cui al precedente punto 2 la violazione del Codice implica, in caso di accertato danno economico e/o di immagine all'Azienda Ospedaliera, la risoluzione/decadenza del contratto/rapporto. A tal fine negli atti di incarico o nei contratti di acquisizione delle collaborazioni, delle consulenze o dei servizi, nonché nei disciplinari e nei capitolati d'appalto è inserita, in ottemperanza a quanto disposto dal D.P.R. 16 aprile 2013 n. 62 e dal Piano Nazionale Anticorruzione, la seguente disposizione:

CODICE ETICO E DI COMPORTAMENTO AZIENDALE:

L'appaltatore/il professionista/il collaboratore/il consulente dovrà attenersi, personalmente e tramite il personale preposto, agli obblighi di condotta, per quanto compatibili, previsti dal Codice che viene consegnato in copia e che il predetto appaltatore/professionista/collaboratore/consulente dichiara di conoscere ed accettare. La violazione degli obblighi derivanti dal Codice, che causi un accertato danno economico e/o di immagine all'Azienda Ospedaliera, comporterà la risoluzione del contratto/rapporto previa istruttoria e conclusione del procedimento in contraddittorio con l'Azienda Ospedaliera.

4. Le norme contenute nel Codice Generale e nel presente Codice costituiscono pertanto principi di comportamento per tutte le categorie di persone a qualsivoglia titolo incardinate nell'Azienda.

Art. 3 – Principi generali

Il dipendente/collaboratore:

- osserva la Costituzione, servendo la Nazione con disciplina ed onore, conformando la propria condotta ai principi di buon andamento e imparzialità dell'azione amministrativa;
- svolge i propri compiti nel rispetto della legge, perseguendo l'interesse pubblico senza abusare della posizione o dei poteri di cui è titolare;
- rispetta altresì i principi di integrità, correttezza, buona fede, proporzionalità, obiettività, trasparenza, equità e ragionevolezza e agisce in posizione di indipendenza e imparzialità, astenendosi in caso di conflitto di interessi;
- non usa a fini privati le informazioni di cui dispone per ragioni di ufficio, evita situazioni e comportamenti che possano ostacolare il corretto adempimento dei compiti o nuocere agli interessi o all'immagine dell'amministrazione;
- esercita prerogative e poteri pubblici unicamente per le finalità di interesse generale per le quali sono stati conferiti;
- esercita i propri compiti orientando l'azione amministrativa alla massima economicità, efficienza ed efficacia. La gestione di risorse pubbliche ai fini dello svolgimento delle attività amministrative deve seguire una logica di contenimento dei costi, che non pregiudichi la qualità dei risultati;
- nei rapporti con i destinatari dell'azione amministrativa, assicura la piena parità di trattamento a parità di condizioni, astenendosi, altresì, da azioni arbitrarie che abbiano effetti negativi sui destinatari dell'azione amministrativa o che comportino discriminazioni basate su sesso, nazionalità, origine etnica, caratteristiche genetiche, lingua, religione o credo, convinzioni personali o politiche, appartenenza a una minoranza nazionale, disabilità, condizioni sociali o di salute, età e orientamento sessuale o su altri differenti fattori;
- dimostra la massima disponibilità e collaborazione nei rapporti con le altre pubbliche amministrazioni, assicurando lo scambio e la trasmissione delle informazioni e dei dati in qualsiasi forma anche telematica, nel rispetto della normativa vigente;
- contribuisce, con l'insieme del suo comportamento e delle sue attività, a mantenere e sviluppare il rapporto di fiducia con tutte le categorie di individui, gruppi o istituzioni il cui apporto è richiesto per realizzare la missione aziendale o che hanno comunque interesse al suo perseguimento, quali Istituzioni, cittadini-utenti, fornitori, organizzazioni che rappresentano singoli o gruppi, comunità locali, associazioni;

Azienda Ospedaliera S. Maria - Terni

- dimostra di agire secondo principi e regole ispirate all'idea di condotta etica, già contenuti nelle relative determinazioni aziendali;
 - evita qualsiasi situazione che lo ponga o sembri porlo in conflitto d'interessi, ad esempio perseguendo o mostrando di perseguire un interesse diverso da quello aziendale o che gli faccia trarre vantaggi economici personali derivanti dalla sua relazione diretta/indiretta con l'Azienda Ospedaliera;
 - si adopera perché le performance economico-finanziarie e gestionali siano tali da salvaguardare e accrescere il valore dell'Azienda;
 - si adopera inoltre perché ogni operazione e/o transazione sia correttamente registrata, autorizzata, verificabile, legittima, coerente e congrua e abbia un adeguato supporto documentale;
 - è consapevole dell'esistenza di procedure di controllo e cosciente del contributo che queste danno al raggiungimento degli obiettivi aziendali e dell'efficienza e si comporta in maniera consequenziale.
- Per tali fini, è necessario che il dipendente/collaboratore si ispiri, nel proprio agire quotidiano, anche ai principi di responsabilità e cultura del servizio, lealtà e diligenza nell'esecuzione delle proprie mansioni, semplificazione dell'attività amministrativa e del linguaggio, rispetto del principio di sussidiarietà. In ogni caso deve essere garantita l'appropriatezza delle prestazioni e il corretto utilizzo delle risorse assegnate.
- Il presente Codice, operando una ricognizione degli obblighi che qualificano il corretto adempimento della prestazione lavorativa, fornisce adeguati "canoni di comportamento" e si pone quale strumento di ausilio per tutti i soggetti operanti all'interno dell'Azienda, ai fini del corretto adempimento delle proprie funzioni. Rappresenta un mezzo attraverso il quale la Direzione Aziendale intende prevenire eventuali situazioni di criticità operativa.
- Il Codice svolge inoltre una funzione preventiva della corruzione e dei comportamenti che potrebbero dar luogo a responsabilità civile, amministrativa, contabile e penale e recepisce integralmente i Regolamenti aziendali in temi analoghi.
- In capo al dipendente/collaboratore, l'eventuale violazione dei doveri contenuti nel Codice determina l'insorgenza di una responsabilità, disciplinare per chi soggiace a tale responsabilità. In presenza di tali violazioni, i soggetti cui compete la vigilanza sulla corretta applicazione del Codice di comportamento provvederanno ad effettuare i necessari accertamenti e ad attivare le conseguenti e dovute iniziative.
- Nella piena consapevolezza che:
- l'attività di tutta l'Azienda è quotidianamente rivolta a tutelare la salute, quale diritto fondamentale dell'individuo ed interesse dell'intera collettività, nel rispetto della dignità e della libertà della persona umana,
 - le proprie manifestazioni e le proprie attività possono avere notevole influenza, anche indiretta, sullo sviluppo economico e sociale e sul benessere generale della collettività,
 - l'accettazione sociale della comunità in cui l'Azienda opera costituisce un grande valore,

tutti i dipendenti/collaboratori devono tenere un comportamento ispirato ai principi generali già enunciati dal Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013, n. 62.

Il dipendente/collaboratore deve altresì attenersi alle seguenti regole comportamentali:

- deve avere un atteggiamento decoroso, appropriato e misurato nell'abbigliamento e nei modi,
- deve essere, in ogni caso, possibile la sua identificazione,
- comunica tempestivamente all'A.O. il cambio di residenza o una diversa domiciliazione a cui effettuare le comunicazioni
- la sua opera deve essere svolta con impegno e costanza,
- il suo comportamento deve essere volto a stabilire rapporti di fiducia e collaborazione,
- i rapporti interpersonali con i colleghi, superiori e utenti devono essere improntati a cortesia, educazione e disponibilità, nell'ambito del reciproco rispetto, anche nell'ambito delle diverse professionalità presenti, con comportamenti onesti e leali,
- deve essere massimo l'impegno ad attuare i principi di equità e di attenzione nei confronti delle aspettative degli utenti e, fatte salve le norme a tutela della privacy, a fornire tutte le informazioni necessarie usando un linguaggio chiaro, semplice e comprensibile,
- nessuno può fornire all'esterno notizie che non siano già state rese pubbliche ai sensi della vigente normativa senza preventiva autorizzazione,
- nessuno può senza giustificato motivo ritardare o affidare ad altri il compimento di attività o l'adozione di decisioni di propria spettanza,
- tutti gli atti compiuti devono essere trasparenti e comprensibili nei confronti dei terzi, evidenziando, se del caso, l'esercizio dei diritti riconosciuti dalla legge.

Poiché l'Azienda garantisce l'integrità fisica e morale dei suoi dipendenti/collaboratori, condizioni di lavoro rispettose della dignità individuale ed ambienti di lavoro sicuri e salubri, non sono tollerate richieste o minacce volte ad indurre le persone ad agire contro le relative norme o comunque contro la legge, i regolamenti o il Codice etico-comportamentale, o ad adottare comportamenti lesivi delle convinzioni morali e personali di ciascuno, nel rispetto delle competenze e delle capacità individuali.

Art. 4 – Regali, compensi ed altre utilità.

1. Il dipendente/collaboratore non chiede né sollecita, per sé o per altri, regali, denaro o altre utilità tenuto conto soprattutto del fatto che il bene tutelato in Azienda è un bene primario, non negoziabile, sancito dalla Costituzione Italiana (art. 32).
2. Il dipendente/collaboratore non accetta, per sé o per altri, regali o altre utilità, salvo quelli d'uso di modico valore effettuati occasionalmente nell'ambito delle normali relazioni di cortesia e nell'ambito delle consuetudini internazionali. In ogni caso, indipendentemente dalla circostanza che il fatto costituisca reato, il dipendente/collaboratore non chiede, per sé o per altri, regali od altre utilità, neanche di modico valore a titolo di corrispettivo per compiere o per aver compiuto un atto del proprio ufficio/professione da soggetti che possano trarre benefici da decisioni o attività inerenti all'ufficio/professione, né da soggetti nei cui confronti è o sta per essere chiamato a svolgere o a esercitare attività o potestà proprie dell'ufficio ricoperto o della professione esercitata.
3. Il dipendente/collaboratore non accetta, per sé o per altri, da un proprio subordinato, direttamente o indirettamente, regali o altre utilità, salvo quelli d'uso di modico valore e non offre, direttamente o indirettamente, regali o altre utilità a un proprio sopra ordinato, salvo quelli d'uso di modico valore.
4. Ai fini del presente articolo, per regali o altre utilità di modico valore si intendono quelle di valore non superiore a 150 euro anche sotto forma di sconto. In presenza di più regali nel corso dell'anno solare il limite complessivo non potrà comunque eccedere i 150 euro.
5. E' comunque vietata, indipendentemente dal valore, qualsiasi forma di regalo o utilità che possa influenzare l'indipendenza di giudizio o indurre ad assicurare un qualsiasi vantaggio.
6. I regali e le altre utilità, eccedenti quelli di modico valore, comunque ricevuti, a cura dello stesso dipendente/collaboratore cui siano pervenuti, sono immediatamente messi a disposizione della Direzione Aziendale, per la restituzione o per la devoluzione a fini istituzionali.
7. Il dipendente/collaboratore non accetta incarichi di collaborazione o consulenza, che abbiano riferimento con le attività istituzionali svolte, da soggetti privati o aziende private o strutture sanitarie private o pubbliche che abbiano, o abbiano avuto nel triennio precedente, un interesse economico significativo in decisioni o attività inerenti all'ufficio di appartenenza. In ogni caso nessun rapporto lavorativo può intercorrere con strutture sanitarie accreditate e/o convenzionate con il SSN; anche le forme di 'volontariato' sono ammesse solo nel rispetto della vigente normativa in materia.
8. Al fine di preservare il prestigio e l'imparzialità dell'Amministrazione, chiunque venga a conoscenza di comportamenti previsti nel presente articolo ha il dovere di comunicarli immediatamente alla Direzione Aziendale.

Art. 5 – Partecipazione ad associazioni e organizzazioni.

1. Nel rispetto della disciplina vigente del diritto di associazione, il dipendente/collaboratore comunica tempestivamente al proprio diretto sovraordinato, la propria adesione od appartenenza ad associazioni od organizzazioni, anche senza fini di lucro, a prescindere dal loro carattere riservato o meno, i cui ambiti di interessi siano anche indirettamente coinvolti dallo svolgimento delle funzioni del servizio, dell'ufficio o della professione con particolare riferimento ai servizi che rilasciano autorizzazioni o concessioni, esclusa l'adesione a partiti politici o a sindacati. Detta comunicazione viene inserita nel proprio fascicolo personale.
2. Il dipendente/collaboratore non costringe altri dipendenti ad aderire ad associazioni od organizzazioni, né esercita pressioni a tale fine, promettendo vantaggi o prospettando svantaggi di carriera.

Art. 6 – Comunicazione degli interessi finanziari e conflitti d'interesse.

1. Fermi restando gli obblighi di trasparenza previsti da leggi o regolamenti, il dipendente/collaboratore, all'atto dell'assegnazione o dell'inizio del rapporto con l'ufficio, o al verificarsi dell'evento se successivo, con un termine massimo consentito pari a 30 giorni, informa per iscritto il Direttore Sanitario o Direttore Amministrativo, ciascuno per la parte di propria competenza, di tutti i rapporti, diretti o indiretti, di collaborazione con soggetti privati o aziende private o strutture sanitarie private o pubbliche, in qualunque modo retribuiti –ma anche non retribuiti- che lo stesso abbia o abbia avuto negli ultimi tre anni, precisando:
 - gli ambiti professionali di svolgimento di tali attività, che dovranno essere valutati con riferimento all'attività istituzionale svolta al fine di determinarne l'effettivo conflitto;
 - se lui stesso, o suoi parenti o affini entro il secondo grado, il coniuge o il convivente abbiano ancora rapporti finanziari con il soggetto con cui ha avuto i predetti rapporti di collaborazione;
 - se tali rapporti siano intercorsi o intercorrano con soggetti che abbiano interessi in attività o decisioni inerenti all'ufficio, limitatamente alle pratiche a lui affidate.
2. Il dipendente/collaboratore è tenuto ad aggiornare la suddetta informazione, ogniqualvolta si determinino variazioni rilevanti, con un termine massimo consentito pari a 30 giorni e, comunque a farlo entro il mese di gennaio di ogni anno.
3. Si astiene dal prendere decisioni o svolgere attività inerenti alle sue mansioni in situazioni di conflitto di interessi, anche potenziale, con interessi personali, del coniuge, di conviventi, di parenti, di affini entro il secondo grado. Il conflitto può riguardare interessi di qualsiasi natura, anche non patrimoniali, come quelli derivanti dall'intento di voler assecondare pressioni politiche, sindacali o dei superiori gerarchici.

Art. 7 – Obbligo di astensione.

1. Il dipendente/collaboratore si astiene dal partecipare all'adozione di decisioni o ad attività che possano coinvolgere interessi propri, ovvero di suoi parenti, affini entro il secondo grado, del coniuge o di conviventi, oppure di persone con le quali abbia rapporti di frequentazione abituale, ovvero di soggetti od organizzazioni con cui egli od il coniuge abbia causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito significativi, ovvero di soggetti od organizzazioni di cui sia tutore, curatore, procuratore o agente, ovvero di enti, associazioni anche non riconosciute, comitati, società o stabilimenti di cui sia

Azienda Ospedaliera S. Maria - Terni

amministratore o gerente o dirigente. Il dipendente/collaboratore si astiene in ogni altro caso in cui esistano gravi ragioni di convenienza.

2. Sull'astensione, a seconda delle rispettive competenze, decide il Direttore Amministrativo o il Direttore Sanitario, cui dovrà essere prodotta circostanziata relazione in merito. Detta dichiarazione, corredata con la relativa relazione, dovrà essere contestualmente trasmessa al Responsabile della Prevenzione della corruzione, nonché alla Direzione delle Risorse Umane per il relativo inserimento nel fascicolo personale del dipendente.

Art. 8 – Prevenzione della corruzione.

1. Il dipendente/collaboratore rispetta le misure necessarie alla prevenzione degli illeciti nell'Azienda Ospedaliera S. Maria. In particolare, rispetta le prescrizioni contenute nel Piano per la Prevenzione della Corruzione, presta la sua collaborazione al Responsabile della Prevenzione della Corruzione e, fermo restando l'obbligo di denuncia all'Autorità giudiziaria, segnala al proprio superiore gerarchico eventuali situazioni di illecito nell'amministrazione di cui sia venuto a conoscenza. Ogni rifiuto a collaborare con il Responsabile della Prevenzione costituisce infrazione disciplinare che comporta l'inoltro della segnalazione stessa all'UPD da parte del Responsabile della Prevenzione.
2. Il percorso di prevenzione è articolato in base alle seguenti competenze e prerogative:
 - i Dirigenti Responsabili di tutte le articolazioni aziendali, anche P.O. e Responsabili di strutture/uffici/servizi in genere, assicurano in via ordinaria il controllo di regolarità dei procedimenti e delle attività di competenza dei settori cui sono rispettivamente preposti;
 - il Responsabile della Prevenzione della Corruzione sovrintende alle strategie di contrasto della corruzione e dell'illegalità;
 - il Responsabile della Trasparenza sovrintende alle strategie finalizzate a garantire piena trasparenza e tesse alla concreta attuazione dell'obiettivo di attuare la partecipazione degli utenti allo svolgimento delle attività aziendali, per quanto previsto dalle norme;
 - tutti i dipendenti/collaboratori sono chiamati a partecipare al processo in parola, osservando le misure contenute nel presente Codice e nei Regolamenti aziendali, segnalando le situazioni di illecito al proprio Dirigente o se del caso all'UPD, nonché segnalando casi di conflitto di interessi.
3. Tutti i dipendenti/collaboratori sono tenuti a collaborare con il Responsabile della Prevenzione della Corruzione e rispondere, con tempestività ed esaustività, per iscritto, ad eventuali richieste di dati, chiarimenti etc. dello stesso.

Art. 9 – Trasparenza e tracciabilità.

1. Il dipendente/collaboratore assicura l'adempimento degli obblighi di trasparenza previsti in capo all'Azienda secondo le disposizioni normative vigenti ed in conformità al Programma Triennale per la Trasparenza e l'Integrità, prestando la massima collaborazione nell'elaborazione, reperimento e trasmissione dei dati sottoposti all'obbligo di pubblicazione sul sito istituzionale.
2. La tracciabilità dei processi decisionali adottati dai dipendenti/collaboratori deve essere garantita, in tutti i casi, attraverso un adeguato supporto documentale, che consenta in ogni momento la replicabilità.
3. E' obbligatoria la massima collaborazione da parte dei Responsabili degli uffici e dei loro collaboratori con il Responsabile della Trasparenza, anche in termini di pubblicazione di dati, riferimenti organizzativi, procedurali.
4. I dipendenti/collaboratori sono tenuti a dare informazioni - anche nei confronti dei colleghi - complete, trasparenti, comprensibili ed accurate in ordine alle proprie attività.
5. I dipendenti/collaboratori sono, altresì, tenuti ad evidenziare eventuali ritardi, discrepanze o inesattezze nella pubblicazione dei dati funzionali alla trasparenza ed alla tracciabilità, dandone tempestiva comunicazione alla Direzione Amministrativa per i provvedimenti conseguenti.

Art. 10 – Comportamento nei rapporti privati.

Nei rapporti privati, comprese le relazioni extra lavorative con pubblici ufficiali nell'esercizio delle loro funzioni, il dipendente/collaboratore non sfrutta, né menziona la posizione che ricopre nell'amministrazione per ottenere utilità che non gli spettino e non assume nessun altro comportamento che possa nuocere all'immagine dell'amministrazione.

In particolare, non fa riferimento al proprio incarico dirigenziale o di coordinamento/posizione organizzativa, né tanto meno all'assegnazione ad un particolare servizio sanitario o ad ufficio amministrativo.

Art. 11 – Comportamento in servizio.

1. Fermo restando il rispetto dei termini del procedimento amministrativo, il dipendente/collaboratore non ritarda né adotta comportamenti tali da far ricadere su altri dipendenti/collaboratori il compimento di attività o l'adozione di decisioni di propria spettanza.
2. Il dipendente/collaboratore utilizza i permessi di astensione dal lavoro, comunque denominati, nel rispetto delle condizioni previste dalla legge, dai regolamenti e dai contratti collettivi. Il relativo Responsabile vigila sul corretto utilizzo dei permessi del dipendente/collaboratore ai fini del dovuto e corretto inserimento nella procedura informatica delle presenze-assenze.
3. Il dipendente/collaboratore non utilizza a fini privati il materiale (quale ad es. farmaci, garze, materiale sanitario vario, carta intestata, materiale di cancelleria, P.C. e fotocopiatrici o altre attrezzature) di cui dispone per l'assolvimento dei compiti istituzionali e, salvo casi urgenti, non utilizza le linee telefoniche dell'ufficio o internet per motivi personali. Parimenti per l'uso delle macchine e del carburante.
4. Il dipendente/collaboratore per quanto concerne l'orario di lavoro, servizio o debito prestazionale conforma la propria condotta alle vigenti disposizioni aziendali, contrattuali e di legge.

5. Il dipendente/collaboratore procede personalmente alla timbratura delle presenze in servizio presso gli orologi marcatempo ubicati nella sede abituale di lavoro.
6. L'accesso alla mensa deve avvenire in base alla vigente regolamentazione, al di fuori dell'orario di servizio con apposita timbratura. I soggetti paganti possono in ogni caso accedere alla mensa previa timbratura in uscita dal servizio e lasciando nome, cognome e numero di matricola al personale della mensa stessa. Non si può accedere alla mensa con scarpe e indumenti da lavoro.
7. Il dipendente/collaboratore utilizza i mezzi di trasporto dell'Azienda a sua disposizione soltanto per lo svolgimento dei propri compiti, astenendosi dal trasportare terzi, se non per ragioni di servizio.
8. I dipendenti sono tenuti a parcheggiare esclusivamente negli appositi spazi, nel rispetto della segnaletica verticale ed orizzontale, senza intralcio alla circolazione sia di mezzi che di persone, e soprattutto dei mezzi di soccorso. Il tagliando identificativo del veicolo per l'accesso all'area di parcheggio riservata deve essere esposto in modo visibile. In ogni caso l'Azienda si riserva di far rimuovere il mezzo o di adottare ogni altra misura utile allo scopo.
9. In nessun caso il dipendente potrà esercitare forme di costrizione, anche solo morale e/o psicologica, su altri colleghi/collaboratori per i propri personali interessi (di carriera, economici, sentimentali, etc.).

Art. 12 – Divieto di fumo.

Atteso il fondamentale ruolo dell'Azienda quale struttura erogatrice di prestazioni tese al recupero della salute, i dipendenti/collaboratori e coloro i quali, a qualsiasi titolo, si trovino all'interno delle strutture aziendali, sono tenuti al rispetto del divieto di fumo previsto dalla legge.

Art. 13 – Rapporti con il pubblico

1. Il dipendente/collaboratore in rapporto con il pubblico si fa riconoscere attraverso l'esposizione in modo visibile del cartellino di riconoscimento od altro supporto identificativo messo a disposizione dall'Azienda. Opera con spirito di servizio, correttezza, cortesia e disponibilità; risponde obbligatoriamente alla corrispondenza, a chiamate telefoniche ed ai messaggi di posta elettronica e lo fa nella maniera più completa e accurata possibile. I termini per le risposte, ove non fissati diversamente, sono stabiliti in 30 giorni.
2. Qualora non sia competente per posizione rivestita o per materia, fornisce le giuste indicazioni all'interessato. Il dipendente/collaboratore, fatte salve le norme sul segreto d'ufficio, fornisce le spiegazioni che gli siano richieste in ordine al comportamento proprio e di altri dipendenti dell'ufficio/reparto/servizio dei quali ha la responsabilità od il coordinamento. Salvo il diritto di esprimere valutazioni e diffondere informazioni a tutela dei diritti sindacali, si astiene da dichiarazioni pubbliche offensive nei confronti dell'amministrazione, anche in considerazione del particolare ambito, sanitario, in cui opera l'Azienda, e degli effetti, anche potenziali, delle suddette comunicazioni sulla cittadinanza. Ogni iniziativa in materia di comunicazione e relazioni esterne dovrà essere necessariamente e preventivamente portata a conoscenza della Direzione Aziendale.
4. La comunicazione all'esterno verso i diversi portatori di interesse è improntata al rispetto dei reciproci diritti. In nessun caso, è permesso divulgare notizie o commenti falsi o tendenziosi.
5. Il dipendente/collaboratore cura il rispetto degli *standard* di qualità e di quantità fissati dall'amministrazione anche nella propria carta dei servizi. Opera al fine di assicurare la continuità del servizio, di consentire agli utenti la scelta tra i diversi erogatori e di fornire loro informazioni sulle modalità di prestazione del servizio e sui livelli di qualità. Se assegnato agli Uffici in diretto contatto con il pubblico, osserva particolari accortezze nelle modalità di comunicazione e di riscontro alle richieste degli utenti.
6. Il dipendente/collaboratore non assume impegni né anticipa l'esito di decisioni o azioni proprie o altrui inerenti all'ufficio, al di fuori dei casi consentiti. Fornisce informazioni e notizie relative ad atti od operazioni amministrative, in corso o conclusi, nelle ipotesi previste dalle disposizioni di legge e regolamentari.
7. Il dipendente/collaboratore osserva il segreto d'ufficio e la normativa in materia di tutela e trattamento dei dati personali.

Art. 14 – Disposizioni particolari per i Dirigenti e i titolari di posizione organizzativa/coordinamento.

1. Ferma restando l'applicazione delle altre disposizioni del presente Codice e del Codice Generale, le norme del presente articolo si applicano ai Dirigenti, nonché ai funzionari responsabili di posizione organizzativa e di incarico di coordinamento.
2. Il Dirigente/Titolare di incarico svolge con diligenza le funzioni ad esso spettanti in base all'atto di conferimento dell'incarico, persegue gli obiettivi assegnati ed adotta un comportamento organizzativo adeguato per l'assolvimento dell'incarico.
3. Il Dirigente/Titolare di incarico assume atteggiamenti leali e trasparenti e adotta un comportamento esemplare e imparziale nei rapporti con i colleghi, i collaboratori e gli utenti. Cura, altresì, che le risorse ad esso assegnate siano utilizzate per finalità esclusivamente istituzionali e, in nessun caso, per esigenze personali.

Utilizza e valorizza pienamente tutte le professionalità presenti nella struttura mediante l'attivazione delle leve disponibili per favorirne lo sviluppo e la crescita.

Coinvolge i propri collaboratori nello svolgimento complessivo del lavoro, anche prevedendo momenti di partecipazione a discussioni e decisioni funzionali alla realizzazione degli obiettivi aziendali, cui il dipendente/collaboratore parteciperà con spirito di collaborazione e con l'intenzione di concorrere all'attuazione delle attività stabilite.

4. Il Dirigente/Titolare di incarico cura, compatibilmente con le risorse disponibili, il benessere organizzativo nel servizio cui è preposto, favorendo l'instaurarsi di rapporti cordiali e rispettosi tra i collaboratori; assume iniziative finalizzate alla circolazione delle informazioni, alla formazione e all'aggiornamento del personale, all'inclusione e alla valorizzazione delle differenze di genere, di età e di condizioni personali.
5. Assegna il lavoro sulla base di un'equa ripartizione del carico di lavoro, tenendo conto delle capacità, delle attitudini e della professionalità del personale a sua disposizione. Il Dirigente/Titolare di incarico affida gli incarichi aggiuntivi in base alla professionalità e, per quanto possibile, secondo criteri di rotazione.
6. Il Dirigente/Titolare di incarico svolge la valutazione del personale assegnato all'ufficio/reparto o servizio cui è preposto con imparzialità e rispettando le indicazioni ed i tempi prescritti.
7. Riferisce alla Direzione Aziendale su ogni situazione di incompatibilità e/o inconferibilità di cui sia venuto a conoscenza. Ove venga a conoscenza di un illecito, intraprende con tempestività le iniziative necessarie: attiva e conclude, se competente, il procedimento disciplinare, ovvero segnala tempestivamente l'illecito all'autorità disciplinare, prestando ove richiesta la propria collaborazione e provvede ad inoltrare tempestiva denuncia all'Autorità giudiziaria penale o segnalazione alla Corte dei Conti per le rispettive competenze. Nel caso in cui riceva segnalazione di un illecito da parte di un dipendente, adotta ogni cautela di legge affinché sia tutelato il segnalante e non sia indebitamente rilevata la sua identità nel procedimento disciplinare, ai sensi di quanto precedentemente definito.
8. Il Dirigente/Titolare, nei limiti delle sue possibilità, evita che notizie non rispondenti al vero quanto all'organizzazione, all'attività e ai dipendenti pubblici possano diffondersi. Favorisce la diffusione della conoscenza di buone prassi e buoni esempi al fine di rafforzare il senso di fiducia nei confronti dell'amministrazione.
9. E' particolarmente attento agli adempimenti e alle finalità previsti nei Piani di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

Art. 15 – Contratti ed altri atti negoziali.

1. Nella conclusione di accordi e negozi e nella stipulazione di contratti per conto dell'amministrazione, nonché nella fase di esecuzione degli stessi, il dipendente/collaboratore non ricorre a mediazione di terzi, né corrisponde o promette ad alcuno utilità a titolo di intermediazione, né per facilitare o aver facilitato la conclusione o l'esecuzione del contratto, tranne nei casi in cui l'amministrazione abbia deciso di ricorrere all'attività di intermediazione professionale.
2. Il dipendente/collaboratore non conclude, per conto dell'Azienda, contratti di appalto, fornitura, servizio, finanziamento o assicurazione con imprese con le quali abbia stipulato contratti a titolo privato o ricevuto altre utilità nel biennio precedente, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'articolo 1342 (*"Contratto concluso mediante moduli o formulari"*) del codice civile. Nel caso in cui l'amministrazione concluda contratti di appalto, fornitura, servizio, finanziamento o assicurazione, con imprese con le quali il dipendente/collaboratore abbia concluso contratti a titolo privato o ricevuto altre utilità nel biennio precedente, questi si astiene dal partecipare all'adozione delle decisioni ed alle attività relative all'esecuzione del contratto, redigendo verbale scritto di tale astensione da conservare agli atti dell'ufficio. Parimenti il responsabile del procedimento o dell'Ufficio devono dichiarare qualunque connessione, o interessenza con i propri parenti entro il 2° grado, coniuge, convivente o affini sempre entro il 2° grado.
3. Il dipendente/collaboratore che conclude accordi o negozi ovvero stipula contratti a titolo privato, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'articolo 1342 del codice civile, con persone fisiche o giuridiche private con le quali abbia concluso, nel biennio precedente, contratti di appalto, fornitura, servizio, finanziamento ed assicurazione, per conto dell'amministrazione, ne informa per iscritto il suo Responsabile.
4. Se nelle situazioni di cui ai commi 2 e 3 si trova il Dirigente, questi informa per iscritto il Direttore Sanitario o Direttore Amministrativo per quanto di rispettiva competenza.
5. Chiunque riceva, da persone fisiche o giuridiche partecipanti a procedure negoziali nelle quali sia parte l'Azienda, rimostranze orali o scritte sull'operato dell'ufficio o su quello dei relativi collaboratori, ne informa immediatamente, di regola per iscritto, la Direzione Aziendale.

Art. 16 – Vigilanza, monitoraggio ed attività formative.

1. Sull'applicazione del presente Codice e del Codice Generale di comportamento dei dipendenti pubblici approvato con D.P.R. n. 62/2013, vigilano i Dirigenti responsabili di ciascun ufficio/reparto/servizio e l'UPD, che esercita altresì l'attività di monitoraggio prevista dalle norme.

2. Le attività svolte ai sensi del presente articolo dall'Ufficio per i procedimenti disciplinari si conformano alle eventuali previsioni contenute nel Piano di Prevenzione della Corruzione adottato dall'Azienda.
Il Responsabile della Prevenzione della Corruzione cura la diffusione della conoscenza del Codice di comportamento nell'amministrazione ed il monitoraggio annuale sulla sua attuazione; provvede altresì alla pubblicazione sul sito istituzionale ed alla comunicazione dei risultati del monitoraggio all'Autorità nazionale anticorruzione.
Ai fini dello svolgimento delle attività previste dal presente articolo, l'UPD opera in raccordo con il Responsabile della Prevenzione della Corruzione.
3. Ai fini dell'attivazione del procedimento disciplinare per violazione del Codice di comportamento, l'UPD può chiedere all'Autorità nazionale anticorruzione parere facoltativo secondo quanto stabilito dall'articolo 1, comma 2, lettera d) della legge n. 190/2012.
4. Al personale dell'Azienda sono rivolte attività formative in materia di trasparenza e integrità, che consentano ai dipendenti di conseguire una piena conoscenza dei contenuti del codice di comportamento, nonché un aggiornamento annuale e sistematico sulle misure e sulle disposizioni applicabili in tali ambiti.

Art. 17 – Responsabilità conseguente alla violazione dei doveri del codice.

1. La violazione degli obblighi previsti dal presente Codice integra comportamenti contrari ai doveri d'ufficio.
Ferre restando le ipotesi in cui la violazione delle disposizioni contenute nel presente codice, nonché dei doveri e degli obblighi previsti dal Piano di prevenzione della corruzione, dà luogo anche a responsabilità penale, civile, amministrativa o contabile del pubblico dipendente, essa è fonte di responsabilità disciplinare accertata all'esito del procedimento disciplinare, nel rispetto dei principi di gradualità e proporzionalità delle sanzioni.
La commissione di illecito disciplinare viene valutata – anche in relazione alla tipologia di illecito – ai fini del conferimento di incarichi aggiuntivi e/o dell'autorizzazione allo svolgimento di incarichi extra-istituzionali.
L'irrogazione di sanzioni disciplinari costituisce un elemento di ostacolo alla valutazione positiva per il periodo di riferimento e alla corresponsione di trattamenti accessori collegati.
2. Ai fini della determinazione del tipo e dell'entità della sanzione disciplinare concretamente applicabile, la violazione è valutata in ogni singolo caso con riguardo alla gravità del comportamento ed all'entità del pregiudizio, anche morale, derivatone al decoro o al prestigio dell'Azienda.
3. Le sanzioni applicabili sono quelle previste dalla legge, dal vigente codice disciplinare aziendale e dai contratti collettivi, incluse quelle espulsive; queste ultime possono essere applicate esclusivamente nei casi di violazione delle disposizioni di cui agli articoli:
 - art. 4, qualora concorrano la non modicità del valore del regalo o delle altre utilità e l'immediata correlazione di questi ultimi con il compimento di un atto o di un'attività tipici dell'ufficio;
 - art. 5 comma 2, qualora si verificano casi di costrizione o pressione verso altri dipendenti ad aderire ad associazioni od organizzazioni, promettendo vantaggi o prospettando svantaggi di carriera;
 - art. 15 comma 2, primo periodo, divieto a contrarre con imprese con le quali abbia stipulato i contratti a titolo privato ricevuto altre utilità nel biennio precedente;
 - recidiva negli illeciti di cui agli artt. 4, comma 6, comma 2, esclusi i conflitti meramente potenziali, 14, comma 9.
4. I Contratti collettivi possono prevedere ulteriori criteri di individuazione delle sanzioni applicabili in relazione alle tipologie di violazione del presente Codice.
5. Resta ferma la comminazione del licenziamento senza preavviso per i casi già previsti dalla legge, dal vigente Regolamento di disciplina aziendale e dai Contratti collettivi.
6. Restano fermi gli ulteriori obblighi e le conseguenti ipotesi di responsabilità disciplinare dei pubblici dipendenti previsti da norme di legge, di regolamento o dai Contratti collettivi.
7. Ogni comportamento in contrasto con i principi indicati nel Codice Generale e nel presente Codice, posto in essere da soggetti titolari di rapporti contrattuali con l'Azienda Ospedaliera, potrà costituire, tenuto conto di quanto previsto dall'art. 2 punto 3., inadempimento in virtù di specifiche clausole inserite nei relativi contratti, con ogni conseguenza del caso. Pertanto, all'entrata in vigore del presente Codice, deve essere espressamente prevista la facoltà di risoluzione di ogni contratto che disciplina qualsiasi rapporto economico e giuridico con soggetti terzi, con contestuale adeguamento alla suddetta clausola dei rapporti negoziali preesistenti.

Art. 18 – Disposizioni finali ed abrogazioni

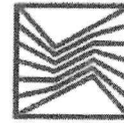
Al presente Codice, comprese eventuali modifiche che nel tempo si dovessero rendere necessarie, deve essere data la più ampia diffusione mediante pubblicazione sul sito internet istituzionale dell'Azienda.
A tal fine la sua pubblicazione dovrà essere preceduta dalla dizione "Versione aggiornata al".

Tutti coloro che instaurano rapporti di lavoro con questa Azienda e comunque che hanno rapporti di collaborazione con la stessa , ai sensi dell'articolo 2 del presente Codice, devono prenderne visione e accusarne ricevuta.

Dispositivi occludenti per difetti interatriali (DIA)			
LOTTE	DESCRIZIONE TECNICA	CRITERI DI VALUTAZIONE	PUNTEGGIO
1	<p>DIA - Dispositivi occludenti per difetti interatriali (DIA) autoespandibili, costituiti da due dischi in nitinol, uniti da un segmento intermedio di misura variabile, da 4mm a 40mm. I dischi devono contenere del poliestere cucito alla struttura metallica e devono essere riposizionabili.</p> <p>Sistema di rilascio dedicato armato da 6F a 13F e palloni complianti per la misurazione dei difetti nei diametri da 18, 24, 34 mm in sconto merce</p>	1) Sistema di ancoraggio (presenza di specifiche caratteristiche tecniche del device che consentono l'ancoraggio sicuro del dispositivo e favoriscono l'endotelizzazione)	5
		2) Qualità del materiale (porosità e supporto all'endotelizzazione)	15
		3) Semplicità di impianto e qualità del sistema di rilascio/posizionamento	15
		4) Presenza di marker radopachi facilitatori del posizionamento	6
		5) Letteratura disponibile (valutazione quali/quantitativa degli studi clinici proposti)	15
		6) Disponibilità di ampia gamma di misure nel range di misure richieste e/o oltre le richieste	8
		7) Valutazione di proposta per assistenza in sala da parte di specialist	6
PUNTEGGIO TOTALE			70

ALL 3

Azienda Ospedaliera Santa Maria – Terni



AZIENDA
OSPEDALIERA
SANTA MARIA
TERNI

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
n. 0000086 del 21/10/2022**

OGGETTO:

PROCEDURA NEGOZIATA AI SENSI DELL'ART. 63 COMMA 2 LETT. B) N. 2 E 3 DEL D.LGS N. 50/2016 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI "STENT INTRACRANICO PER L'ATTIVITA' DI NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA" OCCORRENTE ALLE ESIGENZE DELL'AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA DI TERNI. AFFIDAMENTO FORNITURA

VISTA

Proposta n. 0000921 del 17/10/2022 a cura di S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Hash.pdf (SHA256):d27622ac83b3b2ec4e79213ce75677759a1b5ef9581e0388861f58bb0fbe558

firmata digitalmente da:

Il Responsabile S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Cinzia Angione

Il Responsabile S.C. ECONOMICO FINANZIARIO
f.f. Cinzia Angione

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Parere: FAVOREVOLE
Anna Rita Ianni

IL DIRETTORE SANITARIO
Parere: FAVOREVOLE
Pietro Manzi

DELIBERA

Di fare integralmente propria la menzionata proposta che allegata al presente atto ne costituisce parte integrante e di disporre così come in essa indicato.

IL DIRETTORE GENERALE
Andrea Casciari

Premesso che, occorre procedere alla stipula di un nuovo contratto per l'affidamento della fornitura di "Stent Intracranico per l'attività di Neuroradiologia Interventistica" occorrente alle esigenze dell'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni;

Atteso che, la fornitura in argomento rientra nell'elenco di cui al DPCM 11/07/2018 emanato in attuazione dell'art. 9 comma 3 del D.L. 66/2014 (convertito con modificazioni dalla L. n. 89/2014), che individua le categorie di beni e di servizi, nonché le soglie annuali al superamento delle quali gli enti del servizio sanitario nazionale ricorrono a Consip S.p.A. o altro soggetto aggregatore per lo svolgimento delle relative procedure e che per la fornitura di Stent, la soglia di obbligatorietà è individuata nei limiti della soglia comunitaria;

Che, l'importo della fornitura in argomento è pari ad €. 163.800,00 presunti annui;

Che, per la fornitura di cui sopra non risultano attive né Convenzioni CONSIP né procedure CRAS e pertanto occorre procedere all'attivazione di apposita procedura di gara in maniera autonoma;

Che pertanto, si è proceduto a pubblicare un avviso esplorativo sul sito aziendale www.aospterni.it e sulla piattaforma informatica Net4market, ed è stato previsto per il giorno 05.10.2022 ore 13:00, il termine ultimo per la presentazione delle istanze di partecipazione;

Che entro il suddetto termine di scadenza è pervenuta istanza da parte della Ditta Phenox Italy Srl P.IVA 03091530216;

Che pertanto, si è provveduto ad espletare procedura negoziata, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b), n. 2 e 3 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i, avvalendosi della piattaforma CONSIP, (T.D. n. 3223818/2022) invitando a formulare offerta la Ditta Phenox Italy Srl che ha presentato istanza di partecipazione conformemente a quanto richiesto nel citato avviso;

Preso atto, della nota della Regione Umbria n. 0181285-2022 avente ad oggetto "Verifica trimestrale dei conti al secondo trimestre 2022 – determinazione ai sensi dell'art. 6 dell'Intesa Stato – Regioni 23 marzo 2005 - Ulteriori disposizioni", registrata agli atti con prot. n. 48257 del 04.08.2022, con la quale viene disposto che ogni atto comportante impegno di spesa, ivi compresi gli atti assunzionali, dovrà essere trasmesso alla Direzione scrivente al fine di acquisire preventiva autorizzazione, fatti salvi i provvedimenti contingibili e urgenti e i casi in cui ricorra interruzione di pubblico servizio per i quali le Aziende dovranno comunque dare comunicazione alla Direzione entro i successivi 15 giorni;

Che, in adempimento a quanto disposto dalla Regione Umbria con la citata nota prot n. 0181285-2022, il Dirigente della S.C. Servizio di Farmacia Interna "Dr.ssa Francesca Panfilo" - con nota prot. n. 0062070/2022, conservata agli atti - ha comunicato quanto segue: "*I dispositivi Pconus sono dispositivi indispensabili e improcrastinabili per attività della neuroradiologia interventistica*"

Rilevato che, entro il termine di scadenza per la presentazione dell'offerta, previsto per il giorno 10.10.2022, la Ditta Phenox Italy Srl ha inviato quanto richiesto nella citata T.D. (offerta tecnica ed offerta economica);

Che detta documentazione tecnica è stata esaminata dal Dirigente della S.C. Servizio di Farmacia Interna “Dr.ssa Francesca Panfilo” la quale, con nota prot. nn. 61638/2022, conservata agli atti della pratica, ha dichiarato che i prodotti offerti risultano conformi a quanto richiesto;

Ritenuto pertanto opportuno, a seguito di quanto sopra esposto, affidare alla Ditta Phenox Italy S.r.l. P.IVA 03091530216 la fornitura di “Dispositivi per l’attività di Neuroradiologia Interventistica” alle condizioni economiche meglio riportate nell’**Allegato A**;

Di dare atto che il contratto che sarà stipulato in esito al presente provvedimento, avrà la durata di 12 mesi fatto salvo il recesso anticipato in caso di aggiudicazione di analoga fornitura da parte di CRAS (Centrale Regionale Acquisti in Sanità) o della CONSIP;

Dato atto che la proposta è coerente con il Piano Triennale Aziendale della Prevenzione della Corruzione e del Programma Triennale per la Trasparenza e l’Integrità;

Considerato che il Responsabile del Procedimento e il Dirigente della Struttura proponente attestano di non versare in alcuna situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, tale da pregiudicare l’esercizio imparziale delle funzioni e compiti attribuiti, in relazione al procedimento indicato in oggetto ed attestano l’insussistenza di cause di conflitto di interesse, anche potenziale, ex art. 6-bis della Legge n.241/90 e ss.mm.ii e art. 1, comma 9, lett e) della Legge n. 190/2012 e l’insistenza delle condizioni di incompatibilità di cui all’art. 35-bis del D.Lgs. n. 165/2001;

Si attesta che la spesa complessiva derivante dal presente provvedimento è pari ad Euro 163.800,00 oltre IVA (€ 199.836,00 IVA inclusa) di cui € 49.959,00 IVA compresa, relativa al periodo ottobre-dicembre 2022 viene finanziata nel Bilancio 2022, al centro di risorse AZ20-A030 posizione finanziaria 2401400100 - prenotazione fondi 200011229;

Per quanto sopra esposto,

SI PROPONE DI DELIBERARE

Di prendere atto, della nota prot. n. 0062070/2022, trasmessa dal Dirigente della S.C. Servizio di Farmacia Interna, e meglio specificata in narrativa;

Di affidare, per i motivi riportati in narrativa, ai sensi dell’Art. 63, comma 2, lettera b), n. 2 e 3 del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., la fornitura di “Stent Intracranico per l’attività di Neuroradiologia Interventistica” alla Ditta Phenox Italy Srl, alle condizioni economiche meglio specificate nell’**Allegato A**, che unito al presente atto ne costituisce parte integrante e sostanziale;

Di dare atto che il contratto che sarà stipulato in esito al presente provvedimento, avrà la durata di 12 mesi fatto salvo il recesso anticipato in caso di aggiudicazione di analoga fornitura da parte di CRAS (Centrale Regionale Acquisti in Sanità) o della CONSIP;

Di nominare, ai sensi dell’art. 111 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i. e delle Linee Guida Anac n. 3, quale Direttore dell’esecuzione dei contratti, che saranno stipulati in esito al presente atto la Dott.ssa Monya Costantini – Direttore f.f. della S.C. Servizio di Farmacia;

Di dare atto che la spesa complessiva derivante dal presente provvedimento è pari ad Euro 163.800,00 oltre IVA (€ 199.836,00 IVA inclusa) di cui € 49.959,00 IVA compresa, relativa al

periodo ottobre-dicembre 2022 viene finanziata nel Bilancio 2022, al centro di risorse AZ20-A030 posizione finanziaria 2401400100 - prenotazione fondi 200011229;

Di designare, ai sensi della L.241/90, quale Responsabile unico del procedimento la Dott.ssa Cinzia Angione – Dirigente S.C. Direzione Economato e Provveditorato.

S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Il Dirigente
Dott.ssa Cinzia Angione

ALLEGATO A

DITTA PHENOX ITALY SRL

VIA DEI CAMPI DELLA RIENZA, 30

39031 BRUNICO (BZ)

Area compilata dal PUNTO ORDINANTE													
Riga	Metaprodotto	Unità di misura	Qtà richieste	base d'asta	Richiesto campione	Marca	Codice Articolo Fornitore prodotto/offerto	Denominazione commerciale del prodotto/Codice articolo	Prezzo (IVA esclusa) inferito alla UDM indicata	Prezzo Totale	Confezionamento offerto	Note	
	P64-P48 HPC	PZ	6			PHENOX	P48-MW-HPC-200-9 P48-MW-HPC-200-12 P48-MW-HPC-200-15 P48-MW-HPC-300-9 P48-MW-HPC-300-12 P48-MW-HPC-300-15 P64-MW-HPC-300-9 P64-MW-HPC-300-12 P64-MW-HPC-300-15 P64-MW-HPC-350-9 P64-MW-HPC-350-12 P64-MW-HPC-350-15 P64-MW-HPC-350-21 P64-MW-HPC-400-12 P64-MW-HPC-400-15 P64-MW-HPC-400-18 P64-MW-HPC-400-21 P64-MW-HPC-400-24 P64-MW-HPC-450-15 P64-MW-HPC-450-18 P64-MW-HPC-450-21 P64-MW-HPC-450-24 P64-MW-HPC-500-18 P64-MW-HPC-500-24 P64-MW-HPC-500-24 P64-MW-HPC-500-30	P48 MW HPC P64 MW HPC	€ 10.000,00	€ 60.000,00	pz		
	PCONUS 2 HPC	PZ	6			PHENOX	PCON2-HPC-4-15-5 PCON2-HPC-4-15-6 PCON2-HPC-4-15-7 PCON2-HPC-4-15-8 PCON2-HPC-4-15-10 PCON2-HPC-4-15-12 PCON2-HPC-4-15-15	PCONUS 2 HPC	€ 6.400,00	€ 38.400,00	pz		
	PRELAX	PZ	6			FEMTOS	PRELAX-4-20	PRELAX	€ 7.000,00	€ 42.000,00	pz		
	PCANVAS	PZ	6			FEMTOS	PEGASUS-350-15-HPC PEGASUS-350-20-HPC PEGASUS-350-25-HPC PEGASUS-450-15-HPC PEGASUS-450-20-HPC PEGASUS-450-25-HPC PEGASUS-450-30-HPC	PEGASUS HPC	€ 3.900,00	€ 23.400,00	pz	(Aggiornamento tecnologico del pCanvas)	
Importo annuo totale a base d'asta										€ 168.000,000			
Importo Totale della fornitura										€ 163.800,00			

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
n. 0000083 del 21/10/2022

OGGETTO:

RECEPIMENTO DETERMINAZIONE DELL'AMMINISTRATORE UNICO DI PUNTO ZERO S.C.A.R.L. DEL 16.09.2022 AVENTE PER OGGETTO: "PROCEDURA APERTA ACCELERATA AI SENSI DELL'ART. 60 DEL D.LGS. N. 50/2016 E S.M.I. E DEL D.L. 76/2020 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITÀ SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA, COD. GARA ANAC 8612339. AGGIUDICAZIONE."

VISTA

Proposta n. 0000923 del 17/10/2022 a cura di S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Hash.pdf (SHA256):7ea2eff71bd7d8bd1712f04676895f43307663bca659683d226e4c500883be3f

firmata digitalmente da:

Il Responsabile S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Cinzia Angione

Il Responsabile S.C. ECONOMICO FINANZIARIO
f.f. Cinzia Angione

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Parere: FAVOREVOLE
Anna Rita Ianni

IL DIRETTORE SANITARIO
Parere: FAVOREVOLE
Pietro Manzi

DELIBERA

Di fare integralmente propria la menzionata proposta che allegata al presente atto ne costituisce parte integrante e di disporre così come in essa indicato.

IL DIRETTORE GENERALE
Andrea Casciari

Premesso che l'Amministratore Unico di Punto Zero S.c.a.r.l., con nota Pec n. 0056267 del 19.09.2022, ha trasmesso la Determinazione del 16.09.2022 avente per oggetto: *“Procedura aperta accelerata ai sensi dell’art. 60 del D.lgs. n. 50/2016 e s.m.i. e del D.L. 76/2020 e s.m.i. per l’affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, Cod. gara ANAC 8612339. Aggiudicazione.”* che viene allegata al presente atto quale parte integrante e sostanziale (**Allegato A**);

Ritenuto pertanto necessario, a seguito di quanto sopra esposto, recepire la citata Determina dell'Amministratore Unico di Punto Zero S.c.a.r.l. per i quantitativi di competenza di questa Azienda Ospedaliera e appositamente riportati nell'**Allegato B**, e, conseguentemente, stipulare appositi contratti con le ditte aggiudicatarie del nuovo appalto inerente la *fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria*, per una durata di 24 mesi con opzioni: di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%; di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza; di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi;

Dato atto che la proposta è coerente con il Piano Triennale Aziendale della Prevenzione della Corruzione e del Programma Triennale per la Trasparenza e l'Integrità;

Considerato che il Responsabile del Procedimento e Dirigente della Struttura proponente attesta di non versare in alcuna situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, tale da pregiudicare l'esercizio imparziale delle funzioni e compiti attribuiti, in relazione al procedimento indicato in oggetto ed attesta l'insussistenza di cause di conflitto di interesse, anche potenziale, ex art. 6-bis della Legge n.241/90 e ss.mm.ii e art. 1, comma 9, lett e) della Legge n. 190/2012 e l'insistenza delle condizioni di incompatibilità di cui all'art. 35-bis del D.Lgs. n. 165/2001;

Si attesta che l'importo totale annuo presunto della spesa è pari ad € 10.122,17 Iva esclusa (€ 12.150,68 Iva compresa), di cui Euro 3.037,67 (IVA compresa) per il periodo ottobre-dicembre 2022 viene imputato nel budget del bilancio 2022 CdR AZ20-A030 posizione finanziaria 240010092 Prenotazione Fondi n. 200011223.

Per quanto sopra esposto

SI PROPONE DI DELIBERARE

Di recepire, per i motivi descritti in narrativa, la Determina dell'Amministratore Unico di Punto Zero S.c.a.r.l. del 16.09.2022, avente per oggetto: *“Procedura aperta accelerata ai sensi dell’art. 60 del D.lgs. n. 50/2016 e s.m.i. e del D.L. 76/2020 e s.m.i. per l’affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, Cod. gara ANAC 8612339. Aggiudicazione.”* meglio specificata in narrativa, per i quantitativi di competenza di questa Azienda Ospedaliera, appositamente riportati nell'**Allegato B**;

Di dare atto che detti allegati **A**) e **B**) vengono uniti al presente atto e ne costituiscono parte integrante e sostanziale;

Di stipulare, appositi contratti con le ditte aggiudicatarie del nuovo appalto inerente la fornitura prick test, patch test e allergeni, per una durata di 24 mesi con opzioni: di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%; di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza; di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi;

Di nominare, ai sensi dell'art. 111 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i., quale Direttore dell'esecuzione dei contratti che saranno stipulati in esito al presente atto la Dott.ssa Monya Costantini – Direttore f.f. della S.C. Servizio di Farmacia;

Dare atto che l'importo totale annuo presunto della spesa è pari ad € 10.122,17 Iva esclusa (€ 12.150,68 Iva compresa), di cui €uro 3.037,67 (IVA compresa) per il periodo ottobre-dicembre 2022 viene imputato nel budget del bilancio 2022 CdR AZ20-A030 posizione finanziaria 240010092 Prenotazione Fondi n. 200011223.

Di designare, ai sensi dell'art. 31 del D.lgs. 50/2016, quale Responsabile unico del procedimento la Dott.ssa Cinzia Angione – Dirigente della S.C Direzione Economato e Provveditorato.

S.C. DIREZIONE ECONOMATO
E PROVVEDITORATO
IL DIRIGENTE
Dott.ssa Cinzia Angione

DETERMINAZIONE DELL'AMMINISTRATORE UNICO DEL 16/09/2022

OGGETTO: Procedura aperta accelerata ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n.50/2016 e smi e del D.L. 76/2020 e s.m.i per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, Cod. gara ANAC 8612339. Aggiudicazione.

Vista la proposta di Determinazione contenuta nel documento istruttorio, inviato per PEC in data 15/09/2022 dal Responsabile Unico del Procedimento Dott.ssa Emanuela Bacioccola con i relativi allegati e precisamente:

- ❖ **Allegato A** - verbale seduta del 14.7.2022;
- ❖ **Allegato B** - verbale seduta del 19.7.2022;
- ❖ **Allegato C** - verbale seduta del 8.8.2022;
- ❖ **Allegato D** - dettaglio economico offerta Lofarma spa lotto N.1;
- ❖ **Allegato E** - dettaglio economico offerta Lofarma spa lotto N.2;
- ❖ **Allegato F** - dettaglio economico offerta Stallergenes Italia S.r.l. lotto N.3;
- ❖ **Allegato G** - dettaglio economico offerta Stallergenes Italia S.r.l. lotto N.4;
- ❖ **Allegato H** - dettaglio economico offerta SmartPractice Italy srl lotto N.5;
- ❖ **Allegato I** - avviso appalto aggiudicato G.U.U.E.;
- ❖ **Allegato J** - avviso appalto aggiudicato G.U.R.I.;
- ❖ **Allegato K** - Estratto avviso appalto aggiudicato per quotidiani.

PREMESSO che con Determinazione del 20.6.2022, è stata indetta una procedura aperta accelerata, ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n.50/2016 e smi e delle norme derogatorie di cui al D.L. n.76/16.7.2020 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, da espletare con modalità telematiche ai sensi dell'art.58 del Codice, per il tramite della piattaforma Net4Market, raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl:

- a) della durata di 24 mesi decorrenti dalla data del conseguimento di efficacia dell'aggiudicazione, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi, con opzioni, ai sensi dell'art. 106, del Codice:
- di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%;
 - di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza;
 - di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi.

- b) suddivisa in 5 lotti, da aggiudicare per singoli lotti con il criterio del prezzo più basso ai sensi dell'art. 95, comma 4 del Codice, previa verifica della conformità dei prodotti offerti alle specifiche tecniche di minima indicate nel Capitolato tecnico e nell'allegato Elenco Lotti;
- c) del valore complessivo stimato a base d'asta (individuata tenendo conto dei prezzi ultimi praticati alle Aziende Sanitarie dell'Umbria e ad altre stazioni appaltanti) che, per l'intera durata di 24 mesi, ammonta ad € 287.739,08 + iva, per un importo massimo, comprensivo dell'opzione di variazione in più o in meno delle forniture entro il limite massimo del 50% e del rinnovo di 12 mesi, di € 575.478,16 + iva, con oneri per la sicurezza per l'eliminazione dei rischi interferenziali pari ad € 0,00.

VISTO:

- che il bando di gara è stato trasmesso per via elettronica all'Ufficio delle Pubblicazioni Ufficiali delle Comunità Europee in data 20.6.2022 e pubblicato sulla Gazzetta Europea serie S120 del 24.6.2022 con scadenza per la presentazione delle offerte il giorno 13.7.2022 alle ore 13;
- che, in conformità a quanto disposto dagli artt.72 e 73 del D. Lgs. n.50/2016 e smi, si è provveduto altresì ad effettuare le ulteriori pubblicazioni sul profilo del committente all'indirizzo internet www.puntozeroscarl.it, sulla piattaforma Net4Market, raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana serie contratti n.73 del 24.6.2022, sul sito informatico del Ministero delle infrastrutture all'indirizzo URL www.serviziocontrattipubblici.it, ed in data 30.6.2022, sui quotidiani "Gazzetta Aste a Appalti Pubblici", "Il fatto Quotidiano", "Il Giornale edizione locale", "Il Corriere dell'Umbria";
- che le norme di gara, in considerazione del fatto che l'utilizzo della piattaforma telematica Net4market garantisce l'integrità e l'inviolabilità delle offerte nonché la trasparenza e la tracciabilità del procedimento, prevedevano che l'attività di apertura e verifica delle offerte fosse espletata d'ufficio;
- che in data 14.7.2022 si è regolarmente svolta l'attività di apertura della busta amministrativa, come da verbale allegato in copia (**Allegato A**), nel corso della quale è stata rilevata la necessità di attivare la fase di soccorso istruttorio in relazione ad alcune ditte concorrenti, come meglio dettagliato nel verbale medesimo;
- che in data 19.7.2022 si è svolta la seduta di esame della documentazione pervenuta in sede di soccorso istruttorio, al termine della quale è stata disposta l'ammissione di tutte le ditte concorrenti alle fasi successive di gara e si è provveduto all'apertura delle buste relative alla documentazione tecnica, effettuando il download delle cartelle ivi contenute, come da verbale allegato in copia (**Allegato B**);
- con lettera prot. n.6594 del 20.7.2022 è stato comunicato al Dr.ssa Elisabetta Agea, medico dirigente dell'Azienda USL Umbria 1 di essere stata individuata quale referente tecnico per supportare il responsabile unico del procedimento della gara in oggetto nell'attività di verifica delle conformità dei prodotti offerti alle caratteristiche richieste dal capitolato speciale di fornitura;
- in pari data è stata messa a disposizione della referente sopra indicata la documentazione tecnica presentata dalla ditta unica concorrente per la procedura in oggetto e che la stessa, preso atto dell'elenco delle ditte partecipanti, con dichiarazione resa ai sensi degli artt.47 e 76 del D.P.R. 445/2000, acquisita agli atti dell'ufficio, ha sottoscritto le dichiarazioni previste dalle norme in materia di anticorruzione (L.190/2012);

- il referente, in data 8.8.2022 ha trasmesso al RUP, apposita relazione (registrata in arrivo al protocollo n.7120) dalla quale emerge che tutte le offerte pervenute sono conformi.
- che in data 8.8.2022, come risulta dal verbale allegato in copia (**Allegato C**) si è regolarmente svolta l'attività di apertura della busta economica.

RILEVATO che come risulta dai verbali allegati sono risultati migliori offerenti dei lotti in gara gli operatori economici di seguito elencati in tabella per gli importi ivi indicati, con i prodotti ed alle quotazioni riportate nei documenti dettaglio economico di offerta allegati in copia al documento istruttorio (**Allegati D, E, F, G, H**):

lotto	CIG padre	Descrizione breve	Ditta aggiudicataria	Valore regionale 24 mesi iva esclusa	valore max stimato con opzione 50% e rinnovo 12 mesi iva esclusa
1	9284788172	Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali	LOFARMA spa	€ 53.036,05	€ 106.072,10
2	928481146C	Allergeni alimentari	LOFARMA spa	€ 31.158,37	€ 62.316,74
3	9284822D7D	Allergeni veleno di Imenotteri	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 11.424,00	€ 22.848,00
4	9284838AB2	Aghi per prick test monouso sterili	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 13.223,52	€ 26.447,04
5	928486402A	Patch test	SmartPractice Italy srl	€ 158.730,20	€ 317.460,40
Totale iva esclusa				€ 267.572,14	€ 535.144,28

PRESO ATTO:

che alla presente procedura indetta il 10.5.2022 si applicano le norme di cui al D.L. n.76/16.7.2020 e smi;

che, ai sensi dell'art. 32 c.7 del D.lgs. n. 50/2016, l'aggiudicazione diventa efficace a seguito della conclusione dell'attività di verifica del possesso dei prescritti requisiti che il RUP ha già proceduto ad avviare per il tramite del servizio AVCPASS e d'ufficio, nel caso di documenti non reperibili tramite AVCPASS;

che le singole Aziende, adottato l'atto di recepimento dell'aggiudicazione, provvederanno:

- ad individuare un proprio Responsabile del Procedimento per la fase dell'esecuzione del contratto ed eventualmente un proprio Direttore dell'Esecuzione del Contratto;
- ad acquisire direttamente il CIG "derivato" da ANAC;
- alla stipula del contratto di fornitura, come da schema approvato con l'atto di indizione, nelle forme previste dai rispettivi regolamenti ed alla gestione dei rapporti contrattuali, come previsto dalle norme di gara.

RICHIAMATI:

- gli articoli 72 e 73 del Codice che disciplinano le modalità di pubblicazione degli avvisi e dei bandi di gara in ambito comunitario e nazionale;
- il D.M. Infrastrutture e Trasporti del 2.12.2016 (pubblicato in G.U.R.I. serie generale n.20 del 25.1.2017) "*Definizione degli indirizzi generali di pubblicazione degli avvisi e dei bandi di gara, di cui agli articoli 70, 71 e 98 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50*", emanato ai sensi del citato art.73, che prevede, fra l'altro:
 - che fino alla data di funzionamento della piattaforma digitale presso l'ANAC, di cui all'art.73 c.4 del Codice, gli avvisi ed i bandi di gara sono pubblicati sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana;
 - che entro il termine di 60 giorni dall'aggiudicazione, l'aggiudicatario ha l'obbligo di rimborsare alla stazione appaltante, le spese per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara.

CONSIDERATO che in base alle norme sopra richiamate è stato redatto il testo relativo alle pubblicazioni degli esiti di gara come segue:

- Avviso di appalto aggiudicato secondo il formulario europeo da trasmettere tramite la piattaforma telematica ENOTICE all'Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione Europea per la pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea (**Allegato I**);
- Avviso di appalto aggiudicato da pubblicare sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana V Serie Speciale Contratti Pubblici, (**Allegato J**) al costo di € 1.009,70 iva ed imposta di bollo inclusi;
- Estratto avviso appalto aggiudicato, da pubblicare su due quotidiani a diffusione nazionale e su due quotidiani a diffusione locale (**Allegato K**).

VISTO che per la pubblicazione su quotidiani a tiratura locale e nazionale dell'estratto di avviso di appalto aggiudicato sono stati acquisiti una pluralità di preventivi, fra i quali sono stati scelti quelli sotto elencati, con il criterio del prezzo complessivo più basso:

- quotidiano a diffusione locale "La Nazione" + quotidiano nazionale "il Giorno", come da preventivo formulato da Società Pubblicità Editoriale e Digitale spa, al costo complessivo di € 289,14 iva e diritti inclusi;
- quotidiano a diffusione locale "Corriere Roma - Distribuito Regione Umbria", come da preventivo formulato da Cairorcs Media Spa, al costo complessivo di € 109,80 iva inclusa;
- quotidiano a diffusione nazionale "*Gazzetta Aste e Appalti Pubblici*", pubblicazione gratuita, in quanto compresa nell'abbonamento annuale sottoscritto da PuntoZero.

CONSIDERATO che:

- dal momento che i costi sostenuti da PuntoZero S.c. a r.l. per l'indizione della procedura in oggetto ammontano ad € 2.112,56 iva e bolli inclusi, il totale complessivo dei costi per la pubblicazioni del bando e dell'esito della gara ammonta ad € 3.521,20;
- ai sensi dell'art. 216, comma 11, del Codice e del D.M. 2 dicembre 2016 (G.U. 25/01/2017 n. 20), la spesa complessiva di cui sopra dovrà essere rimborsata dalle ditte aggiudicatario in proporzione all'importo di

aggiudicazione entro il termine di 60 giorni dall'aggiudicazione, in seguito ad apposita comunicazione inviata da PuntoZero.

VISTO l'art. 1 della L.R. Umbria n. 13/2021 "Disposizioni per la fusione per incorporazione di società regionali. Nuova denominazione della società incorporante: "PuntoZero S.c.ar.l."

VISTO il Regolamento degli Acquisti di Beni e Servizi di PuntoZero S.c.a r.l (fino al 31.12.2021 Umbria Salute e Servizi) approvato dall'Assemblea dei Soci il 10.6.2021.

Il sottoscritto per quanto sopra,

DECIDE DI:

- 1) **DI APPROVARE** il documento istruttorio relativo all'aggiudicazione della gara in oggetto, cui sono allegati per costituirne parte integrante e sostanziale i documenti di seguito elencati:
 - ❖ **Allegato A** - verbale seduta del 14.7.2022;
 - ❖ **Allegato B** - verbale seduta del 19.7.2022;
 - ❖ **Allegato C** – verbale seduta del 8.8.2022;
 - ❖ **Allegato D** – dettaglio economico offerta Lofarma spa lotto N.1;
 - ❖ **Allegato E** – dettaglio economico offerta Lofarma spa lotto N.2;
 - ❖ **Allegato F** – dettaglio economico offerta Stallergenes Italia S.r.l. lotto N.3;
 - ❖ **Allegato G** – dettaglio economico offerta Stallergenes Italia S.r.l. lotto N.4;
 - ❖ **Allegato H** – dettaglio economico offerta SmartPractice Italy srl lotto N.5;
 - ❖ **Allegato I** – avviso appalto aggiudicato G.U.U.E.
 - ❖ **Allegato J** - avviso appalto aggiudicato G.U.R.I.;
 - ❖ **Allegato K** - Estratto avviso appalto aggiudicato per quotidiani.

Il documento istruttorio con i relativi allegati resterà conservato agli atti di PuntoZero S.c.ar.l. in formato digitale al n. 8217 del Protocollo aziendale;

- 2) **DI AGGIUDICARE** la fornitura di prick test, patch test e allergeni occorrenti alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria (Cod. gara ANAC 8612339) alle ditte di seguito elencate:

lotto	CIG padre	Descrizione breve	Ditta aggiudicataria	Valore regionale 24 mesi iva esclusa	valore max stimato con opzione 50% e rinnovo 12 mesi iva esclusa
1	9284788172	Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali	LOFARMA spa	€ 53.036,05	€ 106.072,10
2	928481146C	Allergeni alimentari	LOFARMA spa	€ 31.158,37	€ 62.316,74
3	9284822D7D	Allergeni veleno di Imenotteri	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 11.424,00	€ 22.848,00
4	9284838AB2	Aghi per prick test monouso sterili	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 13.223,52	€ 26.447,04
5	928486402A	Patch test	SmartPractice Italy srl	€ 158.730,20	€ 317.460,40
Totale iva esclusa				€ 267.572,14	€ 535.144,28

- a. Per la durata di 24 mesi, con opzioni, ai sensi dell'art. 106, del Codice:
- di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%;
 - di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza;
 - di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi.
- b. con i prodotti ed alle quotazioni riportate negli Allegati D, E, F, G ed H al documento istruttorio, alle condizioni tutte derivanti dalla gara in oggetto.
- c. Per un valore stimato biennale regionale di complessivi € 267.572,14 + iva;

3) DI DISPORRE la pubblicazione dell'avviso di appalto aggiudicato, con le modalità previste dalla vigente normativa:

- sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea;
- sul sito internet del Ministero delle infrastrutture all'indirizzo URL www.serviziopubblici.it ;
- sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana V serie Contratti Pubblici e sui quotidiani elencati in istruttoria per una spesa di complessivi € 1.408,64 iva e diritti inclusi;
- sul profilo del committente e sulla piattaforma Net4Market raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_umbriasalute .

4) DI DARE ATTO che la spesa complessiva relativa ai costi sostenuti da PuntoZero S.c. a r.l. per la pubblicazione del bando e dell'esito della gara in oggetto, pari ad € 3.521,20, dovrà essere rimborsata dalle ditte aggiudicatarie in proporzione all'importo di aggiudicazione entro il termine di 60 giorni dall'aggiudicazione.

- 5) **DI DISPORRE** la trasmissione della presente Determinazione e del documento istruttorio oggetto della stessa per quanto di rispettiva conoscenza e competenza, all'Azienda USL Umbria 1, all'Azienda USL Umbria 2, all'Azienda Ospedaliera di Perugia ed all'Azienda Ospedaliera di Terni.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

Dott. Roberto Americioni

L'AMMINISTRATORE UNICO

Ing. Giancarlo Bizzarri

Documento elettronico sottoscritto mediante firma digitale ai sensi D.Lgs. 7 marzo 2005 n. 82

OGGETTO: Procedura aperta accelerata ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n.50/2016 e smi e del D.L. 76/2020 e s.m.i per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, Cod. gara ANAC 8612339. Aggiudicazione.

DOCUMENTO ISTRUTTORIO

PREMESSO che con Determinazione dell'Amministratore Unico di Punto Zero s.c. a r.l. del 20.6.2022, è stata indetta una procedura aperta accelerata, ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n.50/2016 e smi e delle norme derogatorie di cui al D.L. n.76/16.7.2020 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, da espletare con modalità telematiche ai sensi dell'art.58 del Codice, per il tramite della piattaforma Net4market, raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl:

- a) della durata di 24 mesi decorrenti dalla data del conseguimento di efficacia dell'aggiudicazione, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi, con opzioni, ai sensi dell'art. 106, del Codice:
- di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%;
 - di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza;
 - di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi.
- b) suddivisa in 5 lotti, da aggiudicare per singoli lotti con il criterio del prezzo più basso ai sensi dell'art. 95, comma 4 del Codice, previa verifica della conformità dei prodotti offerti alle specifiche tecniche di minima indicate nel Capitolato tecnico e nell'allegato Elenco Lotti
- c) del valore complessivo stimato a base d'asta (individuata tenendo conto dei prezzi ultimi praticati alle Aziende Sanitarie dell'Umbria e ad altre stazioni appaltanti) che, per l'intera durata di 24 mesi, ammonta ad € 287.739,08 + iva, per un importo massimo, comprensivo dell'opzione di variazione in più o in meno delle forniture entro il limite massimo del 50% e del rinnovo di 12 mesi, di € 575.478,16 + iva, con oneri per la sicurezza per l'eliminazione dei rischi interferenziali pari ad € 0,00.

VISTO:

- che il bando di gara è stato trasmesso per via elettronica all'Ufficio delle Pubblicazioni Ufficiali delle Comunità Europee in data 20.6.2022 e pubblicato sulla Gazzetta Europea serie S120 del 24.6.2022 con scadenza per la presentazione delle offerte il giorno 13.7.2022 alle ore 13;

- che, in conformità a quanto disposto dagli artt.72 e 73 del D. Lgs. n.50/2016 e s.m.i., si è provveduto altresì ad effettuare le ulteriori pubblicazioni sul profilo del committente all'indirizzo internet www.puntozeroscarl.it, sulla piattaforma Net4market, raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana serie contratti n.73 del 24.6.2022, sul sito informatico del Ministero delle Infrastrutture all'indirizzo URL www.serviziocontrattipubblici.it, ed in data 30.6.2022, sui quotidiani "Gazzetta Aste a Appalti Pubblici", "Il fatto Quotidiano", "il Giornale edizione locale", "Il Corriere dell'Umbria".
- che le norme di gara, in considerazione del fatto che l'utilizzo della piattaforma telematica Net4market garantisce l'integrità e l'inviolabilità delle offerte nonché la trasparenza e la tracciabilità del procedimento, prevedevano che l'attività di apertura e verifica delle offerte fosse espletata d'ufficio.
- che in data 14.7.2022 si è regolarmente svolta l'attività di apertura della busta amministrativa, come da verbale allegato in copia (**Allegato A**), nel corso della quale è stata rilevata la necessità di attivare la fase di soccorso istruttorio in relazione ad alcune ditte concorrenti, come meglio dettagliato nel verbale medesimo.
- che in data 19.7.2022 si è svolta la seduta di esame della documentazione pervenuta in sede di soccorso istruttorio, al termine della quale è stata disposta l'ammissione di tutte le ditte concorrenti alle fasi successive di gara e si è provveduto all'apertura delle buste relative alla documentazione tecnica, effettuando il download delle cartelle ivi contenute, come da verbale allegato in copia (**Allegato B**):
- con lettera prot. n.6594 del 20.7.2022 è stato comunicato alla Dr.ssa Elisabetta Agea, medico dirigente dell'Azienda USL Umbria 1 di essere stata individuata quale referente tecnico per supportare il responsabile unico del procedimento della gara in oggetto nell'attività di verifica delle conformità dei prodotti offerti alle caratteristiche richieste dal capitolato speciale di fornitura;
- in pari data è stata messa a disposizione della referente sopra indicata la documentazione tecnica presentata dalle ditte concorrenti per la procedura in oggetto e che la stessa, preso atto dell'elenco delle ditte partecipanti, con dichiarazione resa ai sensi degli artt.47 e 76 del D.P.R. 445/2000, acquisita agli atti dell'ufficio, ha sottoscritto le dichiarazioni previste dalle norme in materia di anticorruzione (L.190/2012).
- Il referente, in data 8.8.2022 ha trasmesso al RUP, apposita relazione (registrata in arrivo al protocollo n.7120) dalla quale emerge che tutte le offerte pervenute sono conformi.
- che in data 8.8.2022, come risulta dal verbale allegato in copia (**Allegato C**) si è regolarmente svolta l'attività di apertura della busta economica.

RILEVATO che come risulta dai verbali allegati sono risultati migliore offerenti dei lotti in gara gli operatori economici di seguito elencati in tabella per gli importi ivi indicati, con i prodotti ed alle quotazioni riportate nei documenti dettaglio economico di offerta allegati in copia al presente documento (**Allegati D, E, F, G, H**):

lotto	CIG padre	Descrizione breve	Ditta aggiudicataria	Valore regionale 24 mesi iva esclusa	valore max stimato con opzione 50% e rinnovo 12 mesi iva esclusa
1	9284788172	Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali	LOFARMA spa	€ 53.036,05	€ 106.072,10
2	928481146C	Allergeni alimentari	LOFARMA spa	€ 31.158,37	€ 62.316,74
3	9284822D7D	Allergeni veleno di Imenotteri	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 11.424,00	€ 22.848,00
4	9284838AB2	Aghi per prick test monouso sterili	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 13.223,52	€ 26.447,04
5	928486402A	Patch test	SmartPractice Italy srl	€ 158.730,20	€ 317.460,40
Totale iva esclusa				€ 267.572,14	€ 535.144,28

PRESO ATTO:

- che alla presente procedura indetta il 20.6.2022 si applicano le norme di cui al D.L. n.76/16.7.2020 e smi.
- che, ai sensi dell'art. 32 c.7 del D.lgs. n. 50/2016, l'aggiudicazione diventa efficace a seguito della conclusione dell'attività di verifica del possesso dei prescritti requisiti che il RUP ha già proceduto ad avviare per il tramite del servizio AVCPASS e d'ufficio, nel caso di documenti non reperibili tramite AVCPASS.
- che le singole Aziende, adottato l'atto di recepimento dell'aggiudicazione, provvederanno:
 - ad individuare un proprio Responsabile del Procedimento per la fase dell'esecuzione del contratto ed eventualmente un proprio Direttore dell'Esecuzione del Contratto;
 - ad acquisire direttamente il CIG "derivato" da ANAC;
 - alla stipula del contratto di fornitura, come da schema approvato con l'atto di indizione, nelle forme previste dai rispettivi regolamenti ed alla gestione dei rapporti contrattuali, come previsto dalle norme di gara.

RICHIAMATI:

- gli articoli 72 e 73 del Codice che disciplinano le modalità di pubblicazione degli avvisi e dei bandi di gara in ambito comunitario e nazionale;
- il D.M. Infrastrutture e Trasporti del 2.12.2016 (pubblicato in G.U.R.I. serie generale n.20 del 25.1.2017) "Definizione degli indirizzi generali di pubblicazione degli avvisi e dei bandi di

gara, di cui agli articoli 70, 71 e 98 del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50”, emanato ai sensi del citato art.73, che prevede, fra l’altro:

- che fino alla data di funzionamento della piattaforma digitale presso l'ANAC, di cui all'art.72 c.5 del Codice, gli avvisi ed i bandi di gara sono pubblicati sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana;
- che entro il termine di 60 giorni dall’aggiudicazione l’aggiudicatario ha l’obbligo di rimborsare alla stazione appaltante le spese per la pubblicazione obbligatoria degli avvisi e dei bandi di gara.

CONSIDERATO che in base alle norme sopra richiamate è stato redatto il testo relativo alle pubblicazioni degli esiti di gara come segue:

- Avviso di appalto aggiudicato secondo il formulario europeo da trasmettere tramite la piattaforma telematica ENOTICE all'Ufficio delle pubblicazioni dell'Unione Europea per la pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea (**Allegato I**);
- Avviso di appalto aggiudicato da pubblicare sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana V Serie Speciale Contratti Pubblici, (**Allegato J**) al costo di € 1.009,70 iva ed imposta di bollo inclusi;
- Estratto avviso appalto aggiudicato, da pubblicare su due quotidiani a diffusione nazionale e su due quotidiani a diffusione locale (**Allegato K**);

VISTO che per la pubblicazione su quotidiani a tiratura locale e nazionale dell’estratto di avviso di appalto aggiudicato sono stati acquisiti una pluralità di preventivi, fra i quali sono stati scelti quelli sotto elencati, con il criterio del prezzo complessivo più basso:

- quotidiano a diffusione locale “La Nazione” + quotidiano nazionale “il Giorno”, come da preventivo formulato da Società Pubblicità Editoriale e Digitale spa, al costo complessivo di € 289,14 iva e diritti inclusi;
- quotidiano a diffusione locale “Corriere Roma - Distribuito Regione Umbria”, come da preventivo formulato da Cairorcs Media Spa, al costo complessivo di € 109,80 iva inclusa;
- quotidiano a diffusione nazionale “Gazzetta Aste e Appalti Pubblici”, pubblicazione gratuita, in quanto compresa nell’abbonamento annuale sottoscritto da PuntoZero.

CONSIDERATO che:

- dal momento che i costi sostenuti da PuntoZero s.c. a r.l. per l’indizione della procedura in oggetto ammontano ad € 2.112,56 iva e bolli inclusi, il totale complessivo dei costi per la pubblicazioni del bando e dell’esito della gara ammonta ad € 3.521,20;
- ai sensi dell’art. 216, comma 11, del Codice e del D.M. 2 dicembre 2016 (G.U. 25/01/2017 n. 20), la spesa complessiva di cui sopra dovrà essere rimborsata dalle ditte aggiudicatarie in proporzione all’importo di aggiudicazione entro il termine di 60 giorni dall’aggiudicazione, in seguito ad apposita comunicazione inviata da PuntoZero.

VISTO l'art. 1 della L.R. Umbria n. 13/2021 "Disposizioni per la fusione per incorporazione di società regionali. Nuova denominazione della società incorporante: "PuntoZero S.c.ar.l."

VISTO il Regolamento degli Acquisti di Beni e Servizi di Punto Zero scarl (fino al 31.12.2021 Umbria Salute e Servizi) approvato dall'Assemblea dei Soci il 10.6.2021.

**SI PROPONE ALL'AMMINISTRATORE UNICO DI PUNTO ZERO SCARL
DI ADOTTARE ATTO CON IL QUALE DECIDE:**

1) DI APPROVARE il documento istruttorio, cui sono allegati per costituirne parte integrante e sostanziale i documenti di seguito elencati:

- **Allegato A** - verbale seduta del 14.7.2022
- **Allegato B** - verbale seduta del 19.7.6.2022;
- **Allegato C** – verbale seduta del 8.8.2022;
- **Allegato D** – dettaglio economico offerta Lofarma spa lotto N.1;
- **Allegato E** – dettaglio economico offerta Lofarma spa lotto N.2;
- **Allegato F** – dettaglio economico offerta Stallergenes Italia S.r.l. lotto N.3;
- **Allegato G** – dettaglio economico offerta Stallergenes Italia S.r.l. lotto N.4;
- **Allegato H** – dettaglio economico offerta SmartPractice Italy srl lotto N.5.
- **Allegato I** – avviso appalto aggiudicato G.U.U.E.
- **Allegato J** - avviso appalto aggiudicato G.U.R.I.;
- **Allegato K** - Estratto avviso appalto aggiudicato per quotidiani;

Il documento istruttorio con i relativi allegati resterà conservato agli atti di PuntoZero S.c.ar.l. in formato digitale (protocollo aziendale).

2) DI AGGIUDICARE la fornitura di prick test, patch test e allergeni occorrenti alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria (Cod. gara ANAC 8612339) alle ditte di seguito elencate:

lotto	CIG padre	Descrizione breve	Ditta aggiudicataria	Valore regionale 24 mesi iva esclusa	valore max stimato con opzione 50% e rinnovo 12 mesi iva esclusa
1	9284788172	Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali	LOFARMA spa	€ 53.036,05	€ 106.072,10

lotto	CIG padre	Descrizione breve	Ditta aggiudicataria	Valore regionale 24 mesi iva esclusa	valore max stimato con opzione 50% e rinnovo 12 mesi iva esclusa
2	928481146C	Allergeni alimentari	LOFARMA spa	€ 31.158,37	€ 62.316,74
3	9284822D7D	Allergeni veleno di Imenotteri	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 11.424,00	€ 22.848,00
4	9284838AB2	Aghi per prick test monouso sterili	Stallergenes Italia S.r.l.	€ 13.223,52	€ 26.447,04
5	928486402A	Patch test	SmartPractice Italy srl	€ 158.730,20	€ 317.460,40
Totale iva esclusa				€ 267.572,14	€ 535.144,28

- a. Per la durata di 24 mesi, con opzioni, ai sensi dell'art. 106, del Codice:
 - di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%;
 - di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza;
 - di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi.
 - b. con i prodotti ed alle quotazioni riportate negli Allegati D, E, F, G ed H al presente documento istruttorio, alle condizioni tutte derivanti dalla gara in oggetto.
 - c. Per un valore stimato biennale regionale di complessivi € 267.572,14 + iva;
- 3) DI DISPORRE, con le modalità previste dalla vigente normativa la pubblicazione dell'avviso di appalto aggiudicato, con le modalità previste dalla vigente normativa:
- sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea;
 - sul sito internet del Ministero delle infrastrutture all'indirizzo URL www.serviziocontrattipubblici.it ;
 - sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana V serie Contratti Pubblici e sui quotidiani elencati in istruttoria per una spesa di complessivi € 1.408,64 iva e diritti inclusi;
 - sul profilo del committente e sulla piattaforma Net4market raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_umbriasalute .
- 4) DI DARE ATTO che la spesa complessiva relativa ai costi sostenuti da PuntoZero s.c. a r.l. per la pubblicazioni del bando e dell'esito della gara in oggetto, pari ad € 3.521,20, dovrà essere rimborsata dalle ditte aggiudicatarie in proporzione all'importo di aggiudicazione entro il termine di 60 giorni dall'aggiudicazione.
- 5) DI DISPORRE la trasmissione del presente atto per quanto di rispettiva conoscenza e competenza, all'Azienda USL Umbria 1, all'Azienda USL Umbria 2, all'Azienda Ospedaliera di Perugia ed all'Azienda Ospedaliera di Terni.

IL RESPONSABILE UNICO
DEL PROCEDIMENTO
P.O. Acquisizione Beni
Farmaceutici e Dispositivi in Vitro
Azienda USL Umbria 1
Dr.ssa Emanuela Bacioccola

IL DIRETTORE DELLA CENTRALE
REGIONALE PER GLI ACQUISTI IN SANITA'
Dr. Roberto Americioni

Documento elettronico
sottoscritto mediante firma digitale

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA. Cod. gara ANAC 8612339.

VERBALE SEDUTA DI GARA

IL GIORNO 14.7.2022
(quattordici luglio duemilaventidue)
alle ore 9,00

la Dott.ssa Emanuela Bacioccola, P.O. Acquisizione Beni Farmaceutici e Dispositivi in Vitro dell'Azienda USL Umbria 1, Responsabile Unico del Procedimento, apre la seduta per l'esame della documentazione amministrativa presentata dalle ditte partecipanti alla procedura in oggetto, per la quale si avvale della collaborazione del Sig. Fabrizio Risini, coadiutore amministrativo prof.le esperto, dipendente della USL Umbria 1, in servizio presso la UOC Attività Tecniche - Acquisti Beni e Servizi.

Premesso che

che con Determinazione dell'Amministratore Unico di Punto Zero s.c. a r.l. del 20.6.2022, è stata indetta una procedura aperta accelerata, ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n.50/2016 e smi e delle norme derogatorie di cui al D.L. n.76/16.7.2020 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, da espletare con modalità telematiche ai sensi dell'art.58 del Codice, per il tramite della piattaforma Net4market, raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl:

- a) della durata di 24 mesi decorrenti dalla data del conseguimento di efficacia dell'aggiudicazione, ai sensi dell'art. 32, comma 7 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi, con opzioni, ai sensi dell'art. 106, del Codice:
 - di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%;
 - di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza;
 - di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi.
 - b) suddivisa in 5 lotti, da aggiudicare per singoli lotti con il criterio del prezzo più basso ai sensi dell'art. 95, comma 4 del Codice, previa verifica della conformità dei prodotti offerti alle specifiche tecniche di minima indicate nel Capitolato tecnico e nell'allegato Elenco Lotti
 - c) del valore complessivo stimato a base d'asta (individuata tenendo conto dei prezzi ultimi praticati alle Aziende Sanitarie dell'Umbria e ad altre stazioni appaltanti) che, per l'intera durata di 24 mesi, ammonta ad € 287.739,08 + iva, per un importo massimo, comprensivo dell'opzione di variazione in più o in meno delle forniture entro il limite massimo del 50% e del rinnovo di 12 mesi, di € 575.478,16 + iva, con oneri per la sicurezza per l'eliminazione dei rischi interferenziali pari ad € 0,00.
- Che il bando di gara è stato trasmesso per via elettronica all'Ufficio delle Pubblicazioni Ufficiali delle Comunità Europee in data 20.6.2022 e pubblicato sulla Gazzetta Europea serie S120 del 24.6.2022 con scadenza per la presentazione delle offerte il giorno 13.7.2022 alle ore 13 e che, in conformità a quanto disposto dagli artt.72 e 73 del D. Lgs. n.50/2016 e smi, si è provveduto altresì ad effettuare le ulteriori pubblicazioni sul profilo del committente

all'indirizzo internet www.puntozeroscarl.it, sulla piattaforma Net4market, raggiungibile all'indirizzo https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana serie contratti n.73 del 24.6.2022, sul sito informatico del Ministero delle infrastrutture all'indirizzo URL www.serviziocontrattipubblici.it, ed in data 30.6.2022, sui quotidiani "Gazzetta Aste a Appalti Pubblici", "Il fatto Quotidiano", "il Giornale edizione locale", "Il Corriere dell'Umbria".

- Che, come previsto dalle norme di gara, sono stati pubblicati sul profilo del committente e sulla piattaforma Net4market, https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_umbriasalute, in corrispondenza della procedura in oggetto, dandone contestuale comunicazione a tutte le ditte abilitate tramite il sistema di messaggistica della piattaforma Net4Market, i chiarimenti N.1 e N.2 in data 7.7.2022

Il RUP ricorda che, come previsto dalle norme di gara, in considerazione del fatto che l'utilizzo della piattaforma telematica Net4market garantisce l'integrità e l'inviolabilità delle offerte nonché la trasparenza e la tracciabilità del procedimento e tenuto conto delle misure legate alla gestione della fase emergenziale in atto, l'attività di apertura, verifica e valutazione delle offerte della gara in oggetto verrà espletata d'ufficio.

Il Responsabile del Procedimento effettua l'accesso alla piattaforma Net4market tramite le proprie credenziali e, utilizzando l'apposita funzionalità, attiva la fase di apertura delle buste amministrative telematiche e visualizza l'elenco delle ditte concorrenti di seguito elencate che hanno provveduto al deposito dei rispettivi plichi entro il termine ultimo utile previsto dalle norme di gara:

Ragione sociale	Partita iva	Codice fiscale	Indirizzo (sede legale)	Data ora caricamento
ALK ABELLO' S.P.A.	4479460158	4479460158	VIA NINO BIXIO 31 Milano 20129	13/07/2022 10:42
Lofarma S.p.A.	713510154	713510154	Viale Cassala n. 40 Milano 20143	11/07/2022 15:47
SmartPractice Italy srl	15438541003	15438541003	Viale Giorgio Ribotta 11 Roma 00144	11/07/2022 16:37
Stallergenes Italia S.R.L.	2532300122	2468610288	Via Gadames 57/7 milano (mi) - istat 015146 20151	13/07/2022 10:27

Il RUP ed il suo collaboratore, preso atto della presenza della ragione sociale della ditta unica concorrente, con dichiarazione resa ai sensi degli artt.47 e 76 del D.P.R. 445/2000, acquisita agli atti dell'ufficio, effettuano le dichiarazioni previste dalle norme in materia di anticorruzione (L.190/2012).

Il RUP, coadiuvato dal collaboratore presente, dopo aver effettuato il download della busta amministrativa, avvia l'esame della documentazione ivi contenuta al fine di verificare che le ditte partecipanti abbiano provveduto al deposito telematico di tutta la documentazione richiesta dalle norme di gara e che la stessa sia conforme alle norme medesime.

Il Responsabile del Procedimento, a conclusione dell'attività di verifica della documentazione amministrativa, prende atto che la documentazione amministrativa presentata dalle ditte

concorrenti, che hanno richiesto di partecipare per i lotti a fianco contrassegnati, presenta le irregolarità di seguito specificate:

ragione sociale	Lotto 1	Lotto 2	Lotto 3	Lotto 4	Lotto 5	Difformità riscontrate
ALK ABELLO' S.P.A.				X		Il fornitore ha sottoscritto digitalmente la busta amministrativa ma non le singole dichiarazioni ivi contenute.
Lofarma S.p.A.	X	X		X		Relativamente alla garanzia provvisoria manca la dichiarazione da parte del garante di avere i poteri di sottoscrivere la garanzia.
SmartPractice Italy srl				X	X	Relativamente alla garanzia provvisoria manca la dichiarazione da parte del garante di avere i poteri di sottoscrivere la garanzia.
Stallergenes Italia S.R.L.			X	X		I poteri del legale rappresentante sono stati documentati con una copia del verbale del Consiglio di Amministrazione non autenticata ai sensi del DPR 445/2000.

Il Responsabile Unico del Procedimento, valutati i casi di difformità sopra dettagliati, decide di attivare il soccorso istruttorio di cui all'art.83 c.9 del D.Lgs. n.50/2016 e smi, con le modalità previste dalle norme di gara, con particolare riferimento al paragrafo 12 del disciplinare di gara, invitando tramite la piattaforma Net4market tutte le ditte sopra elencate a regolarizzare l'offerta presentata nei termini indicati.

Il Responsabile Unico del Procedimento alle ore 11,00 sospende i lavori che verranno riaperti successivamente alla ricezione della documentazione di cui sopra richiesta alle ditte concorrenti

Verbale letto e sottoscritto per approvazione:

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO

Dr.ssa Emanuela Bacioccola

firmato digitalmente

IL TESTIMONE

Fabrizio Risini

firmato digitalmente

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA. Cod. gara ANAC 8612339.

VERBALE SEDUTA DI GARA

IL GIORNO 19.7.2022
(dicannove luglio duemilaventidue)
alle ore 14,15

la Dott.ssa Emanuela Bacioccola, P.O. Acquisizione Beni Farmaceutici e Dispositivi in Vitro dell'Azienda USL Umbria 1, Responsabile Unico del Procedimento, apre la seduta per l'esame della documentazione amministrativa presentata dalle ditte partecipanti alla procedura in oggetto, per la quale si avvale della collaborazione del Sig. Fabrizio Risini, coadiutore amministrativo prof.le esperto, e del Dr. Gabriele Grotto, collaboratore amministrativo, dipendenti della USL Umbria 1, in servizio presso la UOC Attività Tecniche – Acquisti Beni e Servizi.

Il RUP chiede al Dr. Gabriele Grotto, non presente alla prima seduta del 14.7.2022 e che assiste alla seduta odierna, di visionare l'elenco delle ditte partecipanti alla procedura in oggetto, al fine di verificare che non sussistano cause di incompatibilità per gli adempimenti odierni; il Dr. Grotto, visionato l'elenco sottoscrive, ai sensi degli artt. 47 e 76 del D.P.R. 445/2000, la dichiarazioni prevista dalle norme in materia di anticorruzione (L.190/2012), che viene acquisita agli atti.

Il RUP prende atto che si è provveduto, ai sensi dell'art.83 c.9 del D.lgs. n.50/2016 e smi ad attivare il soccorso istruttorio con le modalità previste dalle norme di gara, nei confronti delle ditte ALK ABELLO' S.P.A., Lofarma S.p.A., SmartPractice Italy srl e Stallergenes Italia S.R.L., per le motivazioni dettagliate nel verbale del 14.7.2022, cui si fa rinvio, inviando apposita PEC dalla piattaforma Net4market, con richiesta di dare riscontro inviando la documentazione integrativa, a pena d'esclusione, entro il termine massimo di 10 giorni dal ricevimento della richiesta medesima.

Tutte le ditte interpellate hanno dato riscontro entro il termine prescritto, come da riepilogo dettagliato che si riporta di seguito:

ragione sociale	Data ricezione riscontro	Verifica documentazione soccorso istruttorio
ALK ABELLO' S.P.A.	19/07/2022	La ditta ha trasmesso tutte le dichiarazioni sottoscritte digitalmente dal legale rappresentante. Tale documentazione risulta essere conforme alle norme di gara.
Lofarma S.p.A.	14/07/2022	La ditta ha inviato la dichiarazione da parte del soggetto firmatario di avere i poteri di sottoscrivere la garanzia provvisoria e di impegnare il garante. Tale documentazione risulta essere conforme alle norme di gara.

ragione sociale	Data ricezione riscontro	Verifica documentazione soccorso istruttorio
SmartPractice Italy srl	15/07/2022	La ditta ha inviato la dichiarazione da parte del soggetto firmatario di avere i poteri di sottoscrivere la garanzia provvisoria e di impegnare il garante. Tale documentazione risulta essere conforme alle norme di gara.
Stallergenes Italia S.R.L.	15/07/2022	La ditta ha trasmesso copia del verbale del Consiglio di Amministrazione con autentica notarile con modalità conformi al DPR 445/2000 e smi. Tale documentazione risulta essere conforme alle norme di gara

Il Responsabile del Procedimento, a conclusione dell'attività di verifica della documentazione amministrativa, riscontrato che tutte le ditte partecipanti hanno prodotto la documentazione amministrativa richiesta in conformità alle norme di gara, dichiara ammesse alle fasi successive le ditte partecipanti per i lotti di seguito elencati in tabella:

ragione sociale	Lotto 1	Lotto 2	Lotto 3	Lotto 4	Lotto 5
ALK ABELLO' S.P.A.				X	
Lofarma S.p.A.	X	X		X	
SmartPractice Italy srl				X	X
Stallergenes Italia S.R.L.			X	X	

Il RUP procede tramite le apposite funzionalità della piattaforma Net4market:

- a registrare l'ammissione alle fasi successive di gara delle ditte concorrenti;
- a chiudere la fase relativa alla verifica della documentazione amministrativa;
- a comunicare alle ditte concorrenti srl tramite PEC l'ammissione alla fasi successive di gara;
- ad attivare l'apertura della busta tecnica effettuando il download della documentazione tecnica presente in piattaforma.

Il RUP prende atto che, come previsto dalle norme di gara, l'esame della documentazione tecnica inviata dalle ditte concorrenti verrà effettuata successivamente con il supporto del referente tecnico che sarà dallo stesso individuato.

Il Responsabile Unico del Procedimento alle ore 15,20 dichiara conclusa la seduta.

Verbale letto e sottoscritto per approvazione:

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO

Dr.ssa Emanuela Bacioccola

firmato digitalmente

IL TESTIMONE

Fabrizio Risini

firmato digitalmente

Gabriele Grotto

firmato digitalmente

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI
ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE
UMBRIA. Cod. gara ANAC 8612339.**

VERBALE SEDUTA DI GARA

IL GIORNO 8.8.2022
(otto agosto duemilaventidue)
alle ore 12,00

la Dott.ssa Emanuela Bacioccola, P.O. Acquisizione Beni Farmaceutici e Dispositivi in Vitro dell'Azienda USL Umbria 1, Responsabile Unico del Procedimento, apre la seduta per l'esame della busta economica presentata dalle ditte partecipanti alla procedura in oggetto, per la quale si avvale della collaborazione del Dott. Gabriele Grotto, collaboratore amministrativo, dipendente della USL Umbria 1, in servizio presso la UOC Attività Tecniche – Acquisti Beni e Servizi.

Il RUP prende atto che:

- in data 19.7.2022 si è conclusa la fase della verifica della busta amministrativa e si è provveduto ad ammettere alle fasi successive di gara le ditte di seguito elencate:

ragione sociale	Lotto 1	Lotto 2	Lotto 3	Lotto 4	Lotto 5
ALK ABELLO' S.P.A.				X	
Lofarma S.p.A.	X	X		X	
SmartPractice Italy srl				X	X
Stallergenes Italia S.R.L.			X	X	

- in data 19.7.2022 si è provveduto altresì all'apertura delle buste tecniche;
- con lettera prot. n.6594 del 20.7.2022 è stato comunicato al Dr.ssa Elisabetta Agea, medico dirigente dell'Azienda USL Umbria 1 di essere stata individuata quali referente tecnico per supportare il responsabile unico del procedimento della gara in oggetto nell'attività di verifica delle conformità dei prodotti offerti alle caratteristiche richieste dal capitolato speciale di fornitura;
- in pari data è stata messa a disposizione della referente sopra indicata la documentazione tecnica presentata dalla ditta unica concorrente per la procedura in oggetto e che la stessa, preso atto dell'elenco delle ditte partecipanti, con dichiarazione resa ai sensi degli artt.47 e 76 del D.P.R. 445/2000, acquisita agli atti dell'ufficio, ha sottoscritto le dichiarazioni previste dalle norme in materia di anticorruzione (L.190/2012).
- Il referente, in data 8.8.2022 ha trasmesso al RUP, apposita relazione (registrata in arrivo al protocollo n.7120) dalla quale emerge che tutte le offerte pervenute sono conformi.

Il RUP effettua l'accesso alla piattaforma telematica Net4market e procede tramite l'apposita funzionalità all'apertura delle buste economiche.

Si procede ad esaminare le offerte ed i relativi dettagli, per verificarne la corretta

sottoscrizione e la conformità alle norme di gara.

Tutte le offerte risultano essere state sottoscritte regolarmente e formulate nel rispetto della base d'asta indicata.

Il RUP procede tramite la piattaforma telematica ad elaborare le offerte economiche; vengono quindi visualizzate le graduatorie di aggiudicazione dei lotti in gara, così come risultanti dal riepilogo **allegato N.1**.

Il Responsabile Unico del Procedimento dispone di acquisire agli atti il presente verbale per l'adozione dei provvedimenti successivi secondo quanto previsto dalla normativa che regola la presente gara.

Il Responsabile Unico del Procedimento alle ore 13,00 dichiara conclusa la seduta.

Verbale letto e sottoscritto per approvazione:

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO

Dr.ssa Emanuela Bacioccola

firmato digitalmente

IL TESTIMONE

Dr. Gabriele Grotto

firmato digitalmente

Graduatoria

Oggetto: PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA

Round: 1 - Busta chiusa telematica

1 - Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri a... - Base asta ribassabile unitario: 53,926.08 - Base asta non ribassabile: Non definito - Importo previsto: 53,926.08

Pos.	Ragione sociale	Prezzo unitario (EUR)	Prezzo complessivo (EUR)	Ribasso (%)	Congrua	Idonea	Aggiud.	Data agg.	Sort.
1	Lofarma S.p.A.	53036.05		1.65	Si	Si	Si		No

2 - Allergeni alimentari - Base asta ribassabile unitario: 31,207.00 - Base asta non ribassabile: Non definito - Importo previsto: 31,207.00

Pos.	Ragione sociale	Prezzo unitario (EUR)	Prezzo complessivo (EUR)	Ribasso (%)	Congrua	Idonea	Aggiud.	Data agg.	Sort.
1	Lofarma S.p.A.	31158.37		0.16	Si	Si	Si		No

3 - Allergeni veleno di Imenotteri - Base asta ribassabile unitario: 12,992.00 - Base asta non ribassabile: Non definito - Importo previsto: 12,992.00

Pos.	Ragione sociale	Prezzo unitario (EUR)	Prezzo complessivo (EUR)	Ribasso (%)	Congrua	Idonea	Aggiud.	Data agg.	Sort.
1	Stallergenes Italia S.R.L.	11424.00		12.07	Si	Si	Si		No

**4 - Aghi per prick test monouso sterili - Base asta ribassabile unitario: 25,920.00 -
Base asta non ribassabile: Non definito - Importo previsto: 25,920.00**

Pos.	Ragione sociale	Prezzo unitario (EUR)	Prezzo complessivo (EUR)	Ribasso (%)	Congrua	Idonea	Aggiud.	Data agg.	Sort.
1	Stallergenes Italia S.R.L.	13223.52		48.98	Si	Si	Si		No
2	Lofarma S.p.A.	15120.00		41.67	Si	Si	No		No
3	ALK ABELLO' S.P.A.	20142.00		22.29	Si	Si	No		No
4	SmartPractice Italy srl	25272.00		2.50	Si	Si	No		No

5 - Patch test - Base asta ribassabile unitario: 163,694.00 - Base asta non ribassabile: Non definito - Importo previsto: 163,694.00

Pos.	Ragione sociale	Prezzo unitario (EUR)	Prezzo complessivo (EUR)	Ribasso (%)	Congrua	Idonea	Aggiud.	Data agg.	Sort.
1	SmartPractice Italy srl	158730.20		3.03	Si	Si	Si		No

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339

LOTTO 1 Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali - CIG 9284788172

La sottoscritta DOMITILLA VERONICA VAGLIO nella sua qualità di Legale Rappresentante della ditta LOFARMA S.p.A. con sede legale in MILANO, Viale Cassala, 40, C.F./P.Iva 00713510154 in relazione alla fornitura in oggetto dichiara di approvare e di accettare senza riserva alcuna tutte le clausole e condizioni contenute nella documentazione di gara.

Premesso quanto sopra il sottoscritto in nome e per conto della ditta da lui rappresentata si impegna ad eseguire la fornitura in oggetto alle condizioni economiche di seguito indicate.

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONAL E ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI (IVA esclusa)
1 sub A	Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali)	ml	868	700	547	462	2.577	5.154		NON PERTINENTE		3,5	€ 21,00	5%	€ 19,95	€ 5,70000	€ 29.377,80
									SPT 564		ALNUS INCANA						
									SPT 255		ALTENARIA ALTERNATA						
									SPT 902		AMBROSIA ARTEMISIIFOLIA						
									SPT 532		ARTEMISIA VULGARIS						
									SPT 257		ASPERGILLUS FUMIGATUS						
									SPT 561		BETULA PERNDULA						
									SPT 257		CANDIDA ALBICANS						
									SPT 613A		CIPRESSO ARIZONICA						
									SPT 266		CLADOSPORIUM						
									SPT 502		CODOLINA						
									SPT 511		ERBA CANINA						
									SPT 610		CRIPТОMERIA JAPONICA						
									SPT 636		LANCIOLA						
									SPT 2B		LATTICE						
									R43		MIX AMBROSIE						
									R37		MIX MICETI						
									SPT 562		NOCCIOLO						
									SPT 628		OLIVO						
									SPT 581B		PARIETARIA JUDAICA						
									SPT 581A		PARIETARIA OFFICINALIS						
									SPT 274		PENICILLIUM						
									SPT 572		PIOPPO						
									SPT 677		PLATANO						
									SPT 559		TIGLIO						
1 sub D	Controllo positivo (Istamina)	ml	67	115	80	35	297	594	SPT 420	NON PERTINENTE	ISTAMINA	3,5	€ 15,00	5%	€ 14,25	€ 4,07143	€ 2.418,43
1 sub E	Controllo negativo	ml	45	65	53	25	188	376	SPT 420A	NON PERTINENTE	CONTROLLO NEGATIVO	3,5	€ 12,00	5%	€ 11,40	€ 3,25714	€ 1.224,68
1 sub B	Allergeni acari e insetti	ml	210	200	102	77	589	1.178				3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	€ 8,14286	€ 9.592,29
									SPT 406		ACARUS SIRO						
									SPT 404		BLATTELLA GERMANICA						
									SPT 36		DERMATOPHAGOIDES PT.						
									SPT 42		DERMATOPHAGOIDES FARINAE						
									SPT 407		GLYCYPHAGUS DOMESTICUS						

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONAL E ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI (IVA esclusa)
									SPT 408		LEPIDOGLYPHUS DESTRUCTOR						
									SPT 409		TYROPHAGUS PUTRESCENTIAE						
1 sub C	Allergeni derivati epiteliali	ml	210	200	256	102	768	1.536		NON PERTINENTE		3,5	€ 25,00	5%	€ 23,75	€ 6,78571	€ 10.422,85
									SPT 48		EPITELI DI CANE						
									SPT 61A		EPITELIO DI CAVALLO						
									SPT 50		EPITELIO DI CONIGLIO						
									SPT 49		EPITELIO DI GATTO						
VALORE TOTALE REGIONALE 24 MESI IVA ESCLUSA, inferiore alla base d'asta di € 53.926,08 iva esclusa																	€ 53.036,05

La presente offerta deve intendersi valida per 180 giorni a partire dal data del termine ultimo utile per la ricezione delle offerte.

Nel caso l'Azienda Sanitaria avesse necessità di approvvigionarsi di prodotti analoghi non ricompresi nella gara, verrà praticato il prezzo risultante dall'applicazione dello sconto del 5% sul prezzo al pubblico deivato, valido ed invariato per tutta la durata del contratto.

Milano, 29 Giugno 2022

LOFARMA S.P.A.
 Il Presidente
 Domitilla Veronica Vaglio
 (firmato digitalmente)

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339

LOTTO 2 Allergeni alimentari - CIG 928481146C

La sottoscritta DOMITILLA VERONICA VAGLIO nella sua qualità di Legale Rappresentante della ditta LOFARMA S.p.A. con sede legale in MILANO, Viale Cassala, 40, C.F./P.Iva 00713510154 in relazione alla fornitura in oggetto dichiara di approvare e di accettare senza riserva alcuna tutte le clausole e condizioni contenute nella documentazione di gara.

Premesso quanto sopra il sottoscritto in nome e per conto della ditta da lui rappresentata si impegna ad eseguire la fornitura in oggetto alle condizioni economiche di seguito indicate.

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONAL E ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI (IVA esclusa)
2 sub A	Allergeni alimentari	ml	1.008	870	644	315	2.837	5.674		NON PERTINENTE		3,5	€ 21,00	8,5%	€ 19,22	€ 5,49143	€ 31.158,37
									SPT 152M		ANANAS						
									SPT 122		ARACHIDE						
									SPT 152I		BANANA						
									SPT 224A		BETALATTOGLOBULINA						
									SPT 180		CACAO						
									SPT 132		CAROTA						
									SPT 237		CASEINA DI MUCCA						
									SPT 82		FRUMENTO FARINA						
									SPT 152L		KIWI						
									SPT 224		LATTOALBUMINA						
									SPT 160		LIEVITO DI BIRRA						
									SPT 246		MAIALE						
									SPT 81		MAIS FARINA						
									SPT 115		MANDORLA						
									SPT 241		BUE						
									SPT 109		MELA						
									SPT 147		MELONE						
									SPT 193		MERLUZZO						
									SPT 183		MITILO						
									R25		PESCI MIX						
									R8		CEREALI FARINE MIX						
									SPT 152C		NOCE						
									SPT 152E		NOCCIOLA						
									SPT 83		ORZO						
									SPT 110		PERA						
									SPT 112A		PESCA						
									SPT 213		POLLO						
									SPT 184		POLPO						
									SPT 137		POMODORO						
									SPT 86		RISO						
									SPT 199		SALMONE						
									SPT 189		SCAMPO						
									SPT 133		SEDANO						

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONAL E ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI (IVA esclusa)
									SPT 84		SEGALE						
									SPT 195		SGOMBO						
									SPT 120A		SOIA FARINA						
									SPT 209		TONNO						
									SPT 239		UOVO ALBUME						
									SPT 240		UOVO TUORLO						
VALORE TOTALE REGIONALE 24 MESI IVA ESCLUSA, inferiore alla base d'asta di € 31.207,00 iva esclusa																€ 31.158,37	

La presente offerta deve intendersi valida per 180 giorni a partire dal data del termine ultimo utile per la ricezione delle offerte.

Nel caso l'Azienda Sanitaria avesse necessità di approvvigionarsi di prodotti analoghi non ricompresi nella gara, verrà praticato il prezzo risultante dall'applicazione dello sconto del 5% sul prezzo al pubblico deivato, valido ed invariato per tutta la durata del contratto.

Milano, 29 Giugno 2022

LOFARMA S.P.A.
 Il Presidente
 Domitilla Veronica Vaglio
 (firmato digitalmente)

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339

LOTTO 3 Allergeni veleno di Imenotteri - CIG 9284822D7D

La sottoscritta Giulia Schiorlin nella sua qualità di legale rappresentante della ditta Stallergenes Italia S.r.l. con sede legale in Milano (MI), via Privata Gadames, 57/7, C.F. 02468610288 / P.Iva 02532300122, in relazione alla fornitura in oggetto dichiara di approvare e di accettare senza riserva alcuna tutte le clausole e condizioni contenute nella documentazione di gara.

Premesso quanto sopra il sottoscritto in nome e per conto della ditta da lui rappresentata si impegna ad eseguire la fornitura in oggetto alle condizioni economiche di seguito indicate.

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONALE ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI iva esclusa	
3 sub A	Allergeni veleno di Imenotteri	ml	28	0	77	7	112	224	V120M4A	Ope Legis	Albey - Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri	4x120mcg	51,00 €	244,80 €	11.424,00 €	
									V620M6A	Ope Legis	Albey - Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri	6x120mcg		367,20 €		
									400094332	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Ape	1x550mcg		280,50 €		
									400094333	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Giallone	1x550mcg		280,50 €		
									400094334	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Vespa	1x550mcg		280,50 €		
									400094435	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Ape	1x120mcg		61,20 €		
									400094436	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Giallone	1x120mcg		61,20 €		
									400094437	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Vespa	1x120mcg		61,20 €		
									400094335	Estero	Diluyente HSA 50x1,8 ML FR	HSA 50x1,8 ML		venduto separatamente qualora necessario.		118,11 €
									400094336	Estero	Diluyente HSA 50x9 ML FR	HSA 50x9 ML		venduto separatamente qualora necessario.		142,50 €

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONALE ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI iva esclusa
												VALORE TOTALE REGIONALE 24 MESI IVA ESCLUSA, inferiore alla base d'asta di € 12.992,00 iva esclusa			

La presente offerta deve intendersi valida per 180 giorni a partire dal data del termine ultimo utile per la ricezione delle offerte.

Nel caso l’Azienda Sanitaria avesse necessità di approvvigionarsi di prodotti analoghi non ricompresi nella gara, verrà praticato il prezzo risultante dall'applicazione dello sconto del 4,31% sul prezzo al pubblico deivato, valido ed invariato per tutta la durata del contratto.

NOTA: lo sconto del 4,31% è relativo esclusivamente alle referenze italiane da 120mcg. Alla presente offerta si affiancano le referenze estere al medesimo prezzo ad ml, tuttavia a causa delle dimensioni dei flaconi il relativo sconto non può essere identico; maggiori dettagli nello schema di offerta in allegato tra la documentazione economica.

DOCUMENTO INFORMATICO SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339

LOTTO 4 Aghi per prick test monouso sterili- CIG 9284838AB2

La sottoscritta Giulia Schiorlin nella sua qualità di legale rappresentante della ditta Stallergenes Italia S.r.l. con sede legale in Milano (MI), via Privata Gadames, 57/7, C.F. 02468610288 / P.Iva 02532300122, in relazione alla fornitura in oggetto dichiara di approvare e di accettare senza riserva alcuna tutte le clausole e condizioni contenute nella documentazione di gara.
 Premesso quanto sopra il sottoscritto in nome e per conto della ditta da lui rappresentata si impegna ad eseguire la fornitura in oggetto alle condizioni economiche di seguito indicate.

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONALE ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice CND e codice RDM	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	Valore stimato REGIONALE 24 MESI iva esclusa
4 sub A	Aghi per prick test monouso sterili	pz	40.000	30.000	18.000	20.000	108.000	216.000	150001187	V0199 - 118527/R	STALLERPOINT, 1000 LANCETTE STERILI IN POLIMETACRILATO	1000 lancette	0,06122 €	61,22 €	13.223,52000 €
												VALORE TOTALE REGIONALE 24 MESI IVA ESCLUSA, inferiore alla base d'asta di € 25.920,00 iva esclusa			

La presente offerta deve intendersi valida per 180 giorni a partire dal data del termine ultimo utile per la ricezione delle offerte.

Nel caso l'Azienda Sanitaria avesse necessità di approvvigionarsi di prodotti analoghi non ricompresi nella gara, verrà praticato il prezzo risultante dall'applicazione dello sconto del 63,11% sul prezzo al pubblico deivato, valido ed invariato per tutta la durata del contratto.

DOCUMENTO INFORMATICO SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339

LOTTO 5 Patch test - CIG 928486402A

La sottoscritta _____ Stefania Cianci _____ nella sua qualità di legale rappresentante della ditta _____ SmartPractice Italy srl _____, con sede legale in _____ Roma _____, viale _____ Giorgio Ribotta 11 _____, C.F./P.Iva _____ 15438541003 _____, in relazione alla fornitura in oggetto dichiara di approvare e di accettare senza riserva alcuna tutte le clausole e condizioni contenute nella documentazione di gara.
Premesso quanto sopra il sottoscritto in nome e per conto della ditta da lui rappresentata si impegna ad eseguire la fornitura in oggetto alle condizioni economiche di seguito indicate.

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 1	Fabbisogno ANNUO Azienda USL UMBRIA 2	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di PERUGIA	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	TOTALE REGIONALE ANNUO	TOTALE REGIONALE 24 MESI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	IVA	Valore stimato REGIONALE 24 MESI iva esclusa
5 sub A	patch test	ml	300	360	9.000	300	9.960	19.920	Vedasi elenco in allegato	in attesa di AIC o autorizzati al commercio ai sensi delle Determine AIFA DG/1334/21 e DG/98/22	Sostanza singola in siringa linea AllergEAZE	siringa da 5 ml	5,51 €	27,55 €	10%	109.759,20 €
5 sub B	Sistema testante per l'applicazione patch test in strisce da almeno 10 cellette	pz	900	700	13.000	600	15.200	30.400	AL67830EUR	Trattasi di DM: CND M0599 e RDM 2163079	Cerotti per patch test AllergEAZE chambers 100x10 - 8mm	100 cerotti da 10 cellette per confezione	1,365 €	136,50 €	22%	41.496,000 €
5 sub C	Sistema testante per l'applicazione patch test in strisce da almeno 10 cellette utilizzabile in caso di temperature ed umidità elevate	pz	100	100	2.000	100	2.300	4.600	AL67730EUR	Trattasi di DM: CND M0599 e RDM 2163085	Cerotti per patch test AllergEAZE CLEAR 100x10 - 8mm - idroresistenti	100 cerotti da 10 cellette per confezione	1,625 €	162,50 €	22%	7.475,000 €
													VALORE TOTALE REGIONALE 24 MESI IVA ESCLUSA, inferiore alla base d'asta di € 163.694,00 iva esclusa		158.730,20 €	

Rif.: Prot. Off/SPI/558 del 11/07/2022

Tempi di consegna: Massimo 5-7 gg da ricevimento ordine

La presente offerta deve intendersi valida per 180 giorni a partire dal data del termine ultimo utile per la ricezione delle offerte.

Nel caso l'Azienda Sanitaria avesse necessità di approvvigionarsi di prodotti analoghi non ricompresi nella gara, verrà praticato il prezzo risultante dall'applicazione dello sconto del 5% sul prezzo dei prodotti inclusi nel listino apteni per patch test e del 35% sul prezzo dei prodotti inclusi nel listino Dispositivi medici e Ausiliari per patch test, validi ed invariati per tutta la durata del contratto.

DOCUMENTO INFORMATICO SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE

ELENCO ALFABETICO ALLERGENI OFFERTI

CODICE	DESCRIZIONE	VEICOLO	AUTORIZZAZIONE AIFA
RC265	1,3-DIFENILGUANIDINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG320	1,4-BUTANODIOL DIGLICIDILETERE 0,25%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
PG321	1,6-ESANODIOL DIGLICIDILETERE 0,25%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
HD475	3-AMINOFENOLO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC321	4-AMINOFENOLO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA222	4-DIETILAMINO-2-IDROSSIBENZOIL-ESILESTERE DELL'ACIDO BENZOICO 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
SS504	ACIDO PARA-AMINOBENZOICO 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST164	ALCOL CETILSTEARILICO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE365	ALCOL STEARILICO 30%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA64	ALCOLI DELLA LANOLINA 30%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC262	ALLUMINIO IDROSSIDO 10%	P	Determina AIFA DG/98/2022
HD476	AMMONIO PERSOLFATO 2,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
HD482	AMMONIO TIOGLICOLATO (SOL. ACQUOSA) 1%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
NA12	BALSAMO DEL PERÙ 25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP77	BENZALCONIO CLORURO 0,1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA13	BENZOCAINA 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA85	BENZOFENONE-3 (OSSIBENZONE - EUSOLEX 4360) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS509	BENZOFENONE-4 (SULISOBENZONE) 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM218	BENZOILE PEROSSIDO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA220	BIS-ETILESILOSSIFENOL-METOSSIFENIL TRIAZINA 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DM221	BISFENOL-A-DIMETACRILATO 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
CS497	BUDESONIDE 0,01%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
EE346	BUTIL-IDROSSIANISOLO (BHA) 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA73	CARVONE 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC293	CICLOESILE TIOFTALIMIDE 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP85	CLORACETAMIDE 0,2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MS391	CLORAMFENICOLO 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA229	CLOREXIDINA DIACETATO (SOL. ACQUOSA) 0,5%	A	Determina AIFA DG/1334/2021

NA21	COBALTO CLORUROSO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA24	COLOFONIA 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA25	COMPOSITE MIX 6%	P	Determina AIFA DG/98/2022
NA74	DECIL GLUCOSIDE 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA68	DESOSSIMETASONE 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NH999	DIALLIL DISOLFURO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP87	DIAZOLIDINILUREA (GERMALL II) 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA26	DIBUCAINA CLORIDRATO (CINCOCAINA) 2,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC272	DIBUTILTIOUREA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG323	DIETILENTRIAMINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA223	DIETILESIL BUTAMIDOTRIAZONE 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC999	DIETILTIOUREA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC275	DIFENILTIOUREA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA75	DIMETILAMINO PROPILAMINA (DMAPA) (SOL. ACQUOSA) 1%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
AP997	DIMETILFUMARATO 0,01%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC276	DIPENTAMETILEN TIURAM DISOLFURO 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC342	DISPERSI MIX 6,6%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC325	DISPERSO ARANCIO-3 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC340	DISPERSO BLU-106 1% (2ml)	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC998	DISPERSO BLU-124 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC329	DISPERSO GIALLO-3 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC326	DISPERSO ROSSO-1 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC328	DISPERSO ROSSO-17 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP90	DMDM IDANTOINA (SOL. ACQUOSA) 2%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
AP91	DODECIL GALLATO 0,3%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC278	ESAMETILENTETRAMINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA34	ETILE ACRILATO 0,1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA35	ETILENDIAMINA DICLORIDRATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS989	ETOFENAMATO 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
PF133	EUGENOLO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS503	EUSOLEX 6300 (3-(4- METILBENZILIDENE)-CANFORA) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG328	FENILGLICIDILETERE 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA94	FORMALDEIDE (SOL. ACQUOSA) 2%	A	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17

AA419	GENTAMICINA SOLFATO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA40	GLICERILEMONOTIOGLICOLATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
CL441	GLICOLE PROPILENICO 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
CS508	IDROCORTISONE 21 ACETATO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA72	IDROSSIETIL-METACRILATO (HEMA) 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA43	IMIDAZOLIDINILUREA (GERMAL 115) 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP103	IODIO POVIDONE (SOL. ACQUOSA) 10%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
SS507	ISOAMIL P-METOSSICINNAMATO 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG304	ISOFORONDIAMINA (IPD) 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE351	ISOPROPILMIRISTATO 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
CL437	KATHON 893 (OCTILISOTIAZOLINONE) 0,025%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP125	KATHON CG (METILCLOROISOTIAZOLINONE/METILISOTIAZOLINONE) (3:1 SOL. ACQUOSA) 0,02%	A	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MS996	KETOPROFENE 2,5%	P	Determina AIFA DG/98/2022
NA47	LIDOCAINA CLORIDRATO 15%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST161	LYRAL 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST181	MERCAPTO MIX [C] 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST160	MERCAPTOBENZOTIAZOLO 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM216	MERCURIOAMIDE CLORURO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST165	METILDIBROMO GLUTARONITRILE (1,2-DIBROMO-2,4-DICIANOBUTANO) 0,3%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP124	METILISOTIAZOLINONE (SOL. ACQUOSA) 0,2%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
MC263	MOLIBDENO (V) CLORURO 0,5%	P	Determina AIFA DG/98/2022
RC274	N,N'-DIFENIL-P-FENILENDIAMINA (DPPD) 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM225	N,N-DIMETIL-P-TOLUIDINA 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA51	NEOMICINA SOLFATO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST167	NICHEL SOLFATO 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST168	N-ISOPROPIL-N'-FENIL PARAFENILENDIAMINA (IPPD) 0,1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE352	OCTIL GALLATO 0,3%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA219	OCTILTRIAZONE (ETILESIL TRIAZONE) 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
SS982	OCTOCRILENE 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA58	OLIO DELL'ALBERO DEL TÈ 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
PF168	OLIO DI LEGNO DI SANDALO 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA82	OLIO DI MENTA PIPERITA 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17

HD478	O-NITRO-P-FENILENEDIAMINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC254	ORO SODIO TIOSOLFATO 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM226	PALLADIO CLORURO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST169	PARABENI MIX [A] 16%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA07	PARA-FENILENEDIAMINA (PPD) 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS505	PARSOL 1789 (4-TER-BUTIL-4'-MEROSSI-DIBENZOILMETANO) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS501	PARSOL MCX (2-ETILESIL-P-DIMETILAMINOBENZOATO) 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST173	PARTENOLIDE 0,1% (2ml)	P	Determina AIFA DG/98/2022
MS992	PIROXICAM 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
EE361	POLISORBATO 80 (TWEEN 80) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST170	POTASSIO DICROMATO 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA38	PROFUMI MIX I (IN SORBITAN SESQUIOLEATO) 8%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA70	PROFUMI MIX II 14%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP104	PROPIL GALLATO 0,5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NH400	PROPOLI 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
HD479	P-TOLUENEDIAMINA SOLFATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP106	QUATERNIUM 15 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC245	RAME (II) SOLFATO PENTAIDRATO 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA33	RESINA EPOSSIDICA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG326	RESINA MELAMINO FORMALDEIDICA 7%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA08	RESINA PARA-TER-BUTILFENOLO-FORMALDEIDICA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA62	RESINA TOLUENSOLFONAMIDO-FORMALDEIDICA 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG325	RESINA UREA FORMALDEIDICA 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC341	ROSSO BASE 46 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA57	SESQUITERPENE LATTONE MIX 0,1% (2ml)	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA78	SHELLAC 20% (IN ETANOLO)	E	Determina AIFA DG/98/2022
EM408	SODIO METABISOLFITO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
EE357	SORBITAN SESQUIOLEATO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM230	STAGNO CLORURO 0,5%	P	Determina AIFA DG/98/2022
DM229	TETRACAINA CLORIDRATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC283	TETRAETILTIURAME DISOLFURO (DISULFIRAM) 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC285	TETRAETILTIURAME MONOSOLFURO (TMTM) 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC284	TETRAMETILTIURAME DISOLFURO 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17

EM409	THIMEROSAL 0,1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA221	TINOSORB (METILENE-BIS-BENZOTRIAZOLIL TETRAMETILBUTILFENOLO) 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
MC256	TITANIO (IV) OSSIDO 0,1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA60	TIURAMI MIX [A] 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE359	TRJETANOLAMINA 2,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG313	TRITILENTETRAMINA 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC267	VANADIO PENTAOSSIDO 10%	P	Determina AIFA DG/98/2022
PF153	VANILLINA 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE353	VASELINA 100%	R	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA65	YLANG YLANG (I) 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST162	ZINCO BIS DIETIL DITIOCARBAMATO (ZDEC) 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17

Legenda Veicolo

P: Vaselina

A: Acqua

R: In purezza

E: Etanolo

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	BACIOCCOLA
NO_DOC_EXT:	2022-XXXXXX
SOFTWARE_VERSION:	13.2.0
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	emanuela.bacioccola@uslumbria1.it

LANGUAGE:	IT
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F03
VERSION:	R2.0.9.S05
DATE_EXPECTED_PUBLICATION:	/

Avviso di aggiudicazione di appalto**Risultati della procedura di appalto****Forniture****Base giuridica:**

Direttiva 2014/24/UE

Sezione I: Amministrazione aggiudicatrice**I.1) Denominazione e indirizzi**

Denominazione ufficiale: PuntoZero Scarl - CRAS

Indirizzo postale: via E. dal Pozzo, snc

Città: Perugia

Codice NUTS: ITI2 Umbria

Codice postale: 06126

Paese: Italia

Persona di contatto: Emanuela Bacioccola

E-mail: emanuela.bacioccola@puntozeroscarl.it

Tel.: +39 0758354268

Indirizzi Internet:

Indirizzo principale: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl

Indirizzo del profilo di committente: <http://www.puntozeroscarl.it>

I.1) Denominazione e indirizzi

Denominazione ufficiale: PuntoZero Scarl - CRAS

Indirizzo postale: via E. dal Pozzo, snc

Città: Perugia

Codice NUTS: ITI2 Umbria

Codice postale: 06126

Paese: Italia

Persona di contatto: Emanuela Bacioccola

E-mail: emanuela.bacioccola@puntozeroscarl.it

Tel.: +39 0758354268

Indirizzi Internet:

Indirizzo principale: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl

Indirizzo del profilo di committente: <http://www.puntozeroscarl.it>

I.1) Denominazione e indirizzi

Denominazione ufficiale: PuntoZero Scarl - CRAS

Indirizzo postale: via E. dal Pozzo, snc

Città: Perugia

Codice NUTS: ITI2 Umbria

Codice postale: 06126

Paese: Italia

Persona di contatto: Emanuela Bacioccola

E-mail: emanuela.bacioccola@puntozeroscarl.it

Tel.: +39 0758354268

Indirizzi Internet:

Indirizzo principale: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl

Indirizzo del profilo di committente: <http://www.puntozeroscarl.it>

I.1) **Denominazione e indirizzi**

Denominazione ufficiale: PuntoZero Scarl - CRAS

Indirizzo postale: via E. dal Pozzo, snc

Città: Perugia

Codice NUTS: ITI2 Umbria

Codice postale: 06126

Paese: Italia

Persona di contatto: Emanuela Bacioccola

E-mail: emanuela.bacioccola@puntozeroscarl.it

Tel.: +39 0758354268

Indirizzi Internet:

Indirizzo principale: https://app.albofornitori.it/alboeproc/albo_puntozeroscarl

Indirizzo del profilo di committente: <http://www.puntozeroscarl.it>

I.2) **Appalto congiunto**

Il contratto prevede un appalto congiunto

L'appalto è aggiudicato da una centrale di committenza

I.4) **Tipo di amministrazione aggiudicatrice**

Altro tipo: Società consortile in house della Regione Umbria e delle Aziende Sanitarie regionali

I.5) **Principali settori di attività**

Salute

Sezione II: Oggetto

II.1) **Entità dell'appalto**

II.1.1) **Denominazione:**

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA

Numero di riferimento: cod. gara ANAC 8612339

II.1.2) **Codice CPV principale**

33694000 Agenti diagnostici

II.1.3) **Tipo di appalto**

Forniture

II.1.4) **Breve descrizione:**

Procedura aperta per la fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, suddivisa in n. 5 lotti, della durata di 24 mesi, con opzioni, ai sensi dell'art.

106, del Codice: di variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%; di rinnovo per un ulteriore periodo di 12 mesi a decorrere dalla prima scadenza; di modifica della durata, nell'ambito del valore massimo stimato della fornitura dei singoli lotti, per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice, per un periodo massimo di 6 mesi.

II.1.6) Informazioni relative ai lotti

Questo appalto è suddiviso in lotti: sì

II.1.7) Valore totale dell'appalto (IVA esclusa)

Valore, IVA esclusa: 267 572.14 EUR

II.2) Descrizione

II.2.1) Denominazione:

Fornitura di Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali. CIG 9284788172

Lotto n.: 1

II.2.2) Codici CPV supplementari

33694000 Agenti diagnostici

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI2 Umbria

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

Fornitura di Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali alle Aziende USL ed Ospedaliere dell'Umbria. valore stimato biennale è di € 53.926,08 + iva. L'importo massimo stimato, comprensivo dell'opzione di variazione della fornitura in più o in meno del 50% e dell'opzione di rinnovo contrattuale di 12 mesi è di € 107.852,16 iva esclusa

II.2.5) Criteri di aggiudicazione

Prezzo

II.2.11) Informazioni relative alle opzioni

Opzioni: sì

Descrizione delle opzioni:

Opzione di incremento di variazione dei quantitativi in più o in meno del 50%

II.2.13) Informazioni relative ai fondi dell'Unione europea

L'appalto è connesso ad un progetto e/o programma finanziato da fondi dell'Unione europea: no

II.2.14) Informazioni complementari

II.2) Descrizione

II.2.1) Denominazione:

Fornitura di Allergeni alimentari - CIG 928481146C

Lotto n.: 2

II.2.2) Codici CPV supplementari

33694000 Agenti diagnostici

II.2.3) Luogo di esecuzione

Codice NUTS: ITI2 Umbria

II.2.4) Descrizione dell'appalto:

Fornitura di Allergeni alimentari alle Aziende USL ed Ospedaliere dell'Umbria. valore stimato biennale è di € 31.207,00 + iva. L'importo massimo stimato, comprensivo dell'opzione di variazione della fornitura in più o in meno del 50% e dell'opzione di rinnovo contrattuale di 12 mesi è di € 62.414,00 iva esclusa

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

Prezzo

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: sì

Descrizione delle opzioni:

Opzione di incremento di variazione dei quantitativi in più o in meno del 50%

II.2.13) **Informazioni relative ai fondi dell'Unione europea**

L'appalto è connesso ad un progetto e/o programma finanziato da fondi dell'Unione europea: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

Fornitura di Allergeni veleno di Imenotteri CIG 9284822D7D

Lotto n.: 3

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33694000 Agenti diagnostici

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI2 Umbria

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

Fornitura di Allergeni veleno di Imenotteri alle Aziende USL ed Ospedaliere dell'Umbria. valore stimato biennale è di € 12.992,00 + iva. L'importo massimo stimato, comprensivo dell'opzione di variazione della fornitura in più o in meno del 50% e dell'opzione di rinnovo contrattuale di 12 mesi è di € 25.984,00 iva esclusa

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

Prezzo

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: sì

Descrizione delle opzioni:

Opzione di incremento di variazione dei quantitativi in più o in meno del 50%

II.2.13) **Informazioni relative ai fondi dell'Unione europea**

L'appalto è connesso ad un progetto e/o programma finanziato da fondi dell'Unione europea: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

Fornitura di aghi per prick test monouso sterili. CIG 9284838AB2

Lotto n.: 4

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33694000 Agenti diagnostici

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI2 Umbria

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

Fornitura di Aghi per prick test monouso sterili alle Aziende USL ed Ospedaliere dell'Umbria. valore stimato biennale è di € 25.920,00 + iva. L'importo massimo stimato, comprensivo dell'opzione di variazione della fornitura in più o in meno del 50% e dell'opzione di rinnovo contrattuale di 12 mesi è di € 51.840,00 iva esclusa

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

Prezzo

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: sì

Descrizione delle opzioni:

Opzione di incremento di variazione dei quantitativi in più o in meno del 50%

II.2.13) **Informazioni relative ai fondi dell'Unione europea**

L'appalto è connesso ad un progetto e/o programma finanziato da fondi dell'Unione europea: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

II.2) **Descrizione**

II.2.1) **Denominazione:**

Fornitura di PATCH TEST. CIG 928486402A

Lotto n.: 5

II.2.2) **Codici CPV supplementari**

33694000 Agenti diagnostici

II.2.3) **Luogo di esecuzione**

Codice NUTS: ITI2 Umbria

II.2.4) **Descrizione dell'appalto:**

Fornitura di PATCH TEST alle Aziende USL ed Ospedaliere dell'Umbria. valore stimato biennale è di € 163.694,00 + iva. L'importo massimo stimato, comprensivo dell'opzione di variazione della fornitura in più o in meno del 50% e dell'opzione di rinnovo contrattuale di 12 mesi è di € 327.388,00 iva esclusa

II.2.5) **Criteri di aggiudicazione**

Prezzo

II.2.11) **Informazioni relative alle opzioni**

Opzioni: sì

Descrizione delle opzioni:

Opzione di incremento di variazione dei quantitativi in più o in meno del 50%

II.2.13) **Informazioni relative ai fondi dell'Unione europea**

L'appalto è connesso ad un progetto e/o programma finanziato da fondi dell'Unione europea: no

II.2.14) **Informazioni complementari**

Sezione IV: Procedura

IV.1) **Descrizione**

IV.1.1) **Tipo di procedura**

Procedura aperta

Procedura accelerata

Motivazione:

art.8 comma1 lett.c del D.Lgs. n.76/2020 e smi

IV.1.3) **Informazioni su un accordo quadro o un sistema dinamico di acquisizione**

IV.1.8) **Informazioni relative all'accordo sugli appalti pubblici (AAP)**

L'appalto è disciplinato dall'accordo sugli appalti pubblici: sì

IV.2) Informazioni di carattere amministrativo**IV.2.1) Pubblicazione precedente relativa alla stessa procedura**

Numero dell'avviso nella GU S: [2022/S 120-337857](#)

IV.2.8) Informazioni relative alla chiusura del sistema dinamico di acquisizione**IV.2.9) Informazioni relative alla fine della validità dell'avviso di indizione di gara in forma di avviso di preinformazione****Sezione V: Aggiudicazione di appalto****Lotto n.: 1****Denominazione:**

Fornitura di Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali. CIG 9284788172

Un contratto d'appalto/lotto è stato aggiudicato: sì

V.2) Aggiudicazione di appalto**V.2.1) Data di conclusione del contratto d'appalto:**

██████████

V.2.2) Informazioni sulle offerte

Numero di offerte pervenute: 1

L'appalto è stato aggiudicato a un raggruppamento di operatori economici: no

V.2.3) Nome e indirizzo del contraente

Denominazione ufficiale: LOFARMA SPA

Città: Milano

Codice NUTS: ITC4C Milano

Paese: Italia

Il contraente è una PMI: sì

V.2.4) Informazione sul valore del contratto d'appalto /lotto (IVA esclusa)

Valore totale del contratto d'appalto/del lotto: 53 036.05 EUR

V.2.5) Informazioni sui subappalti**Sezione V: Aggiudicazione di appalto****Contratto d'appalto n.: 2****Lotto n.: 2****Denominazione:**

Fornitura di Allergeni alimentari - CIG 928481146C

Un contratto d'appalto/lotto è stato aggiudicato: sì

V.2) Aggiudicazione di appalto**V.2.1) Data di conclusione del contratto d'appalto:**

██████████

V.2.2) Informazioni sulle offerte

Numero di offerte pervenute: 1

L'appalto è stato aggiudicato a un raggruppamento di operatori economici: no

V.2.3) Nome e indirizzo del contraente

Denominazione ufficiale: Lofarma spa

Città: Milano

Codice NUTS: ITC4C Milano

Paese: Italia

Il contraente è una PMI: sì

V.2.4) **Informazione sul valore del contratto d'appalto /lotto (IVA esclusa)**

Valore totale del contratto d'appalto/del lotto: 31 158.37 EUR

V.2.5) **Informazioni sui subappalti**

Sezione V: Aggiudicazione di appalto

Contratto d'appalto n.: 3

Lotto n.: 3

Denominazione:

Fornitura di Allergeni veleno di Imenotteri CIG 9284822D7D

Un contratto d'appalto/lotto è stato aggiudicato: sì

V.2) **Aggiudicazione di appalto**

V.2.1) **Data di conclusione del contratto d'appalto:**

██████████

V.2.2) **Informazioni sulle offerte**

Numero di offerte pervenute: 1

L'appalto è stato aggiudicato a un raggruppamento di operatori economici: no

V.2.3) **Nome e indirizzo del contraente**

Denominazione ufficiale: Stallergenes Italia S.r.l.

Città: Milano

Codice NUTS: ITC4C Milano

Paese: Italia

Il contraente è una PMI: sì

V.2.4) **Informazione sul valore del contratto d'appalto /lotto (IVA esclusa)**

Valore totale del contratto d'appalto/del lotto: 11 424.00 EUR

V.2.5) **Informazioni sui subappalti**

Sezione V: Aggiudicazione di appalto

Contratto d'appalto n.: 4

Lotto n.: 4

Denominazione:

Fornitura di aghi per prick test monouso sterili. CIG 9284838AB2

Un contratto d'appalto/lotto è stato aggiudicato: sì

V.2) **Aggiudicazione di appalto**

V.2.1) **Data di conclusione del contratto d'appalto:**

██████████

V.2.2) **Informazioni sulle offerte**

Numero di offerte pervenute: 4

L'appalto è stato aggiudicato a un raggruppamento di operatori economici: no

V.2.3) **Nome e indirizzo del contraente**

Denominazione ufficiale: Stallergenes Italia S.r.l.

Città: Milano

Codice NUTS: ITC4C Milano

Paese: Italia

Il contraente è una PMI: sì

V.2.4) **Informazione sul valore del contratto d'appalto /lotto (IVA esclusa)**

Valore totale del contratto d'appalto/del lotto: 13 223.52 EUR

V.2.5) **Informazioni sui subappalti**

Sezione V: Aggiudicazione di appalto

Contratto d'appalto n.: 5

Lotto n.: 5

Denominazione:

Fornitura di PATCH TEST. CIG 928486402A

Un contratto d'appalto/lotto è stato aggiudicato: sì

V.2) **Aggiudicazione di appalto**

V.2.1) **Data di conclusione del contratto d'appalto:**

██████████

V.2.2) **Informazioni sulle offerte**

Numero di offerte pervenute: 1

L'appalto è stato aggiudicato a un raggruppamento di operatori economici: no

V.2.3) **Nome e indirizzo del contraente**

Denominazione ufficiale: SmartPractice Italy srl

Città: Roma

Codice NUTS: ITI43 Roma

Paese: Italia

Il contraente è una PMI: sì

V.2.4) **Informazione sul valore del contratto d'appalto /lotto (IVA esclusa)**

Valore totale del contratto d'appalto/del lotto: 158 730.20 EUR

V.2.5) **Informazioni sui subappalti**

Sezione VI: Altre informazioni

VI.3) **Informazioni complementari:**

Responsabile del procedimento ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. n. 50/2016 è la dott.ssa Emanuela Bacioccola.

VI.4) **Procedure di ricorso**

VI.4.1) **Organismo responsabile delle procedure di ricorso**

Denominazione ufficiale: TAR Umbria

Indirizzo postale: via Baglioni

Città: Perugia

Codice postale: 06100

Paese: Italia

Tel.: +39 0755755311

VI.5) **Data di spedizione del presente avviso:**

RIEPILOGO INSERZIONE

Di seguito viene fornito un riepilogo dei dati dell'inserzione, sulla base di quanto digitato nella pagina precedente.

Si prega di ricontrollare con estrema attenzione i dati forniti e in particolare l'anteprima del testo da pubblicare prima di procedere. Nel caso in cui si riscontrino errori, è possibile tornare sulla pagina di modifica con il pulsante "Indietro".

DATI IDENTIFICATIVI

Codice inserzione	
Data richiesta	
Utente	Giancarlo Bizzarri
Inserzionista	PUNTO ZERO S.C. A R. L.
Dati di fatturazione	PUNTO ZERO S.C. A R. L.
Serie	Gazzetta Ufficiale V Serie Speciale - Contratti Pubblici
Rubrica	avvisi esiti di gara
Sottorubrica	avvisi esiti di gara
Redazionale	
GU di pubblicazione	NON DISPONIBILE
Origine	Telematica

TESTO INSERZIONE

Ragione Sociale	PUNTO ZERO S.C. A R. L.
Sede	Sede: VIA ENRICO DAL POZZO SNC, 06126 Perugia (PG), Italia
Registro delle imprese	Registro delle imprese: Perugia
Codice Fiscale	Codice Fiscale: 02915750547
Partita IVA	Partita IVA: 02915750547
Oggetto	<i>Avviso di aggiudicazione di appalto - Procedura aperta accelerata ai sensi dell'art.60 del D. Lgs. n.50/2016 e smi e del D.L. 76/2020 e s.m.i per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria.</i>
Testo	<p>SEZIONE I: AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE</p> <p>I.1) PuntoZero scarl – CRAS via E. Dal Pozzo snc Perugia 06126 Persona di contatto: Emanuela Bacioccola Tel.: +39 0758354268 E-mail: emanuela.bacioccola@puntozeroscarl.it Codice NUTS: ITI2 I.2) L'appalto è aggiudicato da una centrale di committenza I.4) Società consortile in house della Regione Umbria e delle Aziende Sanitarie regionali.</p> <p>SEZIONE II: OGGETTO</p> <p>II.1.1) Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria cod. gara ANAC 8612339 II.1.2) Codice CPV principale 33694000 II.1.3) tipo di appalto: forniture II.1.4) fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Unità Sanitarie Locali ed Ospedaliere della Regione Umbria, durata 24 mesi II.1.6) Suddiviso in lotti: si II.1.7) Valore totale appalto IVA esclusa: € 267.572,14 + iva. II.2.11) Opzioni: Variazione del fabbisogno in più o in meno del 50%;</p>

rinnovo dei contratti per un ulteriore periodo di 12 mesi.

SEZIONE IV: PROCEDURA

IV.1.) Procedura aperta IV.2.1) Pubblicazione precedente GU 2022/S 120-337857

SEZIONE V: AGGIUDICAZIONE DI APPALTO

Lotto n. 1 Fornitura di Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali. CIG 9284788172 V.2.2) offerte pervenute: 1 V.2.3) Lofarma spa V.2.4) € 53.036,05 -Lotto n. 2 Fornitura di Allergeni alimentari - CIG 928481146C V.2.2) offerte pervenute: 1 V.2.3) Lofarma spa V.2.4) € 31.158,37 - Lotto n. 3 Fornitura di Allergeni veleno di Imenotteri CIG 9284822D7D V.2.2) offerte pervenute: 1 V.2.3) Stallergenes Italia S.r.l. V.2.4) € 11.424,00 - Lotto n. 4 Fornitura di aghi per prick test monouso sterili. CIG 9284838AB2 V.2.2) offerte pervenute: 4 V.2.3) Stallergenes Italia S.r.l. V.2.4) € 13.223,52 - Lotto n. 5 Fornitura di PATCH TEST. CIG 928486402 V.2.2) offerte pervenute: 1 V.2.3) SmartPractice Italy srl V.2.4) € 158.730,20.

SEZIONE VI:ALTRE INFORMAZIONI

VI.3) Responsabile del procedimento ai sensi dell'art. 31 del D.Lgs. n.50/2016 è la dott.ssa Emanuela Bacioccola. L'appalto in oggetto è stato aggiudicato con Determina dell'Amministratore Unico del ___/___/___ VI.4.1) Organismo responsabile delle procedure di ricorso: TAR Umbria Via Baglioni 3 Perugia 06100 VI.5) Data di spedizione del presente avviso GUCCE: ___/___/___

Qualifica	PuntoZero S.c. a r.l. - L'amministratore unico
Firmatario	ing. Giancarlo Bizzarri

DATI DI FATTURAZIONE

Modalità invio fattura per inserzioni Fattura elettronica privati con codice
Codice fatturaz. elettronica J6URRTW
Note da inserire in fattura

COSTO INSERZIONE

Si ricorda che il Decreto Legge 24 aprile 2017, n.50, convertito in legge, con modificazioni, dalla legge di conversione 21 giugno 2017, n. 96, ha ampliato il novero dei soggetti coinvolti nel sistema dello split payment (scissione dei pagamenti), secondo cui al fornitore del bene o del servizio verrà erogato l'importo del corrispettivo al netto dell'IVA indicata in fattura, che sarà dovuta all'erario direttamente dal cessionario/committente.

Tariffa Commerciale
Righe digitate 47
Imponibile inserzione € 814,51
Bolli inserzione € 16,00
Importo da versare all'Istituto € 830,51
IVA inserzione € 179,19 **Da versare direttamente all'erario**
Costo totale inserzione € 1.009,70
Modalità di pagamento Pagamento anticipato

RICHIESTA AGEVOLAZIONI

Documentazione a supporto Nessuna
Note

COPIA CARTACEA

Copia cartacea NON richiesta (consultabile online)

INVIA IN VERIFICA

SALVA IN BOZZA

INDIETRO

[home](#) [f.a.q.](#) [privacy](#) [contatti](#) [guida](#)

Portale Inserzioni On Line, versione: 3.1.4, build: 20220523_125221 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.

PUNTOZERO s.c. a r.l.
Centrale regionale di acquisto per la sanità (CRAS)

AVVISO DI APPALTO AGGIUDICATO

Questa Centrale Acquisti con atto dell'Amministratore Unico del __/__/__ ha aggiudicato la Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di prick test, patch test e allergeni alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere della Regione Umbria cod. gara ANAC 8612339, suddivisa in 5 lotti, della durata di 24 mesi ed un corrispondente valore complessivo di € _____, con opzione di variazione del 50% e di rinnovo contrattuale di 12 mesi.

Ulteriori dettagli sul sito <http://www.puntozeroscarl.it>, sezione CRAS - Bandi e Gare.

Per informazioni: tel. 0758354268, e-mail emanuela.bacioccola@puntozeroscarl.it .

Avviso pubblicato su G.U. Unione Europea S ____ del __/__/_____.

L'Amministratore Unico
Ing. Giancarlo Bizzarri

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339
 LOTTO 1 Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali), allergeni acari e insetti, allergeni derivati epiteliali - DITTA LOFARMA S.P.A. - CIG PADRE 9284788172 - CIG FIGLIO ZC338021B1

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE (IVA esclusa)	Valore stimato 24 MESI (IVA esclusa)
1 sub A	Allergeni inalanti (pollini – micofiti – polveri ambientali)	ml	462		NON PERTINENTE		3,5	€ 21,00	5%	€ 19,95	€ 5,70000	€ 2.633,40	€ 5.266,80
				SPT 564		ALNUS INCANA							
				SPT 255		ALTENARIA ALTERNATA							
				SPT 902		AMBROSIA ARTEMISIIFOLIA							
				SPT 532		ARTEMISIA VULGARIS							
				SPT 257		ASPERGILLUS FUMIGATUS							
				SPT 561		BETULA PERNDULA							
				SPT 257		CANDIDA ALBICANS							
				SPT 613A		CIPRESSO ARIZONICA							
				SPT 266		CLADOSPORIUM							
				SPT 502		CODOLINA							
				SPT 511		ERBA CANINA							
				SPT 610		CRIPTOMERIA JAPONICA							
				SPT 636		LANCIOLA							
				SPT 2B		LATTICE							
				R43		MIX AMBROSIE							
				R37		MIX MICETI							
				SPT 562		NOCCIOLO							
				SPT 628		OLIVO							
				SPT 581B		PARIETARIA JUDAICA							
				SPT 581A		PARIETARIA OFFICINALIS							
				SPT 274		PENICILLIUM							
				SPT 572		PIOPPO							
				SPT 677		PLATANO							
				SPT 559		TIGLIO							

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE (IVA esclusa)	Valore stimato 24 MESI (IVA esclusa)
1 sub D	Controllo positivo (Istamina)	ml	35	SPT 420	NON PERTINENTE	ISTAMINA	3,5	€ 15,00	5%	€ 14,25	€ 4,07143	€ 142,50	€ 285,00
1 sub E	Controllo negativo	ml	25	SPT 420A	NON PERTINENTE	CONTROLLO NEGATIVO	3,5	€ 12,00	5%	€ 11,40	€ 3,25714	€ 81,43	€ 162,86
1 sub B	Allergeni acari e insetti	ml	77				3,5	€ 30,00	5%	€ 28,50	€ 8,14286	€ 627,00	€ 1.254,00
				SPT 406		ACARUS SIRO							
				SPT 404		BLATTELLA GERMANICA							
				SPT 36		DERMATOPHAGOIDES PT.							
				SPT 42		DERMATOPHAGOIDES FARINAE							
				SPT 407		GLYCYPHAGUS DOMESTICUS							
				SPT 408		LEPIDOGLYPHUS DESTRUCTOR							
				SPT 409		TYROPHAGUS PUTRESCENTIAE							
1 sub C	Allergeni derivati epiteliali	ml	102		NON PERTINENTE		3,5	€ 25,00	5%	€ 23,75	€ 6,78571	€ 692,14	€ 1.384,28
				SPT 48		EPITELI DI CANE							
				SPT 61A		EPITELIO DI CAVALLO							
				SPT 50		EPITELIO DI CONIGLIO							
				SPT 49		EPITELIO DI GATTO							
VALORE TOTALE 24 MESI IVA ESCLUSA												€ 4.176,47	€ 8.352,94

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339
 LOTTO 2 Allergeni alimentari - DITTA LOFARMA SPA - CIG PADRE 928481146C - CIG FIGLIO Z6D380220B

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE (IVA esclusa)	Valore stimato 24 MESI (IVA esclusa)
2 sub A	Allergeni alimentari	ml	315		NON PERTINENTE		3,5	€ 21,00	8,5%	€ 19,22	€ 5,49143	€ 1.729,80	€ 3.459,60
				SPT 152M		ANANAS							
				SPT 122		ARACHIDE							
				SPT 152I		BANANA							
				SPT 224A		BETALATTOGLOBULINA							
				SPT 180		CACAO							
				SPT 132		CAROTA							
				SPT 237		CASEINA DI MUCCA							
				SPT 82		FRUMENTO FARINA							
				SPT 152L		KIWI							
				SPT 224		LATTOALBUMINA							
				SPT 160		LIEVITO DI BIRRA							
				SPT 246		MAIALE							
				SPT 81		MAIS FARINA							
				SPT 115		MANDORLA							
				SPT 241		BUE							
				SPT 109		MELA							
				SPT 147		MELONE							
				SPT 193		MERLUZZO							
				SPT 183		MITILO							

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONTENUTO FLACONE ESPRESSO IN ML	Prezzo di listino a flacone (IVA esclusa)	% sconto	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	PREZZO UNITARIO a ML (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE (IVA esclusa)	Valore stimato 24 MESI (IVA esclusa)
				R25		PESCI MIX							
				R8		CEREALI FARINE MIX							
				SPT 152C		NOCE							
				SPT 152E		NOCCIOLA							
				SPT 83		ORZO							
				SPT 110		PERA							
				SPT 112A		PESCA							
				SPT 213		POLLO							
				SPT 184		POLPO							
				SPT 137		POMODORO							
				SPT 86		RISO							
				SPT 199		SALMONE							
				SPT 189		SCAMPO							
				SPT 133		SEDANO							
				SPT 84		SEGALE							
				SPT 195		SGOMBO							
				SPT 120A		SOIA FARINA							
				SPT 209		TONNO							
				SPT 239		UOVO ALBUME							
				SPT 240		UOVO TUORLO							
VALORE TOTALE 24 MESI IVA ESCLUSA												€ 1.729,80	€ 3.459,60

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339

LOTTO 3 Allergeni veleno di Imenotteri - DITTA STALLERGENES ITALIA SRL - CIG PADRE 9284822D7D - CIG FIGLIO Z4A380226A

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE iva esclusa	Valore stimato 24 MESI iva esclusa
3 sub A	Allergeni veleno di Imenotteri	ml	7	V120M4A	Ope Legis	Albey - Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri	4x120mcg	51,00 €	244,80 €	357,00 €	714,00 €
				V620M6A	Ope Legis	Albey - Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri	6X120mcg		367,20 €		
				400094332	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Ape	1x550mcg		280,50 €		
				400094333	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Giallone	1x550mcg		280,50 €		
				400094334	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Vespa	1x550mcg		280,50 €		
				400094435	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Ape	1x120mcg		61,20 €		
				400094436	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Giallone	1x120mcg		61,20 €		
				400094437	Estero	Estratti allergenici di veleno liofilizzato di imenotteri - Vespa	1x120mcg		61,20 €		

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE iva esclusa	Valore stimato 24 MESI iva esclusa
				400094335	Estero	Diluente HSA 50x1,8 ML FR	HSA 50x1,8 ML	venduto separatamente qualora necessario.	118,11 €		
				400094336	Estero	Diluente HSA 50x9 ML FR	HSA 50x9 ML	venduto separatamente qualora necessario.	142,50 €		
						VALORE TOTALE 24 MESI IVA ESCLUSA				357,00 €	714,00 €

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339
 LOTTO 4 Aghi per prick test monouso sterili- DITTA STALLERGENES ITALIA SRL - CIG PADRE 9284838AB2 - CIG FIGLIO ZF338022DD**

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice CND e codice RDM	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	Valore stimato ANNUALE iva esclusa	Valore stimato 24 MESI iva esclusa
4 sub A	Aghi per prick test monouso sterili	pz	20.000	150001187	V0199 - 118527/R	STALLERPOINT, 1000 LANCETTE STERILI IN POLIMETACRILATO	1000 lancette	0,06122 €	61,22 €	1.224,40000 €	2.448,80000 €
						VALORE TOTALE 24 MESI IVA ESCLUSA				1.224,40000 €	2.448,80000 €

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI PRICK TEST, PATCH TEST E ALLERGENI ALLE AZIENDE UNITA' SANITARIE LOCALI ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE UMBRIA Cod. gara ANAC 8612339 LOTTO 5 Patch test - DITTA SMARTPRACTICE ITALY SRL - CIG PADRE 928486402A - CIG FIGLIO ZA43802324

RIF.	DESCRIZIONE LOTTO	unità di misura	Fabbisogno ANNUO Azienda Ospedaliera di TERNI	Codice prodotto	codice AIC	Denominazione commerciale prodotto offerto	CONFEZIONE	PREZZO UNITARIO (IVA esclusa)	Prezzo A confezione (IVA esclusa)	IVA	Valore stimato ANNUALE iva esclusa	Valore stimato 24 MESI iva esclusa
5 sub A	patch test	ml	300	Vedasi elenco in allegato	in attesa di AIC o autorizzati al commercio ai sensi delle Determinazioni AIFA DG/1334/21 e DG/98/22	Sostanza singola in siringa lineare AllergEAZE	siringa da 5 ml	5,51 €	27,55 €	10%	1.653,00 €	3.306,00 €
5 sub B	Sistema testante per l'applicazione patch test in strisce da almeno 10 cellette	pz	600	AL67830EUR	Trattasi di DM: CND M0599 e RDM 2163079	Cerotti per patch test AllergEAZE chambers 100x10 - 8mm	100 cerotti da 10 cellette per confezione	1,365 €	136,50 €	22%	819,00 €	1.638,00 €
5 sub C	Sistema testante per l'applicazione patch test in strisce da almeno 10 cellette utilizzabile in caso di temperature ed umidità elevate	pz	100	AL67730EUR	Trattasi di DM: CND M0599 e RDM 2163085	Cerotti per patch test AllergEAZE CLEAR 100x10 - 8mm - idroresistenti	100 cerotti da 10 cellette per confezione	1,625 €	162,50 €	22%	162,50 €	325,00 €
VALORE TOTALE 24 MESI IVA ESCLUSA											2.634,50 €	5.269,00 €

ELENCO ALFABETICO ALLERGENI OFFERTI

CODICE	DESCRIZIONE	VEICOLO	AUTORIZZAZIONE AIFA
RC265	1,3-DIFENILGUANIDINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG320	1,4-BUTANODIOL DIGLICIDILETERE 0,25%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
PG321	1,6-ESANODIOL DIGLICIDILETERE 0,25%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
HD475	3-AMINOFENOLO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC321	4-AMINOFENOLO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA222	4-DIETILAMINO-2-IDROSSIBENZOIL-ESILESTERE DELL'ACIDO BENZOICO 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
SS504	ACIDO PARA-AMINOBENZOICO 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST164	ALCOL CETILSTEARILICO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE365	ALCOL STEARILICO 30%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA64	ALCOLI DELLA LANOLINA 30%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC262	ALLUMINIO IDROSSIDO 10%	P	Determina AIFA DG/98/2022
HD476	AMMONIO PERSOLFATO 2,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
HD482	AMMONIO TIOGLICOLATO (SOL. ACQUOSA) 1%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
NA12	BALSAMO DEL PERÙ 25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP77	BENZALCONIO CLORURO 0,1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA13	BENZOCAINA 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA85	BENZOFENONE-3 (OSSIBENZONE - EUSOLEX 4360) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS509	BENZOFENONE-4 (SULISOBENZONE) 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM218	BENZOILE PEROSSIDO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA220	BIS-ETILESILOSSIFENOL-METOSSIFENIL TRIAZINA 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DM221	BISFENOL-A-DIMETACRILATO 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
CS497	BUDESONIDE 0,01%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
EE346	BUTIL-IDROSSIANISOLO (BHA) 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA73	CARVONE 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC293	CICLOESILE TIOFTALIMIDE 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP85	CLORACETAMIDE 0,2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MS391	CLORAMFENICOLO 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA229	CLOREXIDINA DIACETATO (SOL. ACQUOSA) 0,5%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
NA21	COBALTO CLORUROSO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA24	COLOFONIA 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA25	COMPOSITE MIX 6%	P	Determina AIFA DG/98/2022
NA74	DECIL GLUCOSIDE 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA68	DESOSSIMETASONE 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NH999	DIALLIL DISOLFURO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP87	DIAZOLIDINILUREA (GERMALL II) 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA26	DIBUCAINA CLORIDRATO (CINCOCAINA) 2,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC272	DIBUTILIOUREA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG323	DIETILENTRIAMINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA223	DIETILESIL BUTAMIDOTRIAZONE 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC999	DIETILIOUREA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC275	DIFENILIOUREA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA75	DIMETILAMINO PROPILAMINA (DMPA) (SOL. ACQUOSA) 1%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
AP997	DIMETILFUMARATO 0,01%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC276	DIPENTAMETILEN TIURAM DISOLFURO 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC342	DISPERSI MIX 6,6%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC325	DISPERSO ARANCIO-3 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC340	DISPERSO BLU-106 1% (2ml)	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC998	DISPERSO BLU-124 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
DC329	DISPERSO GIALLO-3 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC326	DISPERSO ROSSO-1 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC328	DISPERSO ROSSO-17 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP90	DMDM IDANTOINA (SOL. ACQUOSA) 2%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
AP91	DODECIL GALLATO 0,3%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
RC278	ESAMETILENTETRAMINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17

NA34	ETILE ACRILATO 0,1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA35	ETILENDIAMINA DICLORIDRATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS989	ETOFENAMATO 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
PF133	EUGENOLO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS503	EUSOLEX 6300 (3-(4- METILBENZILIDENE)-CANFORA) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG328	FENILGLICIDILETERE 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA94	FORMALDEIDE (SOL. ACQUOSA) 2%	A	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AA419	GENTAMICINA SOLFATO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA40	GLICERILEMONOTIOGLICOLATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
CL441	GLICOLE PROPYLENICO 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
CS508	IDROCORTISONE 21 ACETATO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA72	IDROSSIETIL-METACRILATO (HEMA) 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA43	IMIDAZOLIDINILUREA (GERMAL 115) 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP103	IODIO POVIDONE (SOL. ACQUOSA) 10%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
SS507	ISOAMIL P-METOSSICINNAMATO 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG304	ISOFORONDIAMINA (IPD) 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE351	ISOPROPILMIRISTATO 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
CL437	KATHON 893 (OCTILISOTIAZOLINONE) 0,025%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP125	KATHON CG (METILCLOROISOTIAZOLINONE/METILISOTIAZOLINONE) (3:1 SOL. ACQUOSA) 0,02%	A	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MS996	KETOPROFENE 2,5%	P	Determina AIFA DG/98/2022
NA47	LIDOCAINA CLORIDRATO 15%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST161	LYRAL 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST181	MERCAPTO MIX [C] 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST160	MERCAPTOBENZOTIAZOLO 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM216	MERCURIOAMIDE CLORURO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST165	METILDIBROMO GLUTARONITRILE (1,2-DIBROMO-2,4-DICIANOBUTANO) 0,3%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP124	METILISOTIAZOLINONE (SOL. ACQUOSA) 0,2%	A	Determina AIFA DG/1334/2021
MC263	MOLIBDENO (V) CLORURO 0,5%	P	Determina AIFA DG/98/2022
RC274	N,N'-DIFENIL-P-FENILENDIAMINA (DPPD) 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM225	N,N-DIMETIL-P-TOLUIDINA 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA51	NEOMICINA SOLFATO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST167	NICHEL SOLFATO 5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST168	N-ISOPROPIL-N'-FENIL PARAFENILENDIAMINA (IPPD) 0,1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE352	OCTIL GALLATO 0,3%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA219	OCTILTRIAZONE (ETILESIL TRIAZONE) 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
SS982	OCTOCRILENE 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA58	OLIO DELL'ALBERO DEL TÈ 5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
PF168	OLIO DI LEGNO DI SANDALO 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA82	OLIO DI MENTA PIPERITA 2%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
HD478	O-NITRO-P-FENILENEDIAMINA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC254	ORO SODIO TIOSOLFATO 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM226	PALLADIO CLORURO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST169	PARABENI MIX [A] 16%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA07	PARA-FENILENDIAMINA (PPD) 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS505	PARSOL 1789 (4-TER-BUTIL-4'-MEROSSI-DIBENZOILMETANO) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
SS501	PARSOL MCX (2-ETILESIL-P-DIMETILAMINOBENZOATO) 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST173	PARTENOLIDE 0,1% (2ml)	P	Determina AIFA DG/98/2022
MS992	PIROXICAM 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
EE361	POLISORBATO 80 (TWEEN 80) 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
ST170	POTASSIO DICROMATO 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA38	PROFUMI MIX I (IN SORBITAN SESQUIOLEATO) 8%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA70	PROFUMI MIX II 14%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
AP104	PROPIL GALLATO 0,5%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NH400	PROPOLI 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
HD479	P-TOLUENEDIAMINA SOLFATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
AP106	QUATERNIUM 15 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC245	RAME (II) SOLFATO PENTAIDRATO 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA33	RESINA EPOSSIDICA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG326	RESINA MELAMINO FORMALDEIDICA 7%	P	Determina AIFA DG/1334/2021

NA08	RESINA PARA-TER-BUTILFENOLO-FORMALDEIDICA 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA62	RESINA TOLUENSOLFONAMIDO-FORMALDEIDICA 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG325	RESINA UREA FORMALDEIDICA 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DC341	ROSSO BASE 46 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA57	SESQUITERPENE LATTONE MIX 0,1% (2ml)	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA78	SHELLAC 20% (IN ETANOLO)	E	Determina AIFA DG/98/2022
EM408	SODIO METABISOLFITO 1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
EE357	SORBITAN SESQUIOLEATO 20%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
DM230	STAGNO CLORURO 0,5%	P	Determina AIFA DG/98/2022
DM229	TETRACAINA CLORIDRATO 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC283	TETRAETILTIURAME DISOLFURO (DISULFIRAM) 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC285	TETRAETILTIURAME MONOSOLFURO (TMTM) 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
RC284	TETRAMETILTIURAME DISOLFURO 0,25%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EM409	THIMEROSAL 0,1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA221	TINOSORB (METILENE-BIS-BENZOTRIAZOLIL TETRAMETILBUTILFENOLO) 10%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
MC256	TITANIO (IV) OSSIDO 0,1%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
NA60	TIURAMI MIX [A] 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE359	TRJETANOLAMINA 2,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
PG313	TRJETILENTETRAMINA 0,5%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
MC267	VANADIO PENTAOSSIDO 10%	P	Determina AIFA DG/98/2022
PF153	VANILLINA 10%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
EE353	VASELINA 100%	R	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17
NA65	YLANG YLANG (I) 2%	P	Determina AIFA DG/1334/2021
ST162	ZINCO BIS DIETIL DITIOCARBAMATO (ZDEC) 1%	P	Ope legis DM1991 e Determina AIFA DG/2130/17

Legenda Veicolo

P: Vaselina

A: Acqua

R: In purezza

E: Etanolo



LISTINO PREZZI Apteni per Patch Test

classificati come medicinali ai sensi del DL 21/06/96
con AIC o autorizzati ogni legge ai sensi del DM 1991 e successive Determina AIFA DC 213012, DC 135421
e DC 5822



Informazioni@smartpractice.it

È presente lista prezzi e condizioni (prevedenti)

SmartPractice Italy srl
Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma
Tel. 06 43260327
N° Verde Fax: 800 694370

ORDINE: ord@smartpractice.it
Email: info@smartpractice.it
Cod. Fiscale/PIVA IT: 15438541903

DIAGNOSTICA DERMATOLOGICA PATCH TEST PRONTI ALL'USO

10812036 T.R.U.E. TEST SmartPractice - AIC 046471013
Patch test pronti all'uso - 36 test/kit totale - confezione da 10 test

€ 600,00



DIAGNOSTICA DERMATOLOGICA LINEA PATCH TEST ALLERGENEZE

10801 Teste lineari patch test allergeneze

€ 750,00



Condizioni generali di vendita

I prezzi indicati nell'elenco sono al netto di I.V.A. e delle spese di spedizione.
Cognome e nome segnalato.

- identificazione del materiale richiesto;
- regime fiscale, codice fiscale e partita I.V.A.;
- modalità di pagamento (contante/assegno/banca);
- codice D.I. e indirizzo di posta elettronica;
- codice cliente per gli acquisti programmati.

Chiedi il prezzo e il riepilogo di tutti i dati causavano forniti durante l'effettuazione degli ordini.

Metodo di pagamento: € 250,00*

Pagamento 50%

È presente listino prezzi e condizioni (prevedenti)

*Se ordini di valore inferiore al minimo fatturabile saranno addebitate le spese di spedizione.

SmartPractice Italy srl
Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma
Tel. 06 43260327
N° Verde Fax: 800 694370

ORDINE: ord@smartpractice.it
Email: info@smartpractice.it
Cod. Fiscale/PIVA IT: 15438541903





LISTINO PREZZI
Dispositivi Medici
Accessori e ausiliari per patch test



info@smartpractice.it

Il presente listino annulla e sostituisce i precedenti

SmartPractice Italy srl
Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma
Tel. 06 45200327
Nr Verde Fax: 800 694370

ORDINI: ordini@smartpractice.it
Email: info@smartpractice.it
Cod. Fiscale/P. IVA IT-15438541003

DIAGNOSTICA DERMATOLOGICA
AUSILIARI PER PATCH TEST DIAGNOSTICI



CEROTTI PER TEST EPICUTANEI

AL670008R	AllergAZZ Chambers 100 strisce da 10 collette - 8mm	€ 210,00
AL670008L	AllergAZZ CLEAN Chambers 1000 strisce da 10 collette - 8mm	€ 200,00
AL111181R	Finex Chambers on Scamper 100x101 (100 strisce da 10 collette) - 8mm	€ 210,00
AL111181L	Finex Chambers on Scamper 20x101 (20 strisce da 10 collette) - 8mm	€ 70,00
AL166208R	Finex Chambers AQUA 100x101 (100 strisce da 10 collette) - 8mm	€ 210,00
AL166208L	Finex Chambers AQUA 20x101 (20 strisce da 10 collette) - 8mm	€ 70,00
AL121212R	Finex Chambers on Scamper 50x55 strisce da 5 collette - 8mm	€ 80,00
AL121212L	Large Finex Chambers on Scamper 200x1 (200 strisce da 1 collette) - 12mm	€ 130,00
AL101008R	Large Finex Chambers on Scamper 100x1 (100 strisce da 1 collette) - 18mm	€ 130,00
ACQUELARI		
AL011208R	Filter paper discs (200 discs)	€ 15,00
AL121208R	Large filter paper discs (200 discs)	€ 16,00
AL121208L	Large filter paper discs (100 discs)	€ 8,00
AL1711	Patch Transport confezione da 50	€ 200,00
AL1701L	Patch Protect small confezione da 100 cerotti protettivi	€ 120,00
AL1701R	Patch Protect medium confezione da 100 cerotti protettivi	€ 200,00
AL1701L	Patch Protect large confezione da 100 cerotti protettivi	€ 300,00
AL1701V	Patch Protect avanzati confezione da 75 cerotti protettivi 20x10 (M+21x)	€ 160,00
AL1700	Patch Map confezione da 100	€ 300,00
AL7000	Quadratini di precisione per allergeni Fuchs confezione da 200	€ 150,00
3179	SP Allergen Lase scatola patch allergen Fuchs a 15 sistemi	€ 210,00

Condizioni generali di vendita

I prezzi indicati nel listino sono al netto di I.V.A. e delle spese di spedizione

Ogni ordine deve riportare:

- destinatario del materiale richiesto;
- ragione sociale, codice fiscale e partita IVA;
- modalità di pagamento (contospoglio o altro);
- codice S24 in indirizzo di posta certificata;
- codice cliente (se già in possesso).

Entrocompletezza e/o inesattezza di tali dati causeranno forzati ritardi nell'evacuazione degli ordini.

Minimo fatturabile: € 250,00*

Pagamento 50gg.

Il presente listino annulla e sostituisce i precedenti

*per ordini di valore inferiore al minimo fatturabile saranno addebitate le spese di spedizione.

SmartPractice Italy srl
Viale Giorgio Ribotta 11, 00144 Roma
Tel. 06 45200327
Nr Verde Fax: 800 694370

ORDINI: ordini@smartpractice.it
Email: info@smartpractice.it
Cod. Fiscale/P. IVA IT-15438541003



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
n. 0000092 del 21/10/2022

OGGETTO:

RECEPIMENTO DETERMINAZIONE DELL'AMMINISTRATORE UNICO DI PUNTO ZERO S.C.A.R.L. DEL 09.08.2022 AVENTE PER OGGETTO: "PRESA D'ATTO E RECEPIMENTO DETERMINAZIONE ESTAR N. 1093 DEL 29/07/2022 – ESTARSDAFA02PR25 – FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI (SPECIALITÀ MEDICINALI, EMODERIVATI, SOLUZIONI INFUSIONALI, STUPEFACENTI, MEZZI DI CONTRASTO) OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE TOSCANA E ALLA REGIONE UMBRIA, MEDIANTE SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE (SDA), AI SENSI DELL'ART. 55 DEL D.LGS. 50/2016 RIFERIMENTO PROGRAMMAZIONE FARMACI CUI 2022-031-0016 ID ANAC GARA N. 8638357 CPV 33690000-3

VISTA

Proposta n. 0000922 del 17/10/2022 a cura di S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Hash.pdf (SHA256):0b779ef5af183141151a4d4c0373d79869a93a0cb5d2ac3feee243aa38f6a831

firmata digitalmente da:

Il Responsabile S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Cinzia Angione

Il Responsabile S.C. ECONOMICO FINANZIARIO
f.f. Cinzia Angione

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Parere: FAVOREVOLE
Anna Rita Ianni

IL DIRETTORE SANITARIO
Parere: FAVOREVOLE
Pietro Manzi

DELIBERA

Di fare integralmente propria la menzionata proposta che allegata al presente atto ne costituisce parte integrante e di disporre così come in essa indicato.

IL DIRETTORE GENERALE
Andrea Casciari

Premesso che l'Amministratore Unico di Punto Zero S.c.a.r.l., con nota Pec n. 0049227 del 09.08.2022, ha trasmesso la Determinazione del 09.08.2022 avente per oggetto: *“Preso d’atto e recepimento Determinazione ESTAR n. 1093 del 29/07/2022 – ESTARSDAFA02PR25 – fornitura in somministrazione di farmaci (specialità medicinali, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, mezzi di contrasto) occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana e alla Regione Umbria, mediante sistema dinamico di acquisizione (SDA), ai sensi dell’art. 55 del D.lgs. 50/2016 riferimento programmazione farmaci CUI 2022-031-0016 ID ANAC GARA N. 8638357 CPV 33690000-3 medicinali vari. Aggiudicazione ditte per un importo complessivo di euro 52.806.399,96 (IVA inclusa)”* che viene allegata al presente atto quale parte integrante e sostanziale (**Allegato A**);

Ritenuto pertanto necessario, a seguito di quanto sopra esposto, recepire la citata Determina dell'Amministratore Unico di Punto Zero S.c.a.r.l. per i quantitativi di competenza di questa Azienda Ospedaliera (trasmessi con successiva Pec n. 56277 in data 19/09/2022) e appositamente riportati nell'**Allegato B**, e, conseguentemente, stipulare appositi contratti con le ditte aggiudicatrici del nuovo appalto inerente la *fornitura in somministrazione di farmaci (specialità medicinali, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, mezzi di contrasto) occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana e alla Regione Umbria*, fino al 19/05/2025;

Dato atto che la proposta è coerente con il Piano Triennale Aziendale della Prevenzione della Corruzione e del Programma Triennale per la Trasparenza e l'Integrità;

Considerato che il Responsabile del Procedimento e Dirigente della Struttura proponente attesta di non versare in alcuna situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, tale da pregiudicare l'esercizio imparziale delle funzioni e compiti attribuiti, in relazione al procedimento indicato in oggetto ed attesta l'insussistenza di cause di conflitto di interesse, anche potenziale, ex art. 6-bis della Legge n.241/90 e ss.mm.ii e art. 1, comma 9, lett e) della Legge n. 190/2012 e l'insistenza delle condizioni di incompatibilità di cui all'art. 35-bis del D.Lgs. n. 165/2001;

Si attesta che l'importo totale annuo presunto della spesa è pari ad € 227.493,03 Iva esclusa (€ 250.242,33 Iva compresa), di cui € 62.560,58 (IVA compresa) per il periodo ottobre-dicembre 2022 viene imputato nel budget del bilancio 2022 CdR AZ20-A030 posizione finanziaria 240010072 Prenotazione Fondi n. 200011221.

Per quanto sopra esposto

SI PROPONE DI DELIBERARE

Di recepire, per i motivi descritti in narrativa, la Determina dell'Amministratore Unico di Punto Zero S.c.a.r.l. del 09.08.2022, avente per oggetto: *“Preso d’atto e recepimento Determinazione ESTAR n. 1093 del 29/07/2022 – ESTARSDAFA02PR25 – fornitura in somministrazione di farmaci (specialità medicinali, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, mezzi di contrasto) occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana e alla Regione Umbria, mediante sistema dinamico di acquisizione (SDA), ai sensi dell’art. 55 del D.lgs. 50/2016 riferimento programmazione farmaci CUI 2022-031-0016 ID ANAC GARA N. 8638357 CPV 33690000-3 medicinali vari. Aggiudicazione ditte per un importo complessivo di euro 52.806.399,96 (IVA inclusa)”* meglio specificata in narrativa, per i quantitativi di competenza di questa Azienda Ospedaliera, appositamente riportati nell'**Allegato B**;

Di dare atto che detti allegati **A**) e **B**) vengono uniti al presente atto e ne costituiscono parte integrante e sostanziale;

Di stipulare, appositi contratti con le ditte aggiudicatrici del nuovo appalto inerente la fornitura in somministrazione di farmaci (specialità medicinali, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, mezzi di contrasto), fino al 19/05/2025;

Di nominare, ai sensi dell'art. 111 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i., quale Direttore dell'esecuzione dei contratti che saranno stipulati in esito al presente atto la Dott.ssa Monya Costantini – Direttore f.f. della S.C. Servizio di Farmacia;

Dare atto che l'importo totale annuo presunto della spesa è pari ad € 227.493,03 Iva esclusa (€ 250.242,33 Iva compresa), di cui € 62.560,58 (IVA compresa) per il periodo ottobre-dicembre 2022 viene imputato nel budget del bilancio 2022 CdR AZ20–A030 posizione finanziaria 240010072 Prenotazione Fondi n. 200011221.

Di designare, ai sensi dell'art. 31 del D.lgs. 50/2016, quale Responsabile unico del procedimento la Dott.ssa Cinzia Angione – Dirigente della S.C Direzione Economato e Provveditorato.

S.C. DIREZIONE ECONOMATO
E PROVVEDITORATO
IL DIRIGENTE
Dott.ssa Cinzia Angione

ALLEGATO A

DETERMINAZIONE DELL'AMMINISTRATORE UNICO DEL 09.08.2022

Oggetto: PRESA D'ATTO E RECEPIMENTO DETERMINAZIONE ESTAR n° 1093 del 29/07/2022 "ESTARSDAFA02PR25 - FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI (SPECIALITÀ MEDICINALI, EMODERIVATI, SOLUZIONI INFUSIONALI, STUPEFACENTI, MEZZI DI CONTRASTO) OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE TOSCANA E ALLA REGIONE UMBRIA, MEDIANTE SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE (SDA), AI SENSI DELL ART. 55 DEL D. LGS. 50/2016 RIFERIMENTO PROGRAMMAZIONE FARMACI CUI 2022-031-0016 ID ANAC GARA N° 8638357 CPV 33690000-3 MEDICINALI VARI. AGGIUDICAZIONE DITTE PER UN IMPORTO COMPLESSIVO DI EURO 52.806.399,96 (IVA INCLUSA)"

PREMESSO

- che la Regione Toscana e Regione Umbria, iscritte nell'elenco dei soggetti aggregatori tenuto dall'Autorità Nazionale Anticorruzione (Delibera 22/09/2021) rispettivamente come Regione Toscana - Settore Contratti e Umbria Salute e Servizi Scarl (ora Punto Zero S.c.ar.l.) hanno sottoscritto un Accordo di collaborazione per lo svolgimento in forma congiunta di procedure di gara per l'approvvigionamento di forniture e servizi afferenti alle categorie merceologiche da DPCM anche attraverso l'attività svolta da Regione Toscana in avalimento ESTAR, così come disciplinato dal Decreto 3547 del 22/02/2022;
- che PuntoZero Scarl ha aderito alla procedura in oggetto comunicando i fabbisogni espressi dal Tavolo tecnico permanente per l'approvvigionamento dei farmaci per le Aziende sanitarie della regione Umbria sulla base dei lotti oggetto della gara di ESTAR e secondo le modalità concordate con ESTAR come da verbale del 11.04.2022;

RICHIAMATA integralmente la Determinazione in oggetto, con la quale Il Direttore dell' "AREA FARMACI, DIAGNOSTICI E DISPOSITIVI MEDICI" di ESTAR ha disposto, relativamente alla regione Umbria l'aggiudicazione agli operatori economici e per i lotti e relativi importi come riportato nell'**Allegato 1** al presente atto.

RITENUTO necessario per le Aziende sanitarie dell'Umbria procedere alla stipula dei relativi contratti esecutivi/ordinativi di fornitura con gli operatori economici aggiudicatari sulla base dei rispettivi fabbisogni.

VISTO:

- il D.Lgs 50/2016
- il "Regolamento acquisti Umbria Salute e Servizi" approvato dall'Assemblea dei Soci di Umbria Salute e Servizi Scarl in data 10/06/2021;

il sottoscritto

PRENDE ATTO

dell'aggiudicazione della procedura espletata da ESTAR "ESTARSDAFA02PR25 - FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI (SPECIALITÀ MEDICINALI, EMODERIVATI, SOLUZIONI INFUSIONALI,



PuntoZero S.c.a r.l.

SEDE LEGALE

Via Enrico dal Pozzo snc - 06126 Perugia
C.F. - P.IVA - Reg. Imp. 02915750547
REA C.C.I.A.A. 250357
Cap. Soc. € 4.000.000,00 i.v.

Tel. 075.54291
Fax 075.5720208
puntozeroscarl@pec.it
www.puntozeroscarl.it

SEDE OPERATIVA

Via G.B. Pontani, 39 - 06128 Perugia
Tel. 075.50271 - Fax 075.5003402
puntozeroscarl@pec.it
www.puntozeroscarl.it

STUPEFACENTI, MEZZI DI CONTRASTO) OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE TOSCANA E ALLA REGIONE UMBRIA, MEDIANTE SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE (SDA), AI SENSI DELL ART. 55 DEL D. LGS. 50/2016 RIFERIMENTO PROGRAMMAZIONE FARMACI CUI 2022-031-0016 ID ANAC GARA N° 8638357 CPV 33690000-3 MEDICINALI VARI. AGGIUDICAZIONE DITTE PER UN IMPORTO COMPLESSIVO DI EURO 52.806.399,96 (IVA INCLUSA)” disposta con Determinazione del Direttore della “AREA FARMACI, DIAGNOSTICI E DISPOSITIVI MEDICI” di ESTAR n. **1093 del 29/07/2022** e conseguentemente

DECIDE

1. DI TRASMETTERE il presente atto alle Aziende Sanitarie dell’Umbria le quali, a seguito del recepimento dello stesso, potranno procedere alla stipula dei contratti esecutivi/ordinativi di fornitura per i lotti e relativi importi riportati nell’ **Allegato 1**, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
2. DI DARE ATTO che i contratti esecutivi/ordinativi di fornitura verranno stipulati per il periodo e con decorrenza indicati nell’Allegato citato al punto 1) alle condizioni e norme previste nel capitolato normativo e disciplinare di gara validi per ESTAR, laddove applicabili;
3. DI CONSERVARE la documentazione la documentazione di riferimento agli atti della Società in formato digitale al n.7101 del 05/08/2022 del Protocollo aziendale;
4. DI DISPORRE la pubblicazione del presente atto nel sito istituzionale di PuntoZero Scarl ai sensi dell’art. 29, comma 1, del D.Lgs. n. 50/2016.

L’AMMINISTRATORE UNICO

Ing. Giancarlo Bizzarri

Documento elettronico sottoscritto mediante firma digitale

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE DI AREA *

N° 1093 del 29/07/2022

**Il Direttore di Area
AREA FARMACI, DIAGNOSTICI E DISPOSITIVI MEDICI**

adotta il seguente atto avente ad oggetto:

Oggetto: ESTARSDAFA02PR25 - FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI FARMACI (SPECIALITÀ MEDICINALI, EMODERIVATI, SOLUZIONI INFUSIONALI, STUPEFACENTI, MEZZI DI CONTRASTO) OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE TOSCANA E ALLA REGIONE UMBRIA, MEDIANTE SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE (SDA), AI SENSI DELL' ART. 55 DEL D. LGS. 50/2016 RIFERIMENTO PROGRAMMAZIONE FARMACI CUI 2022-031-0016 ID ANAC GARA N° 8638357 CPV 33690000-3 MEDICINALI VARI. AGGIUDICAZIONE DITTE PER UN IMPORTO COMPLESSIVO DI EURO 52.806.399,96 (IVA INCLUSA)	
Struttura Proponente: FARMACI E DIAGNOSTICI	
Direttore di area: Donella Racheli	
Dirigente: Vincenzo Filippis	
Responsabile del Procedimento: Cipriano Ilaria	
Proposta di determina: 2210	Del: 29/07/2022
Hash documento proposta formato .pdf (SHA256): bb821e3012e2c5c02cfd2f5541dbea172f8b444c19dc3a46cab1747f8e6303c6	
Hash documento proposta formato .p7m (SHA256): 50f63f8dce8d161c38873d9f004f1ab98e0943c6d2b92bb9ef823065e8ce46d1	

IL RESPONSABILE DI AREA

Area Divisione Farmaci, Diagnostici e Dispositivi Medici

su proposta della Dr.ssa Antonietta Ferrara, Direttore della U.O.C. Farmaci e Diagnostici, dirigente proponente che, con riferimento alla procedura in oggetto, attesta la regolarità amministrativa e la legittimità degli atti ed in particolare:

VISTO il Decreto Legislativo n. 502/92 e s.m.i. e la Legge Regionale n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale, così come modificata dalle successive Leggi Regionali n. 26/2014 e n. 86/2014;

VISTO l'art. 100 e ss. della L.R.T. n. 40/2005 e s.m.i. di istituzione e funzionamento dell'Ente unico di Supporto Tecnico Amministrativo Regionale (ESTAR) che, dal 1 Gennaio 2015, subentra ai tre ESTAV del SSR, con successione a titolo universale dei rapporti e riallocazione delle effettive risorse umane e strumentali;

RICHIAMATI i seguenti provvedimenti del Direttore Generale di ESTAR:

- n. 166/2015, n. 81/2016, n. 346/2016 e n. 313/2018, con i quali è stato adottato e successivamente modificato il Regolamento generale di organizzazione di ESTAR;
- nn. 2/2015, 219/2015, 246/2015, 285/2017, 329/2017, 403/2017 e 39/2018 con i quali sono state assunte determinazioni concernenti l'affidamento degli incarichi dirigenziali;
- n. 374/2018 con cui si è proceduto al conferimento, con decorrenza 1 dicembre 2018, degli incarichi di direzione di Sezione territoriale, di Dipartimento, di Area e di Struttura complessa e la Deliberazione n. 378/2018 con cui sono stati conferiti, con pari decorrenza, gli incarichi di direzione di struttura semplice e gli incarichi dirigenziali professionali;
- n. 382/2018 avente ad oggetto "Revisione Sistema deleghe dirigenziali" con il quale, alla luce del nuovo assetto organizzativo, sono state conferite le deleghe dirigenziali con decorrenza 1 dicembre 2018";
- n. 307/2019 con la quale sono state adottate le linee guida in tema di coperture economiche della AA.SS. sulle procedure di acquisizione ESTAR;
- n. 472/2019 avente ad oggetto "Gare telematiche: indirizzi operativi per la gestione delle sedute pubbliche";
- n. 458/2020 con il quale è stato adottato l'aggiornamento del Regolamento dell'attività contrattuale per l'acquisizione di beni e servizi di ESTAR;

RICORDATO che in caso di assenza temporanea del Dirigente Responsabile UOC Farmaci e Diagnostici, Dr.ssa Antonietta Ferrara, è stato designato quale sostituto il Dr. Vincenzo Filippis, come da nota prot 34794 del 29/06/2022, agli atti di questa struttura;

RICHIAMATE, altresì le:

- Deliberazione del Direttore Generale n. 516 del 17/12/2019 avente ad oggetto la "Programmazione dell'attività contrattuale di competenza del Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi per gli anni 2020/2021;
- Deliberazione del Direttore Generale n. 287 del 14/07/2020 avente ad oggetto la revisione della programmazione dell'attività contrattuale di competenza del dipartimento acquisizione beni e servizi anno 2020-2021;

- Deliberazione del Direttore Generale n. 554 del 29/12/2020 avente ad oggetto “Programmazione dell’attività contrattuale del dipartimento acquisizione beni e servizi per il biennio 2021-2022 e rettifica deliberazione n. 458/20”;
- Deliberazione del Direttore Generale n. 591 del 24/11/2021 avente ad oggetto “Programmazione dell’attività contrattuale di competenza del Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi per il biennio 2022-2023”;

EVIDENZIATO che l’aggiudicazione di cui al presente provvedimento risulta inserita nel programma dell’attività contrattuale di cui alla Delibera del Direttore Generale n. 591/2021 sopra richiamata e che quanto aggiudicato nonché le procedure seguite rispecchiano il contenuto della programmazione (n. **CUI 2022-031-0016**);

EVIDENZIATO che, essendo la procedura in argomento inserita nel Programma dell’Attività contrattuale 2022 approvato dalle Aziende Sanitarie coinvolte, tale adempimento costituisce attestazione della necessaria copertura finanziaria;

RICHIAMATE altresì le procedure:

- PA 2/2015 Rev. 02 (Delibere di Indizione – controlli ed attestazioni);
- PA 5/2015 (Adozione modelli di capitolato generale per appalto, accordo quadro, convenzione e disciplinare tipo);
- PA 4/2016 rev. 02 (nomina Commissioni di aggiudicazione e Collegi Tecnici);
- PA 3/2017 (Determine di aggiudicazione - controlli e attestazioni);
- PA 7/2017 (Procedura aziendale per la gestione degli adempimenti istruttori inerenti alla quantificazione dei fabbisogni ed alla acquisizione delle coperture economiche per le procedure ABS);
- PA 10/2017 (Procedura per la gestione delle richieste di approvvigionamento mediante applicativo RDA –I-SHARE doc);
- PA 11/2017 (Iter di gestione gara);

applicate alla procedura di cui al presente provvedimento;

VISTA la delibera della Giunta regionale n. 1232 del 22.12.2014 che, ai sensi del D.L. n. 66/2014 convertito nella legge n. 89/2014, designa la Regione Toscana quale Soggetto Aggregatore regionale prevedendo che lo stesso opera attraverso le strutture competenti della Giunta regionale e avvalendosi di ESTAR;

DATO ATTO che la presente procedura di gara rientra nel Piano delle iniziative del soggetto aggregatore e rispetta il DPCM 24.12.2015 (pubblicato su GURI n. 32 del 9.2.2016) in punto di “categorie merceologiche” ai sensi dell’art. 9 del DL 66/2014, convertito in Legge 89/2014;

DATO ATTO che con la delibera della Giunta Regione Toscana n. 334 del 16.03.2020 è stato approvato il programma dell’attività contrattuale di forniture e servizi per gli anni 2020/2021 nel quale sono ricomprese le iniziative di acquisto aggregato di forniture e servizi del Soggetto Aggregatore regionale;

ATTESO che con la richiamata Delibera di Giunta Regione Toscana n. 334/2020 è stata approvata l’indizione di una procedura per l’istituzione di un Sistema Dinamico di Acquisizione per “Farmaci” “Vaccini” sul quale basare gli appalti specifici per la fornitura di specialità medicinali,

soluzioni infusionali, emoderivati e mezzi di contrasto, prodotti per nutrizione enterale e parenterale vaccini e alimenti speciali occorrenti alle AA.SS. della Regione Toscana;

PRESO ATTO che per l'istituzione degli SDA "Farmaci" e "Vaccini", nonché per l'indizione delle procedure ristrette per affidamento degli appalti specifici il Soggetto Aggregatore Regione Toscana opererà tramite ESTAR, ai sensi delle delibere della Giunta Regione Toscana n. 63 del 26/01/2015 e n. 9 del 07/01/2019;

RICORDATO che la Regione Toscana in qualità di Soggetto Aggregatore ha provveduto alla istituzione del Sistema Dinamico di Acquisizione, avvalendosi, successivamente, di ESTAR quale Ente curatore delle singole procedure ristrette conseguenti il bando istitutivo SDA nonché firmatario per conto delle Aziende Sanitarie, Aziende Ospedaliere e degli enti di area Vasta Convenzionati, interessati;

RICHIAMATA, pertanto, la Determinazione del Direttore del Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi n. 864 del 09/07/2020, immediatamente e seguibile, con la quale:

- è stato indetto, ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs 50/2016, un Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA) ESTARSDAFA02 per la fornitura di FARMACI (comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radiofarmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale), vaccini, alimenti per la nutrizione enterale, alimenti speciali, materie prime per la produzione di galenici, allergeni, apteni e veterinari occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana, per un importo presunto complessivo di € 15 miliardi (IVA inclusa) e per il periodo di 48 mesi;
- sono stati approvati gli atti di gara e contestualmente è stato nominato quale funzionario responsabile del procedimento di gara la Dr.ssa Antonietta Ferrara ed è stata prevista la possibilità per le singole procedure ristrette di nominare come Responsabile del Procedimento la Sig.ra Ilaria Cipriano e la Sig.ra Diana Novelli;

RICORDATO che:

- la pubblicazione del bando istitutivo è finalizzata alla iscrizione degli operatori economici al Sistema Dinamico d'Acquisto ESTARSDAFA02 e alla conseguente ammissione, subordinata esclusivamente all'esito positivo della valutazione dei requisiti amministrativi richiesti;
- ogni procedura ristretta formerà oggetto di un nuovo confronto concorrenziale e che le caratteristiche tecniche, le quantità, la tipologia dei prodotti da acquistare, il criterio di aggiudicazione nonché la durata della fornitura, saranno determinati di volta in volta al presentarsi delle concrete esigenze di acquisto ed indicate nella lettera di invito a presentare offerta economica;

RICORDATO che:

- nel bando di gara è stata fissata la scadenza per la ricezione delle domande di partecipazione per il giorno 31/08/2020 e sono state altresì precisate le condizioni necessarie per l'ammissione al Sistema Dinamico di Acquisto (SDA) sopra citato;
- n. 214 operatori economici hanno richiesto e ottenuto l'abilitazione al Sistema Dinamico di Acquisto, di cui n. 198 hanno inviato i documenti DGUE e D2 debitamente compilati come previsto dal bando;
- con Determinazioni del Direttore di Area n. 1375/2020, 1575/2020, 121/2021, 293/2021, 658/2021, 806/2021, 1041/2021, 1120/2021, 1430/2021, 1516/2021, 1838 del 16/11/2021, 1896 del 26/11/2021, 255 del 16/2/2022, 315 del 28/02/2022, 597 del 20/04/2022, 826 del

09/06/2022, 947 del 30/06/2022 e 1000 dell'08/07/2022 si è preso atto dell'ammissione al Sistema Dinamico di Acquisizione per gli Operatori Economici risultati in regola con la documentazione amministrativa prevista;

ATTESO che:

- con Determinazione n. 293 del 23/02/2021, è stata indetta una procedura ristretta denominata ESTARSDAFA02PR04 per la fornitura in somministrazione di FARMACI (Specialità Medicinali, Emoderivati, Soluzioni Infusionali, Stupefacenti, Mezzi di Contrasto) occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana, mediante Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA), ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs. 50/2016 per un quadro economico complessivo di euro **4.132.837.653,30** (IVA esclusa) e per il periodo di 48 mesi e contestualmente sono stati approvati gli atti di gara (Lettera di invito e Scheda tecnica/offerta economica);
- con Determinazione n. 624 del 19/04/2021 si è provveduto ad aggiudicare la procedura di sopra per il periodo contrattuale 20/05/2021 – 19/05/2025 e per un importo complessivo di euro **2.583.236.564,00** (IVA inclusa);
- successivamente si è provveduto all'aggiudicazione di ulteriori procedure ristrette per Farmaci: ESTARSDAFA02PR06 aggiudicato con Determinazione n. 1085 del 30/06/2021, ESTARSDAFA02PR11 aggiudicato con Determinazione n. 1514 del 28/09/2021, ESTARSDAFA02PR14 aggiudicato con Determinazione n. 1940 del 03/12/2021, ESTARSDAFA02PR16 aggiudicato con Determinazione n. 338 del 03/03/2022, ESTARSDAFA02PR20 aggiudicato con Determinazione n. 695 dell'11/05/2022 e Determinazione n. 711 del 16/05/2022, ESTARSDAFA02PR23 aggiudicato con Determinazione n. 905 del 21/06/2022;

PRESO ATTO che il Collegio Tecnico, formato da componenti con competenza specifica in materia, in rappresentanza delle AA.SS. della regione Toscana nonché di ESTAR, preposto all'istruttoria delle gare da espletare mediante sistema dinamico di acquisizione (SDA) per la fornitura di FARMACI (specialità medicinali, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, mezzi di contrasto) e nominati con Determinazione n. 1562 del 20/11/2020, n. 355 dell'08/03/2021 e n. 548 dell'11/04/2022, regolarmente costituendosi rilasciando al responsabile del procedimento le dichiarazioni circa l'assenza di incompatibilità e conflitti di interesse secondo quanto previsto dal PTPC ESTAR 2016/2018, ha richiesto l'attivazione di una nuova procedura al fine di contrattualizzare le specialità medicinali relative a lotti andati deserti/non aggiudicati nelle precedenti procedure ristrette sopra richiamata o prodotti acquistati in regime di economia pur trattandosi di specialità medicinali ad alto costo e per i quali la RT ha disposto la contrattualizzazione, individuando l'elenco dei principi attivi con relativi fabbisogni in termini quali/quantitativi;

VISTA la necessità di includere, nell'elenco individuato dal Collegio Tecnico come sopra descritto e oggetto della nuova procedura, anche principi attivi relativi a lotti già aggiudicati con le precedenti procedure ma da riproporre per capienza CIG esaurita o per mutate condizioni di mercato o per imminente scadenza contrattuale per un totale di n. **67** lotti;

RICORDATO che la Regione Toscana e Regione Umbria, iscritte nell'elenco dei soggetti aggregatori tenuto dall'Autorità Nazionale Anticorruzione (Delibera 22/09/2021) rispettivamente come Regione Toscana - Settore Contratti e Umbria Salute e Servizi Scarl (ora Punto Zero S.c.a r.l.) hanno posto in essere attività di collaborazione per lo svolgimento in forma congiunta di procedure di gara per l'approvvigionamento di forniture e servizi afferenti alle categorie

merceologiche da DPCM anche attraverso l'attività svolta da Regione Toscana in avvalimento ESTAR, così come disciplinato dal Decreto 3547 del 22/02/2022;

RICORDATO, altresì, che la regione Umbria, come da documentazione agli atti di questa struttura, ha richiesto a questa Stazione Appaltante di poter aderire alla presente procedura di gara fornendo i propri fabbisogni e che la stessa provvederà in maniera autonoma a recepire gli esiti della procedura di che trattasi e alla gestione dei contratti/ordinativi con riferimento al capitolato normativo e disciplinare di gara validi per ESTAR, laddove applicabili;

ATTESO che, per quanto sopra esposto, con Determinazione n. 1000 del 08/07/2022, è stata indetta una nuova procedura ristretta denominata **ESTARSDAFA02PR25** per la fornitura in somministrazione di **FARMACI** (Specialità Medicinali, Emoderivati, Soluzioni Infusionali, Stupefacenti, Mezzi di Contrasto) occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana e alla regione Umbria, mediante Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA), ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs. 50/2016 per un quadro economico complessivo di euro **80.511.651,53** (IVA esclusa) **fino al 19/05/2025** e contestualmente sono stati approvati gli atti di gara (Lettera di invito e Scheda tecnica/offerta economica);

PRESO ATTO che è l'elemento prezzo il criterio di selezione, trattandosi di prodotti standardizzati e determinabili dal mercato, ai sensi dell'art. 95 del D. Lgs. n. 50/2016, come specificato dettagliatamente nel disciplinare di gara, allegato alla Determina n. 864/2020 istitutiva del Sistema Dinamico e sopra richiamata;

RICHIAMATI i chiarimenti di carattere amministrativo, tecnico ed economico in data 12/07/2022, 14/07/2022 e 19/07/2022 pubblicati su piattaforma Heldis in merito alla procedura di che trattasi;

PRESO ATTO che:

- entro i termini previsti per la presentazione delle offerte, firma digitale e marcatura temporale sulla scheda offerta economica entro le ore 11:00 del giorno 21/07/2022, invio del file "MarcaTemporaLe_OffertaEconomica_(CONSMT)_ESTARSDAFA02PR25.xls" entro e non oltre le ore 13:00 del giorno 21/07/2022, l'invio al sistema della documentazione di gara dalle ore 13:01 del giorno 21/07/2022 alle ore 12:00 del giorno 22/07/2022, risultano avere presentato offerta n. 34 ditte ALFASIGMA S.P.A., AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L., BAXTER S.P.A., BAYER S.P.A., BIAL ITALIA S.R.L., CODIFI SRL CONSORZIO STABILE PER LA DISTRIBUZIONE, DOMPE' FARMACEUTICI SPA, EG S.P.A., EUROMED SRL, FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO, GE HEALTHCARE SRL, GLAXOSMITHKLINE S.P.A. UNIPERSONALE, JANSSEN-CILAG SPA, MEDAC PHARMA SRL A SOCIO UNICO, MERCK SERONO SPA, MONICO SPA, MSD ITALIA SRL CON SOCIO UNICO, MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L., MYLAN ITALIA S.R.L., NOVARTIS FARMA SPA, ORION PHARMA SRL, PFIZER SRL, PIERRE FABRE PHARMA S.R.L., PIRAMAL CRITICAL CARE ITALIA SPA, S.A.L.F SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, SANDOZ SPA, SANOFI S.R.L., SUN PHARMA ITALIA SRL, TAKEDA ITALIA SPA SOCIETÀ CON SOCIO UNICO, TEVA ITALIA, UCB PHARMA S.P.A., VERTEX PHARMACEUTICALS (ITALY) SRL, VIIV HEALTHCARE S.R.L. UNIPERSONALE, ZENTIVA ITALIA SRL (precisazione: la ditta JANSSEN-CILAG SPA, ammessa, ha inviato estremi marca temporale ad altro indirizzo di posta elettronica (posta-

certificata@pro.sicurezza postale.it) - inviato nei termini (il giorno 13/07/2022 alle ore 12:08:39 (+0200))

- non essendo contemplata la presentazione di documentazione amministrativa se non il pagamento del contributo ANAC ove previsto, come precisato nella lettera di invito prot. 36635 dell'08/07/2022, risultano ammessi alla prosecuzione della procedura n. 34 Operatori Economici, così come da relativo Verbale Amministrativo del 25/07/2022, allegato **"A"** composto da pagine **1** quale parte integrante e sostanziale del presente atto;
- il report contenente il riepilogo dei prodotti offerti (senza indicazione del prezzo) è stato presentato alla Drssa Claudia Orsucci, membro del Collegio Tecnico Farmaci come sopra nominato, per verificare la conformità a quanto previsto dal Disciplinare di gara e il cui esito è riportato nella tabella di cui all'allegato **"B"**, composto da pagine **12**, quale parte integrante e sostanziale del presente atto;
- in data **27/07/2022** è stata effettuata l'elaborazione delle offerte economiche pervenute e predisposto il file della graduatoria per lotto;

RILEVATO che per i lotti che presentano offerte superiori alla base d'asta indicata, nn. 2999-3003-3004-3005-3026-3039-3040-3048-3049-3051-3054-3055-3056-3057, si è provveduto:

- alla correzione dei prezzi per i lotti nn. 3005-3049-3054-3055-3056-3057, come da comunicazione allegata dagli OE unitamente alla scheda offerta, dalla quale si evince che il superamento è dovuto ai ricalcoli impostati nelle celle e che gli stessi risultano, quindi, offerti con prezzo unitario uguale alla base d'asta indetta;
- in data 27/07/2022, ad inviare, via PEC, richiesta di miglioramento economico per i lotti nn. 2999 e 3004 offerti rispettivamente dalla ditta Alfasigma e Monico a condizioni economiche (sconto) inferiori a quelle applicate nei vigenti contratti;
- a non accettare le offerte superiori alla base d'asta per i lotti 3003-3026-3039-3040-3051 trattandosi di principi attivi per i quali risultano presentate offerte economiche valide (lotti n. 3003-3039-3040-3051) o altri OE presenti sul mercato (lotto 3026);

RILEVATA la necessità, altresì, di sospendere l'aggiudicazione:

- del lotto n. 3047 Arginina Acetato a seguito di richiesta di approfondimento pervenuta da parte del Collegio Tecnico in merito ai fabbisogni stimati in sede di indizione
- del lotto 3048 offerto dalla ditta CODIFI (prodotto esclusivo) per valutazioni in corso circa la congruità del prezzo unitario;

PRESO ATTO della necessità di procedere, comunque, con l'adozione del presente atto, si approvano gli esiti della procedura ristretta denominata ESTARSDAFA02PR25, così come illustrati nella tabella riepilogativa offerte economiche per Lotto e dalla quale risultano la graduatoria definitiva della gara, i prodotti offerti con le relative quotazioni e gli operatori economici, allegato **"C"** composto di pagine **12** quale parte integrante e sostanziale al presente atto fatta eccezione per il lotto n. 3047 e n. 3048 (sospesi per valutazioni) e lotti n. 2999 e 3004 ancora in attesa di una risposta da parte degli OE in merito alla richiesta di miglioramento economico e per i quali è prevista l'adozione di atto separato;

DATO ATTO che l'importo complessivo di aggiudicazione è pari ad **euro 48.005.818,08** (IVA esclusa), così come risulta dalla tabella riepilogativa per ditta aggiudicataria, allegato **"D"** composto di pagine **12** quale parte integrante e sostanziale al presente atto;

PRECISATO che gli allegati **"C"** e **"D"** sopra citati presentano, per alcuni lotti, il prezzo secretato a seguito espressa richiesta della ditta fornita unitamente alla documentazione di gara in sede di partecipazione alla procedura e agli atti di questa struttura;

ATTESO che per i lotti risultati deserti/non aggiudicati di cui all'allegato **"E"** composto di pagine **1** quale parte integrante e sostanziale del presente atto, il Collegio Tecnico provvederà ad individuare i principi attivi indispensabili e quindi all'inserimento degli stessi in apposite nuove procedure;

DATO ATTO che la fornitura oggetto della presente aggiudicazione avrà una durata contrattuale **dall'08/08/2022 al 19/05/2025** per tutti lotti, fatta eccezione dei lotti nn. 3054-3055-3056-3057-3058 (Raltegravir) con scadenza contratto 30/06/2023 e limitatamente ai fabbisogni stimati per la regione Umbria per il lotto 3011 (decorrenza 01/01/2023), 3017-3018-3020 (decorrenza 01/09/2022), 3027-3028 (decorrenza 01/02/2023), 3035 (decorrenza 01/11/2022);

DATO ATTO che l'importo complessivo di aggiudicazione pari ad **euro 48.005.818,08** (IVA esclusa) e di **euro 52.806.399,96** (IVA inclusa) risulta così suddiviso sulla base dei fabbisogni segnalati:

AASS Area Centro

Azienda UsI Toscana Centro	euro 21.940.411,28
Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi	euro 3.040.380,48
Azienda Ospedaliera Universitaria Meyer	euro 276.876,40
ISPRO	euro 23,06

AASS Area Nord Ovest

Azienda UsI Toscana Nord Ovest	euro 14.267.674,38
Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana	euro 1.746.016,16
FTGM	euro 73.027,10

AASS Area Sud Est

Azienda UsI Toscana Sud Est	euro 6.390.502,56
Azienda Ospedaliera Universitaria Senese	euro 1.369.459,22

Regione Umbria **euro 3.702.029,32**

RILEVATO che le quotazioni economiche scaturite dall'espletamento della presente procedura determinano per ESTAR, rispetto alle quotazioni dei contratti vigenti, una minore spesa di **euro 411.751,70** (IVA esclusa) su base annua e di **euro 1.166.629,80** (IVA esclusa) per l'intero periodo contrattuale, ossia **euro 1.283.292,78** (IVA inclusa) e che la stessa risulta così suddivisa tra le Aziende sulla base dei fabbisogni segnalati:

AASS Area Centro

Azienda UsI Toscana Centro	euro 458.567,38
Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi	euro 102.510,68

Azienda Ospedaliera Universitaria Meyer euro 471,70

AASS Area Nord Ovest

Azienda UsI Toscana Nord Ovest euro 447.136,64

Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana euro 6.196,42

FTGM euro 8.047,24

AASS Area Sud Est

Azienda UsI Toscana Sud Est euro 236.715,90

Azienda Ospedaliera Universitaria Senese euro 23.646,82

VERIFICATO il compimento di tutti gli atti istruttori e considerati gli allegati uniti al presente atto a formarne parte integrante e sostanziale, di seguito elencati:

- Verbale Amministrativo del 25/07/2022, allegato “**A**” composto da pagina 1;
- Verifica idoneità tecnica, allegato “**B**” composto da pagine 12;
- Tabella riepilogativa offerte economiche per lotto, allegato “**C**” composto da pagine 12;
- Tabella riepilogativa per ditta aggiudicataria, allegato “**D**” composto da pagine 12;
- Elenco lotti deserti/non aggiudicati, allegato “**E**” composto da pagine 1

VISTA la sopra menzionata documentazione, conservata presso l’UOC Farmaci e Diagnostici del Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi;

CONSIDERATO che il Responsabile del Procedimento, nominato ai sensi dell’art. 31 del D. Lgs. n. 50/2016, delle Linee Guida ANAC n. 3/2016 e dell’art. 17 del DPRGT n. 7R/2018, è la Sig.ra Ilaria Cipriano che attesta la completezza e la legittimità della istruttoria procedimentale di cui al presente atto e la relativa regolarità procedurale;

CONSIDERATO altresì che la Dr.ssa Donella Racheli Coordinatore dell’Area FDDM attesta che la procedura di cui alla presente proposta è coerente con le linee strategiche dell’Ente e:

- a) persegue un livello di aggregazione regionale, prevedendo la possibilità di adesione da parte di tutti gli altri Enti del SSR;
- b) non produce duplicazioni o frazionamenti artificiali di rapporti contrattuali a livello regionale;
- c) non si sovrappone ad analoghe iniziative della Consip SpA o di altri soggetti aggregatori che, in base ai parametri tecnico economici del servizio o fornitura evidenziati in sede istruttoria tecnica, potrebbero efficacemente rispondere alle esigenze perseguite con la presente indizione;
- d) è conforme con gli obiettivi di performance del Dipartimento;

EVIDENZIATO, infine, che il Responsabile del Procedimento, il Dirigente proponente, nonché il Direttore di Area, con la sottoscrizione della proposta di cui al presente atto, dichiarano sotto la propria responsabilità ed ai sensi e agli effetti degli artt. 47 e 76 del D.P.R. 28/12/2000 n. 445 che, in relazione alla presente procedura di appalto non si trovano in condizioni di incompatibilità di cui all’art. 35bis del D. Lgs. 165/2001, né sussistono conflitti di interesse di cui all’art. 6 bis della L. 241/1990 ed agli artt. 6,7,14 del D.P.R. 62/2013;

RITENUTO che sussistono le condizioni per dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, ai sensi dell’art. 42, comma 4, della L.R.T. n. 40/2005, al fine di poter procedere

tempestivamente agli adempimenti correlati alla codifica e alla stipula del contratto, data la specificità dei prodotti e permettere l'emissione degli ordini alle nuove quotazioni economiche che, per alcuni lotti, risultano sensibilmente vantaggiosi per l'Amministrazione;

con il parere di conformità della UOC Audit e Compliance ai sensi delle procedure interne (PA/2/2015 rev. 2 e PA 7/2017)

DETERMINA

per quanto esposto in narrativa

1. di far propri integralmente i contenuti sopra esposti per le motivazioni ed argomentazioni indicate;
2. di allegare al presente provvedimento, quali parti integranti e sostanziali:
 - Verbale Amministrativo del 25/07/2022, allegato **"A"** composto da pagina 1;
 - Verifica idoneità tecnica, allegato **"B"** composto da pagine 12;
 - Tabella riepilogativa offerte economiche per lotto, allegato **"C"** composto da pagine 12;
 - Tabella riepilogativa per ditta aggiudicataria, allegato **"D"** composto da pagine 12;
 - Elenco lotti deserti/non aggiudicati, allegato **"E"** composto da pagine 1
3. di approvare le risultanze della presente procedura di gara, così come riportate nell'allegato **"C"** sopra richiamato;
4. di aggiudicare la fornitura di che trattasi, alle ditte, ai prezzi unitari proposti e per l'importo complessivo evidenziato nel sopra citato allegato **"D"**;
5. di dare atto che l'importo complessivo di aggiudicazione pari ad euro **48.005.818,08** (IVA esclusa) e di euro **52.806.399,96** (IVA inclusa) risulta così suddiviso sulla base dei fabbisogni segnalati:

AASS Area Centro

Azienda Usl Toscana Centro	euro 21.940.411,28
Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi	euro 3.040.380,48
Azienda Ospedaliera Universitaria Meyer	euro 276.876,40
ISPRO	euro 23,06

AASS Area Nord Ovest

Azienda Usl Toscana Nord Ovest	euro 14.267.674,38
Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana	euro 1.746.016,16
FTGM	euro 73.027,10

AASS Area Sud Est

Azienda Usl Toscana Sud Est	euro 6.390.502,56
Azienda Ospedaliera Universitaria Senese	euro 1.369.459,22

Regione Umbria	euro 3.702.029,32
-----------------------	--------------------------

6. di dare atto che la fornitura oggetto della presente aggiudicazione avrà una durata contrattuale dall'08/08/2022 al 19/05/2025 per tutti lotti, fatta eccezione dei lotti nn. 3054-3055-3056-3057-3058 (Raltegravir) con scadenza contratto 30/06/2023 e limitatamente ai fabbisogni stimati per la regione Umbria per il lotto 3011 (decorrenza 01/01/2023), 3017-3018-3020 (decorrenza 01/09/2022), 3027-3028 (decorrenza 01/02/2023), 3035 (decorrenza 01/11/2022);
7. di dare atto che, per quanto attiene alle coperture economiche, essendo la procedura in argomento inserita nel Programma dell'Attività contrattuale 2022 approvato dalle Aziende Sanitarie coinvolte, tale adempimento costituisce attestazione della necessaria copertura finanziaria;
8. di dare atto quotazioni economiche scaturite dall'espletamento della presente procedura determinano per ESTAR, rispetto alle quotazioni dei contratti vigenti, una minore spesa di euro **411.751,70** (IVA esclusa) su base annua e di euro **1.166.629,80** (IVA esclusa) per l'intero periodo contrattuale, ossia euro **1.283.292,78** (IVA inclusa) e che la stessa risulta così suddivisa tra le Aziende sulla base dei fabbisogni segnalati:

AASS Area Centro

Azienda Usl Toscana Centro	euro	458.567,38
Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi	euro	102.510,68
Azienda Ospedaliera Universitaria Meyer	euro	471,70

AASS Area Nord Ovest

Azienda Usl Toscana Nord Ovest	euro	447.136,64
Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana	euro	6.196,42
FTGM	euro	8.047,24

AASS Area Sud Est

Azienda Usl Toscana Sud Est	euro	236.715,90
Azienda Ospedaliera Universitaria Senese	euro	23.646,82

9. di sottoscrivere con l'aggiudicatario, esperiti i controlli previsti dal D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., il contratto mediante scrittura privata;
10. di dare atto che gli adempimenti relativi alle comunicazioni circa gli esiti di gara agli operatori partecipanti alla procedura, saranno assolti attraverso la piattaforma telematica del Sistema Dinamico;
11. di dare atto che il Responsabile di esecuzione del contratto (RES), per ESTAR, è la dr.ssa Daniela Meacci e Direttore esecuzione del contratto verrà nominato successivamente.
12. di dotare il presente atto della immediata eseguibilità, ai sensi dell'art. 42, comma 4, della L.R.T. n. 40/2005, al fine di poter procedere tempestivamente agli adempimenti correlati alla codifica e alla stipula del contratto, data la specificità dei prodotti e permettere l'emissione degli ordini alle nuove quotazioni economiche che, per alcuni lotti, risultano sensibilmente remunerative;

13. di conservare gli atti relativi alla presente procedura presso l'UOC Farmaci e Diagnostici del Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi;
14. di dare atto che il presente provvedimento compresi gli atti allegati sarà pubblicato ai sensi dell'art. 29 del D. Lgs. n. 50/2016 sul sito WEB dell'Ente nella sezione Amministrazione Trasparente;
15. di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale, ai sensi dell'art. 42, comma 2, Legge Regionale n. 40 del 24/02/2005, all'albo di pubblicità di questo ESTAR, alle Aziende Sanitarie interessate e alla regione Umbria.

IL DIRIGENTE
UOC FARMACI E DIAGNOSTICI
Dr.ssa Antonietta Ferrara

IL DIRETTORE AREA DIVISIONE FARMACI,
DIAGNOSTICI E DISPOSITIVI MEDICI
Dr.ssa Donella Racheli

VERBALE DEL 25/07/2022

ESTARSDAFA02PR25 - Fornitura in somministrazione di FARMACI (Specialità Medicinali, Emoderivati, Soluzioni Infusionali, Stupefacenti, Mezzi di Contrasto) occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana e alla regione Umbria, mediante Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA), ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs. 50/2016.
VERIFICA AMMINISTRATIVA.

Il giorno **25/07/2022** presso la sede amministrativa di ESTAR – Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi – UOC Farmaci e Diagnostici – Via San Salvi, 12 – Firenze, Palazzina 13, I piano, è stata verificata l'idoneità amministrativa della procedura **ESTARSDAFA02PR25**.

E' presente, con il compito di coadiuvare il Dirigente della UOC Farmaci e Diagnostici, Dr. Vincenzo Filippis, nel disbrigo delle pratiche attinenti alla procedura la Sigra Ilaria Cipriano.

Entro i termini previsti per la presentazione delle offerte, firma digitale e marcatura temporale sulla scheda offerta economica entro le ore 11:00 del giorno 21/07/2022, invio del file "MarcaTemporaLe_OffertaEconomica_(CONSMT)_ESTARSDAFA02PR25.xls entro e non oltre le ore 13:00 del giorno 21/07/2022, l'invio al sistema della documentazione di gara dalle ore 13:01 del giorno 21/07/2022 alle ore 12:00 del giorno 22/07/2022, risultano avere presentato offerta n. 34 ditte ALFASIGMA S.P.A., AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L., BAXTER S.P.A., BAYER S.P.A., BIAL ITALIA S.R.L., CODIFI SRL CONSORZIO STABILE PER LA DISTRIBUZIONE, DOMPE' FARMACEUTICI SPA, EG S.P.A., EUROMED SRL, FRESENTIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO, GE HEALTHCARE SRL, GLAXOSMITHKLINE S.P.A. UNIPERSONALE, JANSSEN-CILAG SPA, MEDAC PHARMA SRL A SOCIO UNICO, MERCK SERONO SPA, MONICO SPA, MSD ITALIA SRL CON SOCIO UNICO, MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L., MYLAN ITALIA S.R.L., NOVARTIS FARMA SPA, ORION PHARMA SRL, PFIZER SRL, PIERRE FABRE PHARMA S.R.L., PIRAMAL CRITICAL CARE ITALIA SPA, S.A.L.F SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO, SANDOZ SPA, SANOFI S.R.L., SUN PHARMA ITALIA SRL, TAKEDA ITALIA SPA SOCIETÀ CON SOCIO UNICO, TEVA ITALIA, UCB PHARMA S.P.A., VERTEX PHARMACEUTICALS (ITALY) SRL, VIIV HEALTHCARE S.R.L. UNIPERSONALE, ZENTIVA ITALIA SRL (precisazione: la ditta JANSSEN-CILAG SPA, ammessa, ha inviato estremi marca temporale ad altro indirizzo di posta elettronica (posta-certificata@pro.sicurezza postale.it) - inviato nei termini (il giorno 13/07/2022 alle ore 12:08:39 (+0200))

Tutti gli Operatori Economici (n. 34) vengono ammessi al proseguo della procedura non essendo prevista la presentazione di documentazione amministrativa, fatta eccezione del contributo ANAC, come precisato nella lettera di invito prot. 36635 dell'08/07/2022, che risulta pagato da tutti gli OE, laddove previsto.

Letto, approvato e sottoscritto

Dr. Vincenzo Filippis

Sigra Ilaria Cipriano

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore
2995		93153050DF	A06AX05	PRUCALOPRIDE SUCCINATO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	2 mg	18.183,50	1,66120	10.946	00696360155	00696360155
2996		9315331652	A06AX05	PRUCALOPRIDE SUCCINATO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	4.717,51	1,08175	4.361	00696360155	00696360155
2997		931534410E	A10BK02	CANAGLIFLOZIN	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	100 mg	1.284.997,27	1,02967	1.247.970	03859880969	03859880969
2998		9315350600	A10BK04	ERTUGLIFLOZIN	COMPRESSA RIVESTITA	15 MG	180.402,00	1,00000	180.402	00422760587	00887261006
2999		9315353879	B01AB07	PARNAPARINA SODICA	SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA	4.250 U.I. 0,4 ml	3.029.477,47	1,65073	1.835.235	03432221202	03432221202
3000		9315355A1F	B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	2 ml	284.482,34	93,88856	3.030	00492340583	00907371009
3001		9315356AF2	B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	4 ml	923.800,82	163,41780	5.653	00492340583	00907371009
3002		9315357BC5	B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	10 ml	1.437.848,76	409,87707	3.508	00492340583	00907371009
3003		9315359D6B	B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	03524050238	03524050238
3003		9315359D6B	B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	00492340583	00907371009
3003		9315359D6B	B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	00228550273	00228550273
3004		9315360E3E	B05XA	POTASSIO ASPARTATO	FLACONE	250ML 3MEQ/ML	35.300,87	19,79858	1.783	00228550273	00228550273
3005		9315362FE4	C01CA01	ETILEFRINA	PREPARAZIONE INIETTABILE EV,IM,SC	10mg	77.942,35	3,03030	25.721	09190500968	09190500968
3007		9315366335	C01EB21	REGADENOSON	FLACONE	0,4 mg	215.730,00	90,00000	2.397	01778520302	11496970150
3008		93153695AE	C10AA05	ATORVASTATINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	80 mg	4,26	0,00001	426.190	02789580590	02789580590
3011		93153749CD	J05AR25	LAMIVUDINA/DOLUTEGRAVIR	COMPRESSA	300MG/50MG	14.468.924,40	15,08789	958.976	03878140239	03878140239
3012		9315376B73	L01EC03	ENCORAFENIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	50MG	108.950,81	32,71796	3.330	10128980157	10128980157

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore
3013		9315420FC1	L01EC03	ENCORAFENIB	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	75MG	1.149.861,62	21,81197	52.717	10128980157	10128980157
3014		9315424312	L01EK01	AXITINIB	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	3 mg	546.136,45	28,21536	19.356	02774840595	02774840595
3015		93154264B8	L01EK01	AXITINIB	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	3.171.036,83	47,02500	67.433	02774840595	02774840595
3016		9315464414	L01EK01	AXITINIB	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	7 mg	396.721,71	65,83500	6.026	02774840595	02774840595
3017		93154665BA	L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	200 mg	301.575,33	27,67000	10.899	05763890638	05763890638
3018		931546768D	L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	250 mg	284.170,90	27,67000	10.270	05763890638	05763890638
3020		9315473B7F	L04AA40	CLADRIBINA	COMPRESSA	10 mg	3.150.615,95	1.252,73000	2.515	00399800580	00880701008
3021		9315478F9E	L04AD02	TACROLIMUS	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,5 mg	33.926,78	0,09831	345.100	00795170158	02689300123
3022		9315480149	L04AD02	TACROLIMUS	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	128.296,34	0,20946	612.510	00795170158	02689300123
3023		9315484495	L04AD02	TACROLIMUS	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	23.090,36	0,89066	25.925	00795170158	02689300123
3025		931548770E	M05BA04	ACIDO ALENDRONICO	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	70 mg	2.209,48	0,11402	19.378	12432150154	12432150154
3026		93154887E1	N01BB03	MEPIVACAINA	PREPARAZIONE INIETTABILE SOLUZIONE PRONTA	5-10 ml 2%	44.546,10	0,22976	193.881	00228550273	00228550273
3027		93154898B4	N02CD03	FREMANEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	228.735,00	191,25000	1.196	11654150157	11654150157
3028		9315491A5A	N02CD03	FREMANEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	552.521,25	191,25000	2.889	11654150157	11654150157
3029		9315493C00	N03AX23	BRIVARACETAM	SOLUZIONE INIETT/PER INFUS	10 mg/ml	101.384,81	27,13000	3.737	00471770016	00471770016
3030		9315496E79	N04BA03	LEVODOPA+CARBIDOPA+ENTECAPONE	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	200 mg + 50 mg + 200 mg	19.401,28	0,10551	183.881	05941670969	05941670969
3031		9315497F4C	N04BC04	ROPINIROLO	COMIPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	433,06	0,13735	3.153	00212840235	00212840235
3032		93155001CA	R07AX02	IVACAFITOR	COMPRESSE	150 mg	2.711.409,56	196,43625	13.803	08433930966	08433930966
3033		931550129D	R07AX02	IVACAFITOR	COMPRESSE	150 mg	11.391.327,70	196,43607	57.990	08433930966	08433930966

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore
3035		9315504516	L01DC03	MITOMICINA	FLACONCINO	10 mg	76.412,98	14,98000	5.101	11815361008	11815361008
3036		9315508862	B01AC09	EPOPROSTENOLO	POLV PER SOLUZ PER INF	1,5 mg	42.014,13	43,40303	968	00962280590	02707070963
3037		9315510A08	B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	2,5 mg/ml	705.250,00	5.425,00000	130	05763890638	05763890638
3037		9315510A08	B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	2,5 mg/ml	705.250,00	5.425,00000	130	00791570153	00791570153
3038		93155288E3	B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	5 mg/ml	694.400,00	10.850,00000	64	05763890638	05763890638
3038		93155288E3	B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	5 mg/ml	694.400,00	10.850,00000	64	00791570153	00791570153
3039		9315532C2F	B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	03981260239	03981260239
3039		9315532C2F	B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	12432150154	12432150154
3039		9315532C2F	B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	11388870153	11388870153
3039		9315532C2F	B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	00696360155	00696360155
3040		9315538126	L04AA27	FINGOLIMOD	COMIPRESSA/CAPSULA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,25 mg	17.322,42	12,86000	1.347	11815361008	11815361008
3040		9315538126	L04AA27	FINGOLIMOD	COMIPRESSA/CAPSULA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,25 mg	17.322,42	12,86000	1.347	07195130153	02385200122
3041		9315542472	N03AF04	ESLICARBAZEPINA	COMIPRESSA/CAPSULA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	800 mg	431.576,59	2,30580	187.170	09600400965	09600400965
3042		93155456EB	A02BC02	PANTOPRAZOLO	POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE	40 mg ev	378.498,06	0,74840	505.743	04974910962	04974910962
3043		9315551BDD	A02BC02	PANTOPRAZOLO	POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE	40 mg ev	1.175.643,60	0,74840	1.570.876	04974910962	04974910962
3044		9315555F29	C01EB07	FRUTTOSIO DIFOSFATO SODICO	FLACONE EV	50ML	213.577,60	9,92000	21.530	03524050238	03524050238
3046		931556034D	G02AD05	SULPROSTONE	POLV PER SOLUZ PER INFUS	0,5 mg	19.048,60	10,10000	1.886	05849130157	05849130157
3047		93155635C6	H01BA01	ARGIPRESSINA ACETATO	FIALA	40UI	342.000,00	80,00000	4.275	05763890638	05763890638
3048		931556576C	J01XA05	ORITAVANCINA DIFOSFATO	FLACONE	400MG	400.659,19	270,71567	1.480	02344710484	02344710484

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore
3049		9315567912	L04AA34	ALEMTUZUMAB	FLACONE EV	12MG/1,2ML	718.578,57	5.169,63000	139	00832400154	00832400154
3053		93155792FB	J01EE01	SULFAMETOXAZOLO + TRIMETOPRIM	SOSP ORALE	40MG/ML + 8MG/ML	10.031,92	3,70455	2.708	09190500968	09190500968
3054		93155803CE	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	400MG	531.693,25	5,65000	94.105	00422760587	00887261006
3055		931558471A	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	600MG	688.622,00	5,65000	121.880	00422760587	00887261006
3056		9315589B39	J05AJ01	RALTEGRAVIR	BUSTINA	100MG	1.017,90	2,70000	377	00422760587	00887261006
3057		9315593E85	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	25MG	329,66	0,49350	668	00422760587	00887261006
3058		931559937C	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	100MG	1.318,97	1,97450	668	00422760587	00887261006
3061		93156036C8	P01BC02	MEFLOCHINA	COMPRESSA/CAPSOLA/CO NFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	250 mg	780,83	1,50740	518	09190500968	09190500968
3050		9315569AB8	P01BC01	CHININA BICLORIDRATO	FIALA	500mg	4.266,00	2,25000	1.896	00228550273	00228550273
3051		9315575FAA	V04CX	ARGININA CLORIDRATO 30% 100 ML	FLACONE	30% 100ML	26.280,00	8,00000	3.285	00226250165	00226250165
3051		9315575FAA	V04CX	ARGININA CLORIDRATO 30% 100 ML	FLACONE	30% 100ML	26.280,00	8,00000	3.285	00228550273	00228550273

Mesi durata	Fornitore	Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Q.ta Confezione	Fascia	IVA	Confezionamento o primario	Confezionamento o secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio
34	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan)	500523	041016080	A06AX05	RESOLOR 2 MG COMPRESSE 28	28	C	10	1	1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE
34	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan)	500522	041016015	A06AX05	RESOLOR 1 MG COMPRESSE 28	28	C	10	1	1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE
34	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.	CP.L. - 2997 - ESTARSDAFA 02PR25	043145022	A10BK02	Invokana (canagliflozin) 100 mg 30 cpr	30	A	10	blister da 30 compresse	scatola			x
34	MSD ITALIA SRL, con socio unico	1039307	046339089	A10BK04	STEGLATRO 15 mg - 28 compresse riv con film	28	A	10	28	240			X
34	ALFASIGMA S.p.A.	01620052	026270088	B01AB07	FLUXUM 6FLE 4250UI	6	A	10	6	1			
34	BAXTER S.p.A.	5500384	025243179	V03AK	TISSEEL 2 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	1	H	10	1	1			
34	BAXTER S.p.A.	5500385	025243181	V03AK	TISSEEL 4 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	1	H	10	1	1			
34	BAXTER S.p.A.	5500386	025243193	V03AK	TISSEEL 10 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	1	H	10	1	1			
34	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO	K793231	43425026	B05BB01	Potassio Cloruro 0,3% in Solito Cloruro 0,9% in flaconi da 1000 ml Kabipac	10	C	10	10	50			
34	BAXTER S.p.A.	LE1984	035841028	B05BB01	CLORURO SODICO 0,9%+CLORURO POTASICO0,3%	10	C	10	1	10			
34	MONICO SPA	755457438	044908034	B05BB01	NACL C/KCL 0,9%/0,3% 1000ML	1	C	10	1	20			
34	MONICO SPA	744243283	036938049	A12BA49	POTASSIO ASPARTATO 3MEQ/ML 250ML	20	C	10	20	20			
34	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.	CP.L. - 3005 - ESTARSDAFA 02PR25	006774018	C01CA01	EFFORTIL 10 MG/1ML IM-EV 6 FIALE	6	C	10	FIALA	SCATOLA	NO	NO	NO
34	GE HEALTHCARE SRL	1189884	042729018	C01EB21	Rapiscan 400 microgrammi soluzione iniettabile	1	c	10	1	1		x	x
34	Mylan Italia S.r.l.	400561673	033007307	C10AA05	Torvast 80 - 80 mg 30 cpr	30	A	10	30	1			X
34	ViiV Healthcare S.r.l. unipersonale	60000000117112	048058010	J05AR25	DOVATO 50 mg/300 mg 30 cpr rivestite con film in flacone (HDPE)	30	H	10	1	50	X		
34	PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.	047198015	047198015	L01EC03	BRAFTOVI® 28 capsule rigide da 50mg	28	H	10	1	40			

Mesi durata	Fornitore	Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Q.ta Confezione	Fascia	IVA	Confezionamento o primario	Confezionamento o secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio
34	PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.	047198027	047198027	L01EC03	BRAFTOVI® 42 capsule rigide da 75mg	42	H	10	1	40			
34	PFIZER SRL	F000018916	042233080	L01EK01	INLYTA 3 mg 56 cpr	56	H	10	56	1			
34	PFIZER SRL	F000169308	042233054	L01EK01	INLYTA 5 mg 56 cpr	56	H	10	56	1			
34	PFIZER SRL	F000018924	042233116	L01EK01	INLYTA 7 mg 56 cpr	56	H	10	56	1			
34	EUROMED SRL	046645014	046645014	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 200MG FL	60	H	10	1	1			
34	EUROMED SRL	046645026	046645026	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 250MG FL	60	H	10	1	1			
34	Merck Serono SpA	FCB104B4	045615022	L04AA40	MAVENCLAD 10 mg - 4 compresse	4	A	10	4	8			
34	SANDOZ SPA	44044479	041180062	L04AD02	ADOPT*30CPS 0,5MG	30	A	10	3	96	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata
34	SANDOZ SPA	44044477	041180187	L04AD02	ADOPT*60CPS 1MG	60	A	10	6	48	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata
34	SANDOZ SPA	44044478	041180264	L04AD02	ADOPT*30CPS 5MG	30	A	10	3	96	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata
34	EG S.P.A.	146350	037194089	M05BA04	ALENDRONATO EG - 4 compresse 70 mg	4	A	10	4	1		richiesta certificazione al sito produttivo.	richiesta certificazione al sito produttivo.
34	MONICO SPA	733433254	029236039	N01BB03	MEPICAIN 2% 10ML	10	C	10	10	10			
34	TEVA ITALIA	32043960	047791025	N02CD03	AJOVY® (tremanezumab) 3 siringhe preriempite (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml	3	A	10	3	14			
34	TEVA ITALIA	32043959	047791013	N02CD03	AJOVY® (tremanezumab) 1 siringa preriempita (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml	1	A	10	1	28			
34	UCB PHARMA S.p.A.	CIA04588	044698227	N03AX23	NOBRIVEO IV 50MG/5ML soluzione per infusione 10 flaconi da 5 ml	10	C	10	10	1			
34	Orion Pharma srl	125892	036825216	N04BA03	STALEVO*200+50+200MG 100CPR	100	A	10	1	60			
34	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. unipersonale	10000000074377	032261125	N04BC04	REQUIP Blister 21 Compresse 1 mg	21	A	10	1	100	vedi dichiarazione	vedi dichiarazione	X
34	Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl	CP.L. - 3032 - ESTARSDAFA 02PR25	043519026	R07AX02	Kalydeco (ivacaftor) 150 mg in conf. Da 56 cpr	56	A	10	blister da 56 cpr	scatola			x
34	Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl	CP.L. - 3033 - ESTARSDAFA 02PR25	043519053	R07AX02	Kalydeco (ivacaftor) 150 mg in conf. Da 28 cpr	28	A	10	blister da 28 cpr	scatola			x

Mesi durata	Fornitore	Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Q.ta Confezione	Fascia	IVA	Confezionamento o primario	Confezionamento o secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio
34	medac Pharma Srl a socio unico	70210-1	044533044	L01DC03	MITOMICINA MEDAC 10mg - 1mg/ml	1	H	10	1	1			
34	Janssen-Cilag spa	417998	042119040	B01AC09	CARIPUL 1,5	1	H	10	30	720			
34	EUROMED SRL	049207020	049207020	B01AC21	TRESUVI 1FL SOL.INF. 2,5MG/10ML	1	H	10	1	1			
34	DOMPE' FARMACEUTICI SPA	40000073	037057027	B01AC21	REMODOLIN 2,5 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE IN FLACONCINO DI VETRO DA 20 ML	1	H	10	1	1			
34	EUROMED SRL	049207032	49207032	B01AC21	TRESUVI 1FL SOL.INF. 5MG/10ML	1	H	10	1	1			
34	DOMPE' FARMACEUTICI SPA	40000074	037057039	B01AC21	REMODOLIN 5 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE IN FLACONCINO DI VETRO DA 20 ML	1	H	10	1	1			
34	PIRAMAL CRITICAL CARE ITALIA SPA	ICA111003	049045014	B06AC02	ICATIBANT PIRAMAL 10MG/ML 1SIR 3ML.	1	H	10	1	1	X		
34	EG S.P.A.	171115	049046016	B06AC02	ICATIBANT EG 30 mg sol. Iniett. - 1 siringa vetro prer. 3 ml con ago	1	H	10	1	1	Richiesta certificazione al sito produttivo.	Richiesta certificazione al sito produttivo.	Richiesta certificazione al sito produttivo.
34	ZENTIVA ITALIA SRL	926962	049047018	B06AC02	ICATIBANT ZENTIVA 30 MG SOLUZIONE INIETTABILE	1	H	10	1	204			
34	Takeeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e	5000002	038631014	B06AC02	FIRAZYR 30 mg siringa preriempita	1	H	10	1	1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE
34	medac Pharma Srl a socio unico	114394	048064024	L04AA27	NAEGOTI - 0,25mg capsule rigide	28	A	10	28	1			
34	NOVARTIS FARMA SPA	CP.L. - 3040 - ESTARSDAFA 02PR25	040949087	L04AA27	GILENYA 0,25 mg capsule rigide	28	A	10	1	154			
34	Bial Italia S.r.l.	17014211	039910171	N03AF04	ZEBINIX 30 compresse 800mg	30	A	10	30	160			
34	SUN PHARMA ITALIA SRL	1144256	044465019	A02BC02	PANTOPRAZOLO SUN PHARMA 1 flac. 40 mg	1	H	10	1	100			
34	SUN PHARMA ITALIA SRL	1144256	044465019	A02BC02	PANTOPRAZOLO SUN PHARMA 1 flac. 40 mg	1	H	10	1	100			
34	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO	B101163	008783110	C01EB07	ESAFOSFINA 1 flacone EV 5g + 1 flacone solvente 50 ml 5 g/50 ml	1	C	10	1	32			
34	BAYER S.p.A.	87897842	025998042	G02AD05	NALADOR	1	H	10	1	165			
34	EUROMED SRL	046314023	046314023	H01BA01	EMPRESSIN EV 10F 40UI/2ML	10	C	10	10	1			
34	CODIFI SRL - consorzio stabile per la distribuzione	CP.L. - 3048 - ESTARSDAFA 02PR25	044015016	J01XA05	TENKASI 400MG 3FLAC	3	H	10	1	3			

Mesi durata	Fornitore	Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Q.ta Confezione	Fascia	IVA	Confezionamento o primario	Confezionamento o secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio
34	Sanofi S.r.l.	80012980	043027010	L04AA34	Levmetradol concentrato per soluzione per infusione flaconcino ev 12 mg/1,2 ml	1	H	10	100	1			
34	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.	CP.L. - 3053 - - ESTARSDAFA 02PR25	048950012	J01EE01	BACTRIMEL - 40 MG/ML + 8 MG/ML SOSPENSIONE ORALE	1	C	10	FLACONE	SCATOLA	NO	NO	NO
11	MSD ITALIA SRL, con socio unico	1010206	038312017	J05AJ01	ISENTRESS 400 mg - 60 compresse riv con film	60	H	10	60	120			X
11	MSD ITALIA SRL, con socio unico	1037655	038312068	J05AJ01	ISENTRESS 600 mg - 60 compresse riv con film	60	H	10	60	80			X
11	MSD ITALIA SRL, con socio unico	1038439	038312056	J05AJ01	ISENTRESS 100 mg - 60 bustine granulato	60	H	10	60	6			
11	MSD ITALIA SRL, con socio unico	1026233	038312031	J05AJ01	ISENTRESS 25 mg - 60 compresse	60	H	10	60	120			
11	MSD ITALIA SRL, con socio unico	1026234	038312043	J05AJ01	ISENTRESS 100 mg - 60 compresse	60	H	10	60	120			
34	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.	CP.L. - 3061 - - ESTARSDAFA 02PR25	027250024	P01BC02	LARIAM 250MG 8 CPR	8	A	10	BLISTER	SCATOLA	NO	NO	X
34	MONICO SPA	733133299		P01BC01	CHININA BICLORIDRATA 500MG/2ML	10	C	10	10	10			
34	S.A.L.F SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO	CP.L. - 3051 - - ESTARSDAFA 02PR25	art 5	art 5	ARGININA CLORIDRATO 30% FC VTR 100ml	30	ART 5	10	30	30			
34	MONICO SPA	744149259		V04CX	ARGININA CLORIDRATO 25% 100ML	1	C	10	1	30			

Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati	Idoneità tecnica SI/NO	Note idoneità tecnica
1	+4/+25	Conservare nel blister originale per proteggere il medicinale dall'umidità	NO	180109	1460		No	7372784			SI	
1	+4/+25	Conservare nel blister originale per proteggere il medicinale dall'umidità	SI	180109	1460		No	7372802			SI	
1	+4/+25	nessuna condizione particolare	NO	180109	24		No	7372969			SI	
1	+4/+25	nessuna	NO	180109	720		No	7372355			SI	
1	+4/+25	Conservare a temperatura	NO	180000	36 mesi		No	7373189			SI	
1	-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372605			SI	
1	-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372620			SI	
1	-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372635			SI	
1	+4/+25	Non è richiesta alcuna particolare condizione di conservazione	NO	070508	915		No	7372204			SI	
1	+4/+25	NESUNA PARTICOLARE MODALITÀ	NO	180103	36		No	7372650			SI	
1	+4/+25	Non refrigerare o congelare.	NO	150107	1095		No	7372489			SI	
1	+4/+25	Non refrigerare o congelare.	NO	150107	1825		No	7372504			SI	
1	+4/+25	NON RICHIEDE MODALITÀ PARTICOLARI	NO	180109	60 MESI		No	7373132			SI	
1	+4/+25	n.a.	NO	070513	1460		No	7372875			SI	
1	+4/+25	questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare	NO	180108	1095		No	7373075			SI	
1	+4/+25	nessuna	NO	180108	1095		No	7372583			SI	
1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per proteggere il	NO	180108	1095		No	7372452			SI	

Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati	Idoneità tecnica SI/NO	Note idoneità tecnica
1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per proteggere il	NO	180108	1095		No	7372467			SI	
1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373024			SI	
1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373040			SI	
1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373056			SI	
1	+4/+25	Nessuna modalità particolare	NO	180109	1460		No	7373211			SI	
1	+4/+25	Nessuna modalità particolare	NO	180109	1460		No	7373226			SI	
1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per proteggere il	NO	180109	1460		No	7372686			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Conservare	NO	180109	730		No	7372239			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Conservare	NO	180109	730		No	7372257			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Conservare	NO	180109	730		No	7372275			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperature superiori ai 25°C. Conservare	NO	180109	1460		No	7372744			SI	
1	+4/+25	nessuna	NO	150107	1080		No	7372519			SI	
1	+2/+8	Non congelare - Proteggere il medicinale dalla luce	NO	070514	1095		No	7372842			SI	CORRETTA DESCRIZIONE DEL LOTTO
1	+2/+8	Non congelare - Proteggere il medicinale dalla luce	NO	070514	1095		No	7372857			SI	CORRETTA DESCRIZIONE DEL LOTTO
1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare	NO	180109	1460		No	7372895			SI	
1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna particolare condizione	NO	180109	1095		No	7372932			SI	
1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per proteggere il	NO	180108	730		No	7372704			SI	
1	+4/+25	nessuna indicazione particolare	NO	180109	48		No	7373095			SI	
1	+4/+25	nessuna indicazione particolare	NO	180109	48		No	7373111			SI	

Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati	Idoneità tecnica SI/NO	Note idoneità tecnica
1	+4/+25	a riparo dalla luce	NO	180108	730		No	7372989			SI	AIC CORRETTA 044530044
1	+4/+25	nessuna	NO	180108	1095		No	7372185			SI	
1	+4/+25	Nessuna modalità partiplare	NO	180109	1080		No	7373241			SI	
1	+4/+25	Nessuna particolare condizione	NO	180109	1095	X	No	7372297			SI	
1	+4/+25	Nessuna modalità partiplare	NO	180109	1080		No	7373256			SI	
1	+4/+25	Nessuna particolare condizione	NO	180109	1095	X	No	7372313			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Non congelare.	NO	180109	730		No	7372913			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai 25°C. Non congelare	NO	180109	730		No	7372761			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Non congelare.	NO	180109	730		No	7373307			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperature superiori ai 25°C.	NO	180109	730		No	7372820			SI	
1	+4/+25	nessuna in particolare	NO	180208	730		No	7373004			SI	
1	+4/+25	nessuna particolare	NO	180109	548		No	7372668			SI	
1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare	NO	070513	1825		No	7373289			SI	
1	+4/+25	tenere il maconcino nell'astuccio di cartone per	NO	180109	730		No	7373330			SI	LOTTO UGUALE AL 3043
1	+4/+25	tenere il maconcino nell'astuccio di cartone per	NO	180109	730		No	7373345			SI	LOTTO UGUALE AL 3042
1	+4/+25	Non è richiesta alcuna particolare condizione di conservazione	NO	070508	60		No	7372219			SI	
1	+2/+8	FRIGORIFERO	NO	180109	730		No	7372565			SI	
1	+2/+8	Una volta aperto deve essere diluito immediatamente	NO	180109	540		No	7373271			SI	
1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore a 25°	NO	EER 180109	48		No	7372951			SI	

Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati	Idoneità tecnica SI/NO	Note idoneità tecnica
1	+2/+8	conservare in frigorifero (2°C - 8°C)	NO	180109	36		No	7372332			SI	
	+4/+25	NON RICHIEDE MODALITÀ PARTICOLARI	NO	180109	36 MESI		No	7373150			SI	
1	+4/+25	tenere il pacco ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372371			SI	
1	+4/+25	tenere il pacco ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372387			SI	
1	+4/+25	tenere il pacco ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372403			SI	
1	+4/+25	tenere il pacco ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372418			SI	
1	+4/+25	tenere il pacco ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372433			SI	
	+4/+25	NON RICHIEDE MODALITÀ PARTICOLARI	NO	180109	36MESI		No	7373168			SI	
2	+4/+25	Al riparo dalla luce	NO	150107	1095		No	7372534			SI	25/07/2022 RICEVUTA LA SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO
2	+4/+25	non richiede particolari condizioni di conservazione	NO	180109	36 mesi		No	7372725			SI	25/07/2022 RICEVUTA LA SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO
2	+4/+25	Al riparo dalla luce a dal calore	NO	150107	730		No	7372548			NO - DOSAGGIO NON CONGRUO A QUANTO RICHiesto	27/07/2022 RICEVUTA LA SCHEDA TECNICA DEL PRODOTTO

Lotto	Sub Lotto	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
2995		A06AX05	PRUCALOPRIDE SUCCINATO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	2 mg	18.183,50	1,66120	10.946	00696360155	00696360155	34	1,66120	Aggiudicato per prezzo	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan)
2996		A06AX05	PRUCALOPRIDE SUCCINATO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	4.717,51	1,08175	4.361	00696360155	00696360155	34	1,08175	Aggiudicato per prezzo	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan)
2997		A10BK02	CANAGLIFLOZIN	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	100 mg	1.284.997,27	1,02967	1.247.970	03859880969	03859880969	34	0,99900	Aggiudicato per prezzo	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.
2998		A10BK04	ERTUGLIFLOZIN	COMPRESSA RIVESTITA	15 MG	180.402,00	1,00000	180.402	00422760587	00887261006	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
2999		B01AB07	PARNAPARINA SODICA	SOLUZIONE INIETTABILE IN SIRINGA	4.250 U.I. 0,4 ml	3.029.477,47	1,65073	1.835.235	03432221202	03432221202	34		IN SOSPEO	ALFASIGMA S.p.A.
3000		B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	2 ml	284.482,34	93,88856	3.030	00492340583	00907371009	34	93,70029	Aggiudicato per prezzo	BAXTER S.p.A.
3001		B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	4 ml	923.800,82	163,41780	5.653	00492340583	00907371009	34	163,30220	Aggiudicato per prezzo	BAXTER S.p.A.
3002		B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	10 ml	1.437.848,76	409,87707	3.508	00492340583	00907371009	34	409,80550	Aggiudicato per prezzo	BAXTER S.p.A.
3003		B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	03524050238	03524050238	34	1,74001	Aggiudicato per prezzo	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO
3003		B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	00492340583	00907371009	34	1,84031	Perso per prezzo	BAXTER S.p.A.
3003		B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	00228550273	00228550273	34	2,67003	scartato per importo superiore a quello minimo richiesto	MONICO SPA
3004		B05XA	POTASSIO ASPARTATO	FLACONE	250ML 3MEQ/ML	35.300,87	19,79858	1.783	00228550273	00228550273	34		IN SOSPEO	MONICO SPA
3005		C01CA01	ETILEFRINA	PREPARAZIONE INIETTABILE EV,IM,SC	10mg	77.942,35	3,03030	25.721	09190500968	09190500968	34	3,03030	Aggiudicato per prezzo	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.
3006		C09AA05	RAMIPRIL	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	17,58	0,00001	1.757.940			34	0,00000	Deserto	
3007		C01EB21	REGADENOSON	FLACONE	0,4 mg	215.730,00	90,00000	2.397	01778520302	11496970150	34	90,00000	Aggiudicato per prezzo	GE HEALTHCARE SRL
3008		C10AA05	ATORVASTATINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	80 mg	4,26	0,00001	426.190	02789580590	02789580590	34	0,00001	Aggiudicato per prezzo	Mylan Italia S.r.l.
3009		G02CX01	ATOSIBAN	SOLUZIONE INIETTABILE EV	6,75 mg/0,9 ml	8.559,05	4,18945	2.043			34	0,00000	Deserto	
3010		G03AD02	ULIPRISTAL	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	30 mg	6.357,25	3,92908	1.618			34	0,00000	Deserto	
3011		J05AR25	LAMIVUDINA/DOLUTEGRAVIR	COMPRESSA	300MG/50MG	14.468.924,40	15,08789	958.976	03878140239	03878140239	34	15,08789	Aggiudicato per prezzo	ViiV Healthcare S.r.l. unipersonale
3012		L01EC03	ENCORAFENIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	50MG	108.950,81	32,71796	3.330	10128980157	10128980157	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.

Lotto	Sub Lotto	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
3013		L01EC03	ENCORAFENIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	75MG	1.149.861,62	21,81197	52.717	10128980157	10128980157	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.
3014		L01EK01	AXITINIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	3 mg	546.136,45	28,21536	19.356	02774840595	02774840595	34	28,21530	Aggiudicato per prezzo	PFIZER SRL
3015		L01EK01	AXITINIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	3.171.036,83	47,02500	67.433	02774840595	02774840595	34	47,02500	Aggiudicato per prezzo	PFIZER SRL
3016		L01EK01	AXITINIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	7 mg	396.721,71	65,83500	6.026	02774840595	02774840595	34	65,83500	Aggiudicato per prezzo	PFIZER SRL
3017		L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	200 mg	301.575,33	27,67000	10.899	05763890638	05763890638	34	27,67000	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3018		L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	250 mg	284.170,90	27,67000	10.270	05763890638	05763890638	34	27,67000	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3019		L03AB11	PEGINTERFERONE ALFA-2A	SOLUZ INIETT SIR PRERIEMP/SOLUZ INIETT PENNA PRERIEMPITA	90 mcg	272.194,00	72,20000	3.770			34	0,00000	Deserto	
3020		L04AA40	CLADRIBINA	COMPRESSA	10 mg	3.150.615,95	1.252,73000	2.515	00399800580	00880701008	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Merck Serono SpA
3021		L04AD02	TACROLIMUS	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,5 mg	33.926,78	0,09831	345.100	00795170158	02689300123	34	0,08967	Aggiudicato per prezzo	SANDOZ SPA
3022		L04AD02	TACROLIMUS	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	128.296,34	0,20946	612.510	00795170158	02689300123	34	0,20335	Aggiudicato per prezzo	SANDOZ SPA
3023		L04AD02	TACROLIMUS	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	23.090,36	0,89066	25.925	00795170158	02689300123	34	0,83314	Aggiudicato per prezzo	SANDOZ SPA
3024		M02AC	ESCINA+DIETILAMINA SALICILATO	GEL	2%+5%	17.956,97	1,22040	14.714			34	0,00000	Deserto	
3025		M05BA04	ACIDO ALENDRONICO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	70 mg	2.209,48	0,11402	19.378	12432150154	12432150154	34	0,11001	Aggiudicato per prezzo	EG S.P.A.
3026		N01BB03	MEPIVACAINA	PREPARAZIONE INIETTABILE SOLUZIONE PRONTA	5-10 ml 2%	44.546,10	0,22976	193.881	00228550273	00228550273	34	0,27401	Scartato per importo superiore a quello minimo richiesto	MONICO SPA
3027		N02CD03	FRENAMEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	228.735,00	191,25000	1.196	11654150157	11654150157	34	191,25000	Aggiudicato per prezzo	TEVA ITALIA
3028		N02CD03	FRENAMEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	552.521,25	191,25000	2.889	11654150157	11654150157	34	191,25000	Aggiudicato per prezzo	TEVA ITALIA
3029		N03AX23	BRIVARACETAM	SOLUZIONE INIETT/PER INFUS	10 mg/ml	101.384,81	27,13000	3.737	00471770016	00471770016	34	27,13000	Aggiudicato per prezzo	UCB PHARMA S.p.A.
3030		N04BA03	LEVODOPA+CARBIDOPA+ENTECAPO NE	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	200 mg + 50 mg + 200 mg	19.401,28	0,10551	183.881	05941670969	05941670969	34	0,10504	Aggiudicato per prezzo	Orion Pharma srl
3031		N04BC04	ROPINIROLO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	433,06	0,13735	3.153	00212840235	00212840235	34	0,13735	Aggiudicato per prezzo	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. unipersonale
3032		R07AX02	IVACAFOR	COMPRESSE	150 mg	2.711.409,56	196,43625	13.803	08433930966	08433930966	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl
3033		R07AX02	IVACAFOR	COMPRESSE	150 mg	11.391.327,70	196,43607	57.990	08433930966	08433930966	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl
3034		V04CD01	METIRAPONE	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	250mg	216.936,59	4,62650	46.890			34	0,00000	Deserto	
3035		L01DC03	MITOMICINA	FLACONCINO	10 mg	76.412,98	14,98000	5.101	11815361008	11815361008	34	14,98000	Aggiudicato per prezzo	medac Pharma Srl a socio unico

Lotto	Sub Lotto	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
3036		B01AC09	EPOPROSTENOLO	POLV PER SOLUZ PER INF	1,5 mg	42.014,13	43,40303	968	00962280590	02707070963	34	43,19743	Aggiudicato per prezzo	Janssen-Cilag spa
3037		B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	2,5 mg/ml	705.250,00	5.425,00000	130	05763890638	05763890638	34	1.794,25002	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3037		B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	2,5 mg/ml	705.250,00	5.425,00000	130	00791570153	00791570153	34	4.945,21000	Perso per prezzo	DOMPE' FARMACEUTICI SPA
3038		B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	5 mg/ml	694.400,00	10.850,00000	64	05763890638	05763890638	34	3.588,50005	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3038		B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	5 mg/ml	694.400,00	10.850,00000	64	00791570153	00791570153	34	9.890,42000	Perso per prezzo	DOMPE' FARMACEUTICI SPA
3039		B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	03981260239	03981260239	34	88,80000	Aggiudicato per prezzo	PIRAMAL CRITICAL CARE ITALIA SPA
3039		B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	12432150154	12432150154	34	90,88908	Perso per prezzo	EG S.P.A.
3039		B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	11388870153	11388870153	34	115,03607	Perso per prezzo	ZENTIVA ITALIA SRL
3039		B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	00696360155	00696360155	34	424,10001	Scartato per importo superiore a quello minimo richiesto	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda
3040		L04AA27	FINGOLIMOD	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,25 mg	17.322,42	12,86000	1.347	11815361008	11815361008	34	12,56000	Aggiudicato per prezzo	medac Pharma Srl a socio unico
3040		L04AA27	FINGOLIMOD	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,25 mg	17.322,42	12,86000	1.347	07195130153	02385200122	34	48,73500	Scartato per importo superiore a quello minimo richiesto	NOVARTIS FARMA SPA
3041		N03AF04	ESLICARBAZEPINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/C OMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	800 mg	431.576,59	2,30580	187.170	09600400965	09600400965	34	2,07522	Aggiudicato per prezzo	Bial Italia S.r.l.
3042		A02BC02	PANTOPRAZOLO	POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE	40 mg ev	378.498,06	0,74840	505.743	04974910962	04974910962	34	0,74840	Aggiudicato per prezzo	SUN PHARMA ITALIA SRL
3043		A02BC02	PANTOPRAZOLO	POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE	40 mg ev	1.175.643,60	0,74840	1.570.876	04974910962	04974910962	34	0,74840	Aggiudicato per prezzo	SUN PHARMA ITALIA SRL
3044		C01EB07	FRUTTOSIO DIFOSFATO SODICO	FLACONE EV	50ML	213.577,60	9,92000	21.530	03524050238	03524050238	34	9,92000	Aggiudicato per prezzo	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO
3045		D11AX22	IVERMECTINA	COMPRESSE	3MG	11.928,15	5,85000	2.039			34	0,00000	Deserto	
3046		G02AD05	SULPROSTONE	POLV PER SOLUZ PER INFUS	0,5 mg	19.048,60	10,10000	1.886	05849130157	05849130157	34	10,09995	Aggiudicato per prezzo	BAYER S.p.A.
3047		H01BA01	ARGIPRESSINA ACETATO	FIALA	40UI	342.000,00	80,00000	4.275	05763890638	05763890638	34		IN SOSPEO	EUROMED SRL
3048		J01XA05	ORITAVANCINA DIFOSFATO	FLACONE	400MG	400.659,19	270,71567	1.480	02344710484	02344710484	34		IN SOSPEO	CODIFI SRL - consorzio stabile per la distribuzione
3049		L04AA34	ALEMTUZUMAB	FLACONE EV	12MG/1,2ML	718.578,57	5.169,63000	139	00832400154	00832400154	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Sanofi S.r.l.
3050		P01BC01	CHININA BICLORIDRATO	FIALA	500mg	4.266,00	2,25000	1.896	00228550273	00228550273	34	1,05005	Aggiudicato per prezzo	MONICO SPA

Lotto	Sub Lotto	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
3051		V04CX	ARGININA CLORIDRATO 30% 100 ML	FLACONE	30% 100ML	26.280,00	8,00000	3.285	00226250165	00226250165	34	8,00000	Aggiudicato per prezzo	S.A.L.F SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO
3051		V04CX	ARGININA CLORIDRATO 30% 100 ML	FLACONE	30% 100ML	26.280,00	8,00000	3.285	00228550273	00228550273	34		Scartato per non idoneità prodotto	MONICO SPA
3052		G03AB08	ESTRADILO VALERATO/DIENOGEST in confezione da 28cp	COMPRESSE RIVESTITE in confezione da 28cp	3MG	42.617,74	0,31643	134.683			34	0,00000	Deserto	
3053		J01EE01	SULFAMETOXAZOLO + TRIMETOPRIM	SOSP ORALE	40MG/ML + 8MG/ML	10.031,92	3,70455	2.708	09190500968	09190500968	34	3,70455	Aggiudicato per prezzo	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.
3054		J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	400MG	531.693,25	5,65000	94.105	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3055		J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	600MG	688.622,00	5,65000	121.880	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3056		J05AJ01	RALTEGRAVIR	BUSTINA	100MG	1.017,90	2,70000	377	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3057		J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	25MG	329,66	0,49350	668	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3058		J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	100MG	1.318,97	1,97450	668	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3059		J05AX23	IBALIZUMAB	FIALA	200MG	854.270,40	613,70000	1.392			34	0,00000	Deserto	
3060		N05BA09	CLOBAZAM	SOSPENSIONE ORALE - FLACONE	150ML	10.453,50	30,30000	345			34	0,00000	Deserto	
3061		P01BC02	MEFLOCHINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	250 mg	780,83	1,50740	518	09190500968	09190500968	34	1,50739	Aggiudicato per prezzo	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale	Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario
500523	041016080	A06AX05	RESOLOR 2 MG COMPRESSE 28	0	62,328	28	0	0,00000	0,00000	0,00000	2,22600	25,37300	18.183,49520		C	10	1
500522	041016015	A06AX05	RESOLOR 1 MG COMPRESSE 28	0	40,5888	28	0	0,00000	0,00000	0,00000	1,44960	25,37600	4.717,51175		C	10	1
CP.L. - 2997- - ESTARSDAFA02PR25	043145022	A10BK02	Invokana (canagliflozin) 100 mg 30 cpr	73,51	44,54	30	0	66,82727	2,22758	33,35000	1,48467	32,71217	1.246.722,03000		A	10	blister da 30 compresse
1039307	046339089	A10BK04	STEGLATRO 15 mg - 28 compresse riv con film										#VALORE!		A	10	28
01620052	026270088	B01AB07	FLUXUM 6FLE 4250UI												A	10	6
5500384	025243179	V03AK	TISSEEL 2 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	0	152,44	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	152,44000	38,53300	283.911,87870		H	10	1
5500385	025243181	V03AK	TISSEEL 4 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	0	269,44	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	269,44000	39,39200	923.147,33660		H	10	1
5500386	025243193	V03AK	TISSEEL 10 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	0	686,2	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	686,20000	40,27900	1.437.597,69400		H	10	1
K793231	043425026	B05BB01	Potassio Cloruro 0,3% in Sodio Cloruro 0,9% in flaconi da 1000 ml Kabipac	54,16	0	10	0	49,23636	4,92364	64,66000	0,00000	0,00000	19.964,87474		C	10	10
LE1984	035841028	B05BB01	CLORURO SODICO 0,9%+CLORURO POTASICO0,3%	70,66	0	10	0	64,23636	6,42364	71,35100	0,00000	0,00000	21.115,71694		C	10	1
755457438	044908034	B05BB01	NACL C/KCL 0,9%/0,3% 1000ML	6,1	0	1	0	5,54545	5,54545	51,85180	0,00000	0,00000	30.635,92422		C	10	1
744243283	036938049	A12BA49	POTASSIO ASPARTATO 3MEQ/ML 250ML												C	10	20
CP.L. - 3005- - ESTARSDAFA02PR25	006774018	C01CA01	EFFORTIL 10 MG/1ML IM-EV 6 FIALE	40	0	6	0	36,36364	6,06061	50,00000	0,00000	0,00000	77.942,34630	Modificato prezzo ad euro 3,0303 come da listino ditta	C	10	FIALA
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
1189884	042729018	C01EB21	Rapiscan 400 microgrammi soluzione iniettabile	264	120	1	0	240,00000	240,00000	62,50000	120,00000	25,00000	215.730,00000		c	10	1
400561673	033007307	C10AA05	Torvast 80 - 80 mg 30 cpr	0	9,65	30	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,32167	99,99689	4,26190		A	10	30
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
60000000117112	048058010	J05AR25	DOVATO 50 mg/300 mg 30 cpr rivestite con film in flacone (HDPE)	1050,68	636,62	30	0	955,16364	31,83879	0,00000	21,22067	28,90001	14.468.924,40064		H	10	1
047198015	047198015	L01EC03	BRAFTOVI® 28 capsule rigide da 50mg										#VALORE!		H	10	1

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale	Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario
047198027	047198027	L01EC03	BRAFTOVI® 42 capsule rigide da 75mg										#VALORE!		H	10	1
F000018916	042233080	L01EK01	INLYTA 3 mg 56 cpr	3951,11	1580,0568	56	0	3.591,91818	64,14140	56,01000	28,21530	0,00000	546.135,34680		H	10	56
F000169308	042233054	L01EK01	INLYTA 5 mg 56 cpr	6585,15	2633,4	56	0	5.986,50000	106,90179	56,01000	47,02500	0,00000	3.171.036,82500		H	10	56
F000018924	042233116	L01EK01	INLYTA 7 mg 56 cpr	9219,22	3686,76	56	0	8.381,10909	149,66266	56,01000	65,83500	0,00000	396.721,71000		H	10	56
046645014	046645014	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 200MG FL	6849,98	4150,465155	60	0	6.227,25455	103,78758	0,00000	69,17442	59,99966	301.575,33000		H	10	1
046645026	046645026	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 250MG FL	6849,98	4150,465155	60	0	6.227,25455	103,78758	0,00000	69,17442	59,99966	284.170,90000		H	10	1
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
FCB104B4	045615022	L04AA40	MAVENCLAD 10 mg - 4 compresse										#VALORE!		A	10	4
44044479	041180062	L04AD02	ADOPT*30CPS 0,5MG	0	12,97	30	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,43233	79,26000	30.945,11700		A	10	3
44044477	041180187	L04AD02	ADOPT*60CPS 1MG	0	55,51	60	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,92517	78,02000	124.553,90850		A	10	6
44044478	041180264	L04AD02	ADOPT*30CPS 5MG	0	128,77	30	0	0,00000	0,00000	0,00000	4,29233	80,59000	21.599,15450		A	10	3
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
146350	037194089	M05BA04	ALENDRONATO EG - 4 compresse 70 mg	13,48	7,19	4	0	12,25455	3,06364	96,41000	1,79750	93,88000	2.131,77378		A	10	4
733433254	029236039	N01BB03	MEPICAIN 2% 10ML	156,01	0	10	0	141,82727	14,18273	98,06800	0,00000	0,00000	53.125,33281		C	10	10
32043960	047791025	N02CD03	AJOVY® (fremanezumab) 3 siringhe preriempite (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml)	2104,27	1275	3	0	1.912,97273	637,65758	70,01000	425,00000	55,00000	228.735,00000		A	10	3
32043959	047791013	N02CD03	AJOVY® (fremanezumab) 1 siringa preriempita (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml)	701,43	425	1	0	637,66364	637,66364	70,01000	425,00000	55,00000	552.521,25000		A	10	1
CIA04588	044698227	N03AX23	NUBRIVEO IV 50MG/5ML soluzione per infusione 10 flaconi da 5 ml	596,86	0	10	0	542,60000	54,26000	50,00000	0,00000	0,00000	101.384,81000		C	10	10
125892	036825216	N04BA03	STALEVO*200+50+200MG 100CPR	0	66,78	100	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,66780	84,27000	19.314,86024		A	10	1
10000000074377	032261125	N04BC04	REQUIP Blister 21 Compresse 1 mg	7,37	0	21	0	6,70000	0,31905	56,95032	0,00000	0,00000	433,06455		A	10	1
CP.L - 3032 - ESTARSDAFA02PR25	043519026	R07AX02	Kalydeco (ivacaftor) 150 mg in conf. Da 56 cpr										#VALORE!		A	10	blister da 56 cpr
CP.L - 3033 - ESTARSDAFA02PR25	043519053	R07AX02	Kalydeco (ivacaftor) 150 mg in conf. Da 28 cpr										#VALORE!		A	10	blister da 28 cpr
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
70210-I	044533044	L01DC03	MITOMICINA MEDAC 10mg - 1mg/ml	0	14,98	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	14,98000	0,00000	76.412,98000		H	10	1

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale	Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario
417998	042119040	B01AC09	CARIPUL 1,5	0	108,21	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	108,21000	60,08000	41.815,11224		H	10	30
049207020	049207020	B01AC21	TRESUVI 1FL SOL.INF. 2,5MG/10ML	3492,3	2388,69	1	0	3.174,81818	3.174,81818	0,00000	2.388,69000	24,88561	233.252,50260		H	10	1
40000073	037057027	B01AC21	REMODULIN 2,5 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE IN FLACONCINO DI VETRO DA 20 ML	0	7750	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	7.750,00000	36,19084	642.877,30000		H	10	1
049207032	049207032	B01AC21	TRESUVI 1FL SOL.INF. 5MG/10ML	7884,59	4777,39	1	0	7.167,80909	7.167,80909	0,00000	4.777,39000	24,88576	229.664,00320		H	10	1
40000074	037057039	B01AC21	REMODULIN 5 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE IN FLACONCINO DI VETRO DA 20 ML	0	15500	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	15.500,00000	36,19084	632.986,88000		H	10	1
ICA111003	049045014	B06AC02	ICATIBANT PIRAMAL 10MG/ML 1SIR 3ML.	1767,28	969,94062	1	0	1.606,61818	1.606,61818	0,00000	969,94062	90,84480	81.252,00000		H	10	1
171115	049046016	B06AC02	ICATIBANT EG 30 mg sol. Iniett. - 1 siringa vetro prer. 3 ml con ago	1767,28	1070,8	1	0	1.606,61818	1.606,61818	94,34000	1.070,80000	91,51204	83.163,50820		H	10	1
926962	049047018	B06AC02	ICATIBANT ZENTIVA 30 MG SOLUZIONE INIETTABILE	0	969,95	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	969,95000	88,14000	105.258,00405		H	10	1
5000002	038631014	B06AC02	FIRAZYR 30 mg siringa preriempita	0	1529,74	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	1.529,74000	72,27633	388.051,50915		H	10	1
114394	048064024	L04AA27	NAEGOTI - 0,25mg capsule rigide	0	428,85953	28	0	0,00000	0,00000	0,00000	15,31641	17,99648	16.918,32000		A	10	28
CP.L. - 3040 - - ESTARSDAFA02PR25	040949087	L04AA27	GILENYA 0,25 mg capsule rigide	0	1624,5	28	0	0,00000	0,00000	0,00000	58,01786	16,00000	65.646,04500		A	10	1
17014211	039910171	N03AF04	ZEBINIX 30 compresse 800mg	163,1	98,82	30	0	148,27273	4,94242	58,01000	3,29400	37,00000	388.418,92740		A	10	30
1144256	044465019	A02BC02	PANTOPRAZOLO SUN PHARMA 1 flac. 40 mg	0	2,98	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	2,98000	74,88590	378.498,06120		H	10	1
1144256	044465019	A02BC02	PANTOPRAZOLO SUN PHARMA 1 flac. 40 mg	0	2,98	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	2,98000	74,88590	1.175.643,59840		H	10	1
B101163	008783110	C01EB07	ESAFOSFINA 1 flacone EV 5g + 1 flacone solvente 50 ml 5 g/50 ml	21,84	0	1	0	19,85455	19,85455	50,03662	0,00000	0,00000	213.577,60000		C	10	1
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
87897842	025998042	G02AD05	NALADOR	0	13,47	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	13,47000	25,01890	19.048,50570		H	10	1
046314023	046314023	H01BA01	EMPRESSIN EV 10F 40UI/2ML												C	10	10
CP.L. - 3048 - - ESTARSDAFA02PR25	044015016	J01XA05	TENKASI 400MG 3FLAC												H	10	1
80012980	043027010	L04AA34	Lemtrada concentrato per soluzione per infusione flaconcino ev 12 mg/1,2 ml										#VALORE!		H	10	100
733133299		P01BC01	CHININA BICLORIDRATA 500MG/2ML	49,3	0	10	0	44,81818	4,48182	76,57090	0,00000	0,00000	1.990,89480		C	10	10

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale	Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario
CP.L. - 3051- - ESTARSDAFA02PR25	art 5	art 5	ARGININA CLORIDRATO 30% FC VTR 100ml	264	0	30	0	240,00000	8,00000	0,00000	0,00000	0,00000	26.280,00000		ART 5	10	30
744149259		V04CX	ARGININA CLORIDRATO 25% 100ML												C	10	1
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
CP.L. - 3053- - ESTARSDAFA02PR25	048950012	J01EE01	BACTRIMEL - 40 MG/ML + 8 MG/ML SOSPENSIONE ORALE	8,15	0	1	0	7,40909	7,40909	50,00000	0,00000	0,00000	10.031,92140		C	10	FLACONE
1010206	038312017	J05AJ01	ISENTRESS 400 mg - 60 compresse riv con film										#VALORE!		H	10	60
1037655	038312068	J05AJ01	ISENTRESS 600 mg - 60 compresse riv con film										#VALORE!		H	10	60
1038439	038312056	J05AJ01	ISENTRESS 100 mg - 60 bustine granulato										#VALORE!		H	10	60
1026233	038312031	J05AJ01	ISENTRESS 25 mg - 60 compresse										#VALORE!		H	10	60
1026234	038312043	J05AJ01	ISENTRESS 100 mg - 60 compresse										#VALORE!		H	10	60
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
					0		0	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000	0,00000					
CP.L. - 3061- - ESTARSDAFA02PR25	027250024	P01BC02	LARIAM 250MG 8 CPR	26,53	0	8	0	24,11818	3,01477	50,00000	0,00000	0,00000	780,82802		A	10	BLISTER

Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO INDICARE CON UNA X	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	1	+4/+25	Conservare nel blister originale per proteggere il medicinale dall'umidità	NO	180109	1460		No	7372784		
1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	1	+4/+25	Conservare nel blister originale per proteggere il medicinale dall'umidità	SI	180109	1460		No	7372802		
scatola			x	1	+4/+25	nessuna condizione particolare	NO	180109	24		No	7372969		
240			X	1	+4/+25	nessuna	NO	180109	720		No	7372355		SI
1				1	+4/+25	Conservare a temperatura	NO	180000	36 mesi		No	7373189		
1				1	-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372605		
1				1	-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372620		
1				1	-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372635		
50				1	+4/+25	Non è richiesta alcuna particolare	NO	070508	915		No	7372204		
10				1	+4/+25	NESSUNA PARTICOLARE MODALITÀ	NO	180103	36		No	7372650		
20				1	+4/+25	Non refrigerare o congelare.	NO	150107	1095		No	7372489		
20				1	+4/+25	Non refrigerare o congelare.	NO	150107	1825		No	7372504		
SCATOLA	NO	NO	NO		+4/+25	NON RICHIEDE MODALITÀ PARTICOLARI	NO	180109	60 MESI		No	7373132		
												-1		
1		x	x	1	+4/+25	n.a.	NO	070513	1460		No	7372875		
1			X	1	+4/+25	questo medicinale non richiede alcune	NO	180108	1095		No	7373075		
												-1		
												-1		
50	X			1	+4/+25	nessuna conservazione	NO	180108	1095		No	7372583		
40				1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180108	1095		No	7372452		SI

Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO INDICARE CON UNA X	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
40				1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180108	1095		No	7372467		SI
1				1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373024		
1				1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373040		
1				1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373056		
1				1	+4/+25	nessuna modalità particolare	NO	180109	1460		No	7373211		
1				1	+4/+25	nessuna modalità particolare	NO	180109	1460		No	7373226		
												-1		
8				1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180109	1460		No	7372686		SI
96	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	1	+4/+25	non conservare a temperatura superiore ai	NO	180109	730		No	7372239		
48	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	1	+4/+25	non conservare a temperatura superiore ai	NO	180109	730		No	7372257		
96	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	1	+4/+25	non conservare a temperatura superiore ai	NO	180109	730		No	7372275		
												-1		
1		Richiesta certificazione al sito produttivo.	Richiesta certificazione al sito produttivo.	1	+4/+25	Non conservare a temperature superiori ai	NO	180109	1460		No	7372744		
10				1	+4/+25	nessuna	NO	150107	1080		No	7372519		
14				1	+2/+8	Non congelare - Proteggere il medicinale dalla luce	NO	070514	1095		No	7372842		
28				1	+2/+8	Non congelare - Proteggere il medicinale dalla luce	NO	070514	1095		No	7372857		
1				1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna	NO	180109	1460		No	7372895		
60				1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna	NO	180109	1095		No	7372932		
100	vedi dichiarazione	vedi dichiarazione	X	1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180108	730		No	7372704		
scatola			x	1	+4/+25	nessuna indicazione particolare	NO	180109	48		No	7373095		SI
scatola			x	1	+4/+25	nessuna indicazione particolare	NO	180109	48		No	7373111		SI
												-1		
1				1	+4/+25	a riparo dalla luce	NO	180108	730		No	7372989		

Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO INDICARE CON UNA X	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
720				1	+4/+25	nessuna	NO	180108	1095		No	7372185		
1				1	+4/+25	nessuna modalità partiprlare	NO	180109	1080		No	7373241		
1				1	+4/+25	Nessuna particolare condizione	NO	180109	1095	X	No	7372297		
1				1	+4/+25	nessuna modalità partiprlare	NO	180109	1080		No	7373256		
1				1	+4/+25	Nessuna particolare condizione	NO	180109	1095	X	No	7372313		
1	X			1	+4/+25	non conservare a temperatura superiore a	NO	180109	730		No	7372913		
1	certificazione al sito produttivo. Sarà nostra cura fornirvela	certificazione al sito produttivo. Sarà nostra cura fornirvela	certificazione al sito produttivo. Sarà nostra cura fornirvela	1	+4/+25	a temperatura superiore ai 25°C. Non congelare	NO	180109	730		No	7372761		
204				1	+4/+25	non conservare a temperatura superiore a	NO	180109	730		No	7373307		
1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	1	+4/+25	non conservare a temperature superiori ai	NO	180109	730		No	7372820		
1				1	+4/+25	nessuna in particolare	NO	180208	730		No	7373004		
154				1	+4/+25	nessuna particolare	NO	180109	548		No	7372668		
160				1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna	NO	070513	1825		No	7373289		
100				1	+4/+25	tenere il flaconcino nell'astuccio di	NO	180109	730		No	7373330		
100				1	+4/+25	tenere il flaconcino nell'astuccio di	NO	180109	730		No	7373345		
32				1	+4/+25	non è richiesta alcuna particolare condizione di	NO	070508	60		No	7372219		
												-1		
165				1	+2/+8	FRIGORIFERO	NO	180109	730		No	7372565		
1				1	+2/+8	Una volta aperto deve essere diluito	NO	180109	540		No	7373271		
3				1	+4/+25	non conservare a temperatura superiore a 25°	NO	EER 180109	48		No	7372951		SI
1				1	+2/+8	conservare in frigorifero (2°C - 8°C)	NO	180109	36		No	7372332		SI
10				2	+4/+25	Al riparo dalla luce	NO	150107	1095		No	7372534		

Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO INDICARE CON UNA X	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
30				2	+4/+25	non richiede particolari condizioni di	NO	180109	36 mesi		No	7372725		
30				2	+4/+25	Al riparo dalla luce e dal calore	NO	150107	730		No	7372548		
												-1		
SCATOLA	NO	NO	NO		+4/+25	NON RICHIEDE MODALITÀ PARTICOLARI	NO	180109	36 MESI		No	7373150		
120			X	1	+4/+25	tenere il macone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372371		SI
80			X	1	+4/+25	tenere il macone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372387		SI
6				1	+4/+25	tenere il macone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372403		SI
120				1	+4/+25	tenere il macone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372418		SI
120				1	+4/+25	tenere il macone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372433		SI
												-1		
												-1		
SCATOLA	NO	NO	X		+4/+25	NON RICHIEDE MODALITÀ PARTICOLARI	NO	180109	36MESI		No	7373168		

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
3005		9315362FE4	C01CA01	ETILEFRINA	PREPARAZIONE INIETTABILE EV,IM,SC	10mg	77.942,35	3,03030	25.721	09190500968	09190500968	34	3,03030	Aggiudicato per prezzo	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.
3053		93155792FB	J01EE01	SULFAMETOXAZOLO + TRIMETOPRIM	SOSP ORALE	40MG/ML + 8MG/ML	10.031,92	3,70455	2.708	09190500968	09190500968	34	3,70455	Aggiudicato per prezzo	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.
3061		93156036C8	P01BC02	MEFLOCHINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	250 mg	780,83	1,50740	518	09190500968	09190500968	34	1,50739	Aggiudicato per prezzo	AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L.
															AVAS PHARMACEUTICALS S.R.L. Totale
3000		9315355A1F	B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	2 ml	284.482,34	93,88856	3.030	00492340583	00907371009	34	93,70029	Aggiudicato per prezzo	BAXTER S.p.A.
3001		9315356AF2	B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	4 ml	923.800,82	163,41780	5.653	00492340583	00907371009	34	163,30220	Aggiudicato per prezzo	BAXTER S.p.A.
3002		9315357BC5	B02BC	Fibrinogeno/aprotinina/trombina umana/calcio cloruro/fattore XIII	ADESIVO TISSUTALE	10 ml	1.437.848,76	409,87707	3.508	00492340583	00907371009	34	409,80550	Aggiudicato per prezzo	BAXTER S.p.A.
															BAXTER S.p.A. Totale
3046		931556034D	G02AD05	SULPROSTONE	POLV PER SOLUZ PER INFUS	0,5 mg	19.048,60	10,10000	1.886	05849130157	05849130157	34	10,09995	Aggiudicato per prezzo	BAYER S.p.A.
															BAYER S.p.A. Totale
3041		9315542472	N03AF04	ESLICARBAZEPINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	800 mg	431.576,59	2,30580	187.170	09600400965	09600400965	34	2,07522	Aggiudicato per prezzo	Bial Italia S.r.l.
															Bial Italia S.r.l. Totale
3025		931548770E	M05BA04	ACIDO ALENDRONICO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	70 mg	2.209,48	0,11402	19.378	12432150154	12432150154	34	0,11001	Aggiudicato per prezzo	EG S.P.A.
															EG S.P.A. Totale
3017		93154665BA	L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	200 mg	301.575,33	27,67000	10.899	05763890638	05763890638	34	27,67000	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3018		931546768D	L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	250 mg	284.170,90	27,67000	10.270	05763890638	05763890638	34	27,67000	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3037		9315510A08	B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	2,5 mg/ml	705.250,00	5.425,00000	130	05763890638	05763890638	34	1.794,25002	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
3038		93155288E3	B01AC21	TREPROSTINIL	PREPARAZIONE INIETTABILE SOTTOCUTANEA	5 mg/ml	694.400,00	10.850,00000	64	05763890638	05763890638	34	3.588,50005	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL
															EUROMED SRL Totale
3003		9315359D6B	B05BB01	POTASSIO CLORURO/SODIO CLORURO	SACCA/FLACONE	0,3+0,9% 1000ML	21.117,67	1,84048	11.474	03524050238	03524050238	34	1,74001	Aggiudicato per prezzo	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO
3044		9315555F29	C01EB07	FRUTTOSIO DIFOSFATO SODICO	FLACONE EV	50ML	213.577,60	9,92000	21.530	03524050238	03524050238	34	9,92000	Aggiudicato per prezzo	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
															FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L. CON UNICO SOCIO Totale
3007		9315366335	C01EB21	REGADENOSON	FLACONE	0,4 mg	215.730,00	90,00000	2.397	01778520302	11496970150	34	90,00000	Aggiudicato per prezzo	GE HEALTHCARE SRL
															GE HEALTHCARE SRL Totale
3031		9315497F4C	N04BC04	ROPINIROLO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	433,06	0,13735	3.153	00212840235	00212840235	34	0,13735	Aggiudicato per prezzo	GLAXOSMITHKLINE S.P.A. unipersonale
															GLAXOSMITHKLINE S.P.A. unipersonale Totale
3036		9315508862	B01AC09	EPOPROSTENOLO	POLV PER SOLUZ PER INF	1,5 mg	42.014,13	43,40303	968	00962280590	02707070963	34	43,19743	Aggiudicato per prezzo	Janssen-Cilag spa
															Janssen-Cilag spa Totale
3035		9315504516	L01DC03	MITOMICINA	FLACONCINO	10 mg	76.412,98	14,98000	5.101	11815361008	11815361008	34	14,98000	Aggiudicato per prezzo	medac Pharma Srl a socio unico
3040		9315538126	L04AA27	FINGOLIMOD	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,25 mg	17.322,42	12,86000	1.347	11815361008	11815361008	34	12,56000	Aggiudicato per prezzo	medac Pharma Srl a socio unico
															medac Pharma Srl a socio unico Totale
3020		9315473B7F	L04AA40	CLADRIBINA	COMPRESSA	10 mg	3.150.615,95	1.252,73000	2.515	00399800580	00880701008	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Merck Serono SpA
															Merck Serono SpA Totale
3050		9315569AB8	P01BC01	CHININA BICLORIDRATO	FIALA	500mg	4.266,00	2,25000	1.896	00228550273	00228550273	34	1,05005	Aggiudicato per prezzo	MONICO SPA
															MONICO SPA Totale
2998		9315350600	A10BK04	ERTUGLIFLOZIN	COMPRESSA RIVESTITA	15 MG	180.402,00	1,00000	180.402	00422760587	00887261006	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3054		93155803CE	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	400MG	531.693,25	5,65000	94.105	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3055		931558471A	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	600MG	688.622,00	5,65000	121.880	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3056		9315589B39	J05AJ01	RALTEGRAVIR	BUSTINA	100MG	1.017,90	2,70000	377	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3057		9315593E85	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	25MG	329,66	0,49350	668	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
3058		931559937C	J05AJ01	RALTEGRAVIR	COMPRESSA	100MG	1.318,97	1,97450	668	00422760587	00887261006	11	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	MSD ITALIA SRL, con socio unico
															MSD ITALIA SRL, con socio unico Totale

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
2997		931534410E	A10BK02	CANAGLIFLOZIN	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	100 mg	1.284.997,27	1,02967	1.247.970	03859880969	03859880969	34	0,99900	Aggiudicato per prezzo	MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L.
															MUNDIPHARMA PHARMACEUTICALS S.R.L. Totale
3008		93153695AE	C10AA05	ATORVASTATINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	80 mg	4,26	0,00001	426.190	02789580590	02789580590	34	0,00001	Aggiudicato per prezzo	Mylan Italia S.r.l.
															Mylan Italia S.r.l. Totale
3030		9315496E79	N04BA03	LEVODOPA+CARBIDOPA+ENTECAPONE	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	200 mg + 50 mg + 200 mg	19.401,28	0,10551	183.881	05941670969	05941670969	34	0,10504	Aggiudicato per prezzo	Orion Pharma srl
															Orion Pharma srl Totale
3014		9315424312	L01EK01	AXITINIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	3 mg	546.136,45	28,21536	19.356	02774840595	02774840595	34	28,21530	Aggiudicato per prezzo	PFIZER SRL
3015		93154264B8	L01EK01	AXITINIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	3.171.036,83	47,02500	67.433	02774840595	02774840595	34	47,02500	Aggiudicato per prezzo	PFIZER SRL
3016		9315464414	L01EK01	AXITINIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	7 mg	396.721,71	65,83500	6.026	02774840595	02774840595	34	65,83500	Aggiudicato per prezzo	PFIZER SRL
															PFIZER SRL Totale
3012		9315376B73	L01EC03	ENCORAFENIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	50MG	108.950,81	32,71796	3.330	10128980157	10128980157	34	PREZZO SEGRETO	Aggiudicato per prezzo	PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.
3013		9315420FC1	L01EC03	ENCORAFENIB	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	75MG	1.149.861,62	21,81197	52.717	10128980157	10128980157	34	PREZZO SEGRETO	Aggiudicato per prezzo	PIERRE FABRE PHARMA S.R.L.
															PIERRE FABRE PHARMA S.R.L. Totale
3039		9315532C2F	B06AC02	ICATIBANT	SOL. INIETT. SC - SIRINGA PRER.	30 mg - 3 ml	174.749,59	190,98316	915	03981260239	03981260239	34	88,80000	Aggiudicato per prezzo	PIRAMAL CRITICAL CARE ITALIA SPA
															PIRAMAL CRITICAL CARE ITALIA SPA Totale
3051		9315575FAA	V04CX	ARGININA CLORIDRATO 30% 100 ML	FLACONE	30% 100ML	26.280,00	8,00000	3.285	00226250165	00226250165	34	8,00000	Aggiudicato per prezzo	S.A.L.F SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO
															S.A.L.F SPA LABORATORIO FARMACOLOGICO Totale
3021		9315478F9E	L04AD02	TACROLIMUS	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	0,5 mg	33.926,78	0,09831	345.100	00795170158	02689300123	34	0,08967	Aggiudicato per prezzo	SANDOZ SPA
3022		9315480149	L04AD02	TACROLIMUS	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	128.296,34	0,20946	612.510	00795170158	02689300123	34	0,20335	Aggiudicato per prezzo	SANDOZ SPA
3023		9315484495	L04AD02	TACROLIMUS	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg	23.090,36	0,89066	25.925	00795170158	02689300123	34	0,83314	Aggiudicato per prezzo	SANDOZ SPA
															SANDOZ SPA Totale

Lotto	Sub Lotto	Cig	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Importo ESTAR	Base Asta	Quantità Totale	C.F. Fornitore	P.Iva Fornitore	Mesi durata	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore
3049		9315567912	L04AA34	ALEMTUZUMAB	FLACONE EV	12MG/1,2M L	718.578,57	5.169,63000	139	00832400154	00832400154	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Sanofi S.r.l.
															Sanofi S.r.l. Totale
3042		93155456EB	A02BC02	PANTOPRAZOLO	POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE	40 mg ev	378.498,06	0,74840	505.743	04974910962	04974910962	34	0,74840	Aggiudicato per prezzo	SUN PHARMA ITALIA SRL
3043		9315551BDD	A02BC02	PANTOPRAZOLO	POLVERE PER SOLUZIONE INIETTABILE	40 mg ev	1.175.643,60	0,74840	1.570.876	04974910962	04974910962	34	0,74840	Aggiudicato per prezzo	SUN PHARMA ITALIA SRL
															SUN PHARMA ITALIA SRL Totale
2995		93153050DF	A06AX05	PRUCALOPRIDE SUCCINATO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	2 mg	18.183,50	1,66120	10.946	00696360155	00696360155	34	1,66120	Aggiudicato per prezzo	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan)
2996		9315331652	A06AX05	PRUCALOPRIDE SUCCINATO	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/ COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	1 mg	4.717,51	1,08175	4.361	00696360155	00696360155	34	1,08175	Aggiudicato per prezzo	Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan)
															Takeda Italia SpA, società con socio unico, (società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Takeda Pharmaceutical Company Ltd. Japan) Totale
3027		93154898B4	N02CD03	FRENAMEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	228.735,00	191,25000	1.196	11654150157	11654150157	34	191,25000	Aggiudicato per prezzo	TEVA ITALIA
3028		9315491A5A	N02CD03	FRENAMEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	552.521,25	191,25000	2.889	11654150157	11654150157	34	191,25000	Aggiudicato per prezzo	TEVA ITALIA
															TEVA ITALIA Totale
3029		9315493C00	N03AX23	BRIVARACETAM	SOLUZIONE INIETT/PER INFUS	10 mg/ml	101.384,81	27,13000	3.737	00471770016	00471770016	34	27,13000	Aggiudicato per prezzo	UCB PHARMA S.p.A.
															UCB PHARMA S.p.A. Totale
3032		93155001CA	R07AX02	IVACAFTOR	COMPRESSE	150 mg	2.711.409,56	196,43625	13.803	08433930966	08433930966	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl
3033		931550129D	R07AX02	IVACAFTOR	COMPRESSE	150 mg	11.391.327,70	196,43607	57.990	08433930966	08433930966	34	PREZZO SECRETATO	Aggiudicato per prezzo	Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl
															Vertex Pharmaceuticals (Italy) Srl Totale
3011		93153749CD	J05AR25	LAMIVUDINA/DOLUTEGRAVIR	COMPRESSA	300MG/50M G	14.468.924,40	15,08789	958.976	03878140239	03878140239	34	15,08789	Aggiudicato per prezzo	ViiV Healthcare S.r.l. unipersonale

**ViiV Healthcare S.r.l.
unipersonale Totale**

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale
CP.L. - 3005 - - ESTARSDAFA02P R25	006774018	C01CA01	EFFORTIL 10 MG/1ML IM-EV 6 FIALE	40	0	6	0	36,36364	6,06061	50,00000	0,00000	0,00000	77.942,34630
CP.L. - 3053 - - ESTARSDAFA02P R25	048950012	J01EE01	BACTRIMEL - 40 MG/ML + 8 MG/ML SOSPENSIONE ORALE	8,15	0	1	0	7,40909	7,40909	50,00000	0,00000	0,00000	10.031,92140
CP.L. - 3061 - - ESTARSDAFA02P R25	027250024	P01BC02	LARIAM 250MG 8 CPR	26,53	0	8	0	24,11818	3,01477	50,00000	0,00000	0,00000	780,82802
													88.755,09572
5500384	025243179	V03AK	TISSEEL 2 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	0	152,44	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	152,44000	38,53300	283.911,87870
5500385	025243181	V03AK	TISSEEL 4 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	0	269,44	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	269,44000	39,39200	923.147,33660
5500386	025243193	V03AK	TISSEEL 10 ml Adesivo Tissutale e una Colla di Fibrina Umana	0	686,2	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	686,20000	40,27900	1.437.597,69400
													2.644.656,90930
87897842	025998042	G02AD05	NALADOR	0	13,47	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	13,47000	25,01890	19.048,50570
													19.048,50570
17014211	039910171	N03AF04	ZEBINIX 30 compresse 800mg	163,1	98,82	30	0	148,27273	4,94242	58,01000	3,29400	37,00000	388.418,92740
													388.418,92740
146350	037194089	M05BA04	ALENDRONATO EG - 4 compresse 70 mg	13,48	7,19	4	0	12,25455	3,06364	96,41000	1,79750	93,88000	2.131,77378
													2.131,77378
046645014	046645014	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 200MG FL	6849,98	4150,465155	60	0	6.227,25455	103,78758	0,00000	69,17442	59,99966	301.575,33000
046645026	046645026	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 250MG FL	6849,98	4150,465155	60	0	6.227,25455	103,78758	0,00000	69,17442	59,99966	284.170,90000
049207020	049207020	B01AC21	TRESUVI 1FL SOL.INF. 2,5MG/10ML	3492,3	2388,69	1	0	3.174,81818	3.174,81818	0,00000	2.388,69000	24,88561	233.252,50260
049207032	049207032	B01AC21	TRESUVI 1FL SOL.INF. 5MG/10ML	7884,59	4777,39	1	0	7.167,80909	7.167,80909	0,00000	4.777,39000	24,88576	229.664,00320
													1.048.662,73580
K793231	043425026	B05BB01	Potassio Cloruro 0,3% in Sodio Cloruro 0,9% in flaconi da 1000 ml Kabipac	54,16	0	10	0	49,23636	4,92364	64,66000	0,00000	0,00000	19.964,87474
B101163	008783110	C01EB07	ESAFOSFINA 1 flacone EV 5g + 1 flacone solvente 50 ml 5 g/50 ml	21,84	0	1	0	19,85455	19,85455	50,03662	0,00000	0,00000	213.577,60000

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale
CP.L. - 2997 - - ESTARSDAFA02P R25	043145022	A10BK02	Invokana (canagliflozin) 100 mg 30 cpr	73,51	44,54	30	0	66,82727	2,22758	33,35000	1,48467	32,71217	1.246.722,03000
													1.246.722,03000
400561673	033007307	C10AA05	Torvast 80 - 80 mg 30 cpr	0	9,65	30	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,32167	99,99689	4,26190
													4,26190
125892	036825216	N04BA03	STALEVO*200+50+200MG 100CPR	0	66,78	100	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,66780	84,27000	19.314,86024
													19.314,86024
F000018916	042233080	L01EK01	INLYTA 3 mg 56 cpr	3951,11	1580,0568	56	0	3.591,91818	64,14140	56,01000	28,21530	0,00000	546.135,34680
F000169308	042233054	L01EK01	INLYTA 5 mg 56 cpr	6585,15	2633,4	56	0	5.986,50000	106,90179	56,01000	47,02500	0,00000	3.171.036,82500
F000018924	042233116	L01EK01	INLYTA 7 mg 56 cpr	9219,22	3686,76	56	0	8.381,10909	149,66266	56,01000	65,83500	0,00000	396.721,71000
													4.113.893,88180
047198015	047198015	L01EC03	BRAFTOVI® 28 capsule rigide da 50mg										#VALORE!
047198027	047198027	L01EC03	BRAFTOVI® 42 capsule rigide da 75mg										#VALORE!
													#VALORE!
ICA111003	049045014	B06AC02	ICATIBANT PIRAMAL 10MG/ML 1SIR 3ML.	1767,28	969,94062	1	0	1.606,61818	1.606,61818	0,00000	969,94062	90,84480	81.252,00000
													81.252,00000
CP.L. - 3051 - - ESTARSDAFA02P R25	art 5	art 5	ARGININA CLORIDRATO 30% FC VTR 100ml	264	0	30	0	240,00000	8,00000	0,00000	0,00000	0,00000	26.280,00000
													26.280,00000
44044479	041180062	L04AD02	ADOPOST*30CPS 0,5MG	0	12,97	30	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,43233	79,26000	30.945,11700
44044477	041180187	L04AD02	ADOPOST*60CPS 1MG	0	55,51	60	0	0,00000	0,00000	0,00000	0,92517	78,02000	124.553,90850
44044478	041180264	L04AD02	ADOPOST*30CPS 5MG	0	128,77	30	0	0,00000	0,00000	0,00000	4,29233	80,59000	21.599,15450
													177.098,18000

Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Prezzo al pubblico iva compresa CONF	Prezzo ex factory CONF	Q.ta Confezione	Q.ta U.M.	P.P. Iva Esclusa	P.P. Unitario 5 decimali IVA esclusa	Sconto P.P.	P. Ex Factory Unitario	Sconto Ex Factory	Valore offerto Totale
80012980	043027010	L04AA34	Lemtrada concentrato per soluzione per infusione flaconcino ev 12 mg/1,2 ml										#VALORE!
													#VALORE!
1144256	044465019	A02BC02	PANTOPRAZOLO SUN PHARMA 1 flac. 40 mg	0	2,98	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	2,98000	74,88590	378.498,06120
1144256	044465019	A02BC02	PANTOPRAZOLO SUN PHARMA 1 flac. 40 mg	0	2,98	1	0	0,00000	0,00000	0,00000	2,98000	74,88590	1.175.643,59840
													1.554.141,65960
500523	041016080	A06AX05	RESOLOR 2 MG COMPRESSE 28	0	62,328	28	0	0,00000	0,00000	0,00000	2,22600	25,37300	18.183,49520
500522	041016015	A06AX05	RESOLOR 1 MG COMPRESSE 28	0	40,5888	28	0	0,00000	0,00000	0,00000	1,44960	25,37600	4.717,51175
													22.901,00695
32043960	047791025	N02CD03	AJOVY® (fremanezumab) 3 siringhe preriempite (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml)	2104,27	1275	3	0	1.912,97273	637,65758	70,01000	425,00000	55,00000	228.735,00000
32043959	047791013	N02CD03	AJOVY® (fremanezumab) 1 siringa preriempita (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml)	701,43	425	1	0	637,66364	637,66364	70,01000	425,00000	55,00000	552.521,25000
													781.256,25000
CIA04588	044698227	N03AX23	NUBRIVEO IV 50MG/5ML soluzione per infusione 10 flaconi da 5 ml	596,86	0	10	0	542,60000	54,26000	50,00000	0,00000	0,00000	101.384,81000
													101.384,81000
CP.L. - 3032 - ESTARSDAFA02P R25	043519026	R07AX02	Kalydeco (ivacaftor) 150 mg in conf. Da 56 cpr										#VALORE!
CP.L. - 3033 - ESTARSDAFA02P R25	043519053	R07AX02	Kalydeco (ivacaftor) 150 mg in conf. Da 28 cpr										#VALORE!
													#VALORE!
60000000117112	048058010	J05AR25	DOVATO 50 mg/300 mg 30 cpr rivestite con film in flacone (HDPE)	1050,68	636,62	30	0	955,16364	31,83879	0,00000	21,22067	28,90001	14.468.924,40064

14.468.924,40064

Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SALTAMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
Modificato prezzo ad euro 3,0303 come da listino ditta	C	10	FIALA	SCATOLA	NO	NO	NO		+4/+25	NON RICHIEDE MODALITA PARTICOLARI	NO	180109	60 MESI		No	7373132		
	C	10	FLACONE	SCATOLA	NO	NO	NO		+4/+25	NON RICHIEDE MODALITA PARTICOLARI	NO	180109	36 MESI		No	7373150		
	A	10	BLISTER	SCATOLA	NO	NO	X		+4/+25	NON RICHIEDE MODALITA PARTICOLARI	NO	180109	36MESI		No	7373168		
	H	10	1	1					-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372605		
	H	10	1	1					-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372620		
	H	10	1	1					-20/0	Conservare e trasportare congelato	NO	180103	24		No	7372635		
	H	10	1	165					+2/+8	FRIGORIFERO	NO	180109	730		No	7372565		
	A	10	30	160					+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna	NO	070513	1825		No	7373289		
	A	10	4	1					+4/+25	Non conservare a temperature superiori ai	NO	180109	1460		No	7372744		
	H	10	1	1					+4/+25	Nessuna modalità particolare	NO	180109	1460		No	7373211		
	H	10	1	1					+4/+25	Nessuna modalità particolare	NO	180109	1460		No	7373226		
	H	10	1	1					+4/+25	Nessuna modalità partiplrare	NO	180109	1080		No	7373241		
	H	10	1	1					+4/+25	Nessuna modalità partiplrare	NO	180109	1080		No	7373256		
	C	10	10	50					+4/+25	Non è richiesta alcuna particolare	NO	070508	915		No	7372204		
	C	10	1	32					+4/+25	Non è richiesta alcuna particolare	NO	070508	60		No	7372219		

Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
	c	10	1	1		x	x	1	+4/+25	n.a.	NO	070513	1460		No	7372875		
	A	10	1	100	vedi dichiarazioni	vedi dichiarazioni	X	1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180108	730		No	7372704		
	H	10	30	720				1	+4/+25	nessuna	NO	180108	1095		No	7372185		
	H	10	1	1				1	+4/+25	a riparo dalla luce	NO	180108	730		No	7372989		
	A	10	28	1				1	+4/+25	nessuna in particolare	NO	180208	730		No	7373004		
	A	10	4	8				1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180109	1460		No	7372686		SI
	C	10	10	10				2	+4/+25	Al riparo dalla luce	NO	150107	1095		No	7372534		
	A	10	28	240			X	1	+4/+25	nessuna	NO	180109	720		No	7372355		SI
	H	10	60	120			X	1	+4/+25	Tenere il flacone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372371		SI
	H	10	60	80			X	1	+4/+25	Tenere il flacone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372387		SI
	H	10	60	6				1	+4/+25	Tenere il flacone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372403		SI
	H	10	60	120				1	+4/+25	Tenere il flacone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372418		SI
	H	10	60	120				1	+4/+25	Tenere il flacone ben chiuso, con l'essiccante per	NO	180109	720		No	7372433		SI

Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
	A	10	blister da 30 compresse	scatola			x	1	+4/+25	nessuna condizione particolare	NO	180109	24		No	7372969		
	A	10	30	1			X	1	+4/+25	questo medicinale non richiede alcune	NO	180108	1095		No	7373075		
	A	10	1	60				1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna	NO	180109	1095		No	7372932		
	H	10	56	1				1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373024		
	H	10	56	1				1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373040		
	H	10	56	1				1	+2/+8	NESSUNA	NO	180109	36		No	7373056		
	H	10	1	40				1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180108	1095		No	7372452		SI
	H	10	1	40				1	+4/+25	Conservare nella confezione originale per	NO	180108	1095		No	7372467		SI
	H	10	1	1	X			1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore a	NO	180109	730		No	7372913		
	ART 5	10	30	30				2	+4/+25	non richiede particolari condizioni di	NO	180109	36 mesi		No	7372725		
	A	10	3	96	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai	NO	180109	730		No	7372239		
	A	10	6	48	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai	NO	180109	730		No	7372257		
	A	10	3	96	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	Si veda dich. allegata	1	+4/+25	Non conservare a temperatura superiore ai	NO	180109	730		No	7372275		

Note aggiudicazione - Offerta	Fascia	IVA	Confezionamento primario	Confezionamento secondario	Presenza di Lattice	Presenza di Glutine	Presenza di Lattosio	Tipo MEDICINALE	Temperatura	Modalità conservazione	Infiammabile	Codice SMALTIMENTO	Vita utile della referenza	DISPOSITIVI MEDICI DEDICATO PER I FARMACI CHE LO RICHIEDONO	CIG-Cauzione	OID	Esclusivi si/no	Prezzi secretati
	H	10	100	1				1	+2/+8	conservare in frigorifero (2°C - 8°C)	NO	180109	36		No	7372332		SI
	H	10	1	100				1	+4/+25	Tenere il flaconcino nell'astuccio di	NO	180109	730		No	7373330		
	H	10	1	100				1	+4/+25	Tenere il flaconcino nell'astuccio di	NO	180109	730		No	7373345		
	C	10	1	1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	1	+4/+25	Conservare nel blister originale per proteggere il medicinale dall'umidità	NO	180109	1460		No	7372784		
	C	10	1	1	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	VEDASI DICHIARAZIONE	1	+4/+25	Conservare nel blister originale per proteggere il medicinale dall'umidità	SI	180109	1460		No	7372802		
	A	10	3	14				1	+2/+8	Non congelare - Proteggere il medicinale dalla	NO	070514	1095		No	7372842		
	A	10	1	28				1	+2/+8	Non congelare - Proteggere il medicinale dalla	NO	070514	1095		No	7372857		
	C	10	10	1				1	+4/+25	Questo medicinale non richiede alcuna	NO	180109	1460		No	7372895		
	A	10	blister da 56 cpr	scatola			x	1	+4/+25	nessuna indicazione particolare	NO	180109	48		No	7373095		SI
	A	10	blister da 28 cpr	scatola			x	1	+4/+25	nessuna indicazione particolare	NO	180109	48		No	7373111		SI
	H	10	1	50	X			1	+4/+25	nessuna	NO	180108	1095		No	7372583		

esito PR25	Lotto	sub lotto	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Unità misura per la formulazione del prezzo	PREZZO UNITARIO iva esclusa	Quantità ESTAR	Quantità regione UMBRIA	Quantità complessiva INDIZIONE	Importo LOTTO s/IVA - ESTAR	Importo LOTTO s/IVA - UMBRIA	Importo LOTTO s/IVA - INDIZIONE
deserto	3006		C09AA05	RAMIPRIL	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	5 mg		0,00001	1.757.940		1.757.940	17,58	0,00	17,58
deserto	3009		G02CX01	ATOSIBAN	SOLUZIONE INIETTABILE EV	6,75 mg/0,9 ml		4,18945	2.043		2.043	8.559,05	0,00	8.559,05
deserto	3010		G03AD02	ULIPRISTAL	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	30 mg		3,92908	1.618		1.618	6.357,25	0,00	6.357,25
deserto	3019		L03AB11	PEGINTERFERONE ALFA-2A	SOLUZ INIETT SIR PRERIEMP/SOLUZ INIETT PENNA PRERIEMPITA	90 mcg		72,20000	3.148	622	3.770	227.285,60	44.908,40	272.194,00
deserto	3024		M02AC	ESCINA+DIETILAMINA SALICILATO	GEL	2%+5%		1,22040	14.714		14.714	17.956,97	0,00	17.956,97
Scartato per importo superiore a quello minimo richiesto	3026		N01BB03	MEPIVACAINA	PREPARAZIONE INIETTABILE SOLUZIONE PRONTA	5-10 ml 2%		0,22976	193.881		193.881	44.546,10	0,00	44.546,10
DESERTO	3034		V04CD01	METIRAPONE	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COMPRESSA MOLLE/PASTIGLIA	250mg		4,62650	46.890		46.890	216.936,59	0,00	216.936,59
DESERTO	3045		D11AX22	IVERMECTINA	COMPRESSE	3MG		5,85000	2.039		2.039	11.928,15	0,00	11.928,15
DESERTO	3052		G03AB08	ESTRADIOLO VALERATO/DIENOGEST in confezione da 28cp	COMPRESSE RIVESTITE in confezione da 28cp	3MG		0,31643	134.683		134.683	42.617,74	0,00	42.617,74
DESERTO	3059		J05AX23	IBALIZUMAB	FIALA	200MG		613,70000	1.392		1.392	854.270,40	0,00	854.270,40
DESERTO	3060		N05BA09	CLOBAZAM	SOSPENSIONE ORALE - FLACONE	150ML		30,30000	278	67	345	8.423,40	2.030,10	10.453,50

ESITO PR25	Lotto	Sub Lotto	CIG madre	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	totale ESTAR	Fabbisogni regione UMBRIA	Decorrenza contratto regione UMBRIA	Validità contratto Umbria (n° mesi fino al 19/05/2025)	Fabbisogni regione UMBRIA - INDIZIONE	Prezzo Offerto	Aggiudicazione	Fornitore	Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 8 caratteri	Descrizione prodotto	Importo totale AGGIUDICAZIONE regione UMBRIA
Aggiudicato	3011		93153749CD	J05AR25	LAMIVUDINA/DOLUTEGRAVIR	COMPRESSA	300MG/50MG	280.950	67.428	validità dal 01/01/2023	29	162.951	15.08788	Aggiudicato per prezzo	VIV Healthcare S.r.l. unipersonale	60000000117112	048058010	J05AR25	DOVATO 50 mg/300 mg 30 cpr rivestite con film in flacone (HDPE)	2.458.586,76
Aggiudicato	3017		93154665BA	U01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	200 mg	3.120	749	validità dal 01/09/2022	33	2.059	27.67000	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL	046645014	046645014	L01XK05	RUBRACA 60CPR RIV 200MG FL	56.972,53
Aggiudicato	3018		931546768D	U01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	250 mg	2.940	706	validità dal 01/09/2022	33	1.940	27.67000	Aggiudicato per prezzo	EUROMED SRL	046645026	046645026	L01XK05	RUBRACA 60CPR RIV 250MG FL	53.679,80
Aggiudicato	3020		931547387F	U04AA40	CLADRIBINA	COMPRESSA	10 mg	720	173	validità dal 01/09/2022	33	475	1.252.73000	Aggiudicato per prezzo	Merck Serono SpA	FCB10484	045615022	U04AA40	MAVENCLAD 10 mg - 4 compresse	595.046,75
Aggiudicato	3027		9315489884	N02CD03	FRENAMEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	353	85	validità dal 01/02/2023	28	197	191.25000	Aggiudicato per prezzo	TEVA ITALIA	32043960	047791025	N02CD03	AJOVY* (fremanezumab) 3 siringhe preriempite (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml)	37.676,25
Aggiudicato	3028		9315491A5A	N02CD03	FRENAMEZUMAB	SOL INIETTABILE SC	225 mg 1,5 mL	852	204	validità dal 01/02/2023	28	477	191.25000	Aggiudicato per prezzo	TEVA ITALIA	32043959	047791013	N02CD03	AJOVY* (fremanezumab) 1 siringa preriempita (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml)	91.226,25
Aggiudicato	3035		9315504516	U01DC03	MITOMICINA	FLACONCINO	10 mg	1.478	355	validità 01/11/2022	31	916	14.98000	Aggiudicato per prezzo	medac Pharma Srl a socio unico	70210-1	044533044	U01DC03	MITOMICINA MEDAC 10mg - 1mg/ml	13.721,68
Aggiudicato	3041		9315542472	N03AF04	ESLICARBAZEPINA	COMPRESSA/CAPSULA/CONFETTO/COM PRESSA MOLLE/PASTIGLIA	800 mg	56.220	9.840	validità 08/08/2022	34	27.880	2.07522	Aggiudicato per prezzo	Bial Italia S.r.l.	17014211	039910171	N03AF04	ZEBINIX 30 compresse 800mg	57.857,13
Aggiudicato	3050		9315569A88	P01BC01	CHININA BICLORIDRATO	FIALA	500mg	430	240	validità 08/08/2022	34	680	1.05005	Aggiudicato per prezzo	MONICO SPA	733133299		P01BC01	CHININA BICLORIDRATA 500MG/2ML	714,03
																			Totale s/IVA	3.365.481,19
																			Totale c/IVA	3.702.029,31



Regione Toscana

Soggetto Aggregatore



SISTEMA DINAMICO DI ACQUISTO

FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE DI SPECIALITA' MEDICINALI, VACCINI E ULTERIORI PRODOTTI, occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana mediante l'indizione di un Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA), ai sensi dell'art. 55 del D. Lgs. 50/2016.

DISCIPLINARE

PREMESSE	3
ART. 1 - DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI	4
ART. 2.1 – DOCUMENTI DI GARA	4
ART. 2.2 - CHIARIMENTI	4
ART. 2.3 – COMUNICAZIONI	4
ART. 2 - OGGETTO DEL SISTEMA DINAMICO	5
ART. 3 - DURATA	6
ART. 4 - QUADRO ECONOMICO	7
ART. 5 - CRITERIO DI SCELTA DELL'OPERATORE ECONOMICO	7
ART. 6 - CONDIZIONI DI AMMISSIONE ALLO SDA	7
ART. 6.1 - SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE	7
ART. 6.2 - GARANZIA PROVVISORIA E PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC	8
ART. 6.3 – SICUREZZA D. Lgs. 81/2008	8
ART. 7 - REQUISITI DI AMMISSIONE ALLO SDA	8
ART. 7.1 – REQUISITI GENERALI	8
ART. 7.2 - REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE	9
ART. 7.3 - REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA E TECNICO PROFESSIONALE	9
ART. 7.4 - INDICAZIONI PER RTI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE	9
ART. 7.5 - INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOP. E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI	10
ART. 8 - MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLA DOMANDA DI AMMISSIONE	10
ART. 8.1 – REQUISITI INFORMATICI PER LA PARTECIPAZIONE ALL'APPALTO	10
ART. 8.2 - REGISTRAZIONE ED AMMISSIONE AL SISTEMA	10
ART. 8.3 - REQUISITI MINIMI DI AMMISSIONE AL SISTEMA	11
ART. 9 - CONTENUTO DELLA "DOMANDA DI AMMISSIONE"	11
ART. 9.1 "DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO – DGUE" E ULTERIORI DICHIARAZIONI PER CONSORZIATA ESECUTRICE, IMPRESA AUSILIARIA E SUBAPPALTATORE (ALLEGATO D1)	11
ART. 9.1.1 – MODALITÀ DI COMPILAZIONE DEL DGUE	12
Art. 9.1.2 – Obbligatorietà dei soggetti che devono presentare il DGUE	12
ART. 9.2 - "DOMANDA DI AMMISSIONE DATI GENERALI E ULTERIORI DICHIARAZIONI" (ALLEGATO D2)	13
ART. 9.3 - DOCUMENTAZIONE E DICHIARAZIONI ULTERIORI PER I SOGGETTI ASSOCIATI	13
ART. 9.4 - DOCUMENTAZIONE IN CASO DI CURATELA FALLIMENTARE E CONCORDATO PREVENTIVO	14
ART. 10 - AMMISSIONE AL SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE	15
ART. 10.1 - VALUTAZIONE DELLE DOMANDE DI AMMISSIONE	15
Art. 10.1.1 - PROCEDIMENTO DI AMMISSIONE DOPO LA PUBBLICAZIONE DEL GUUE	15
Art. 10.1.3 - PROCEDIMENTO DI AMMISSIONE A REGIME	15
ART. 10.2 - ATTIVITÀ DI VALUTAZIONE: AMMISSIONE O RIFIUTO	15
ART. 10.3 - EFFICACIA E DURATA DELL'AMMISSIONE ALLO SDA	16
ART. 10.4 – AGGIORNAMENTO DELLE DICHIARAZIONI RILASCIATE AI FINI DELL'AMMISSIONE ALLO SDA	16
ART. 11 - PARTECIPAZIONE AL SINGOLO APPALTO SPECIFICO	16

ART. 11.1 – IMPRESE INVITATE	16
ART. 11.2 - INVIO DELLA LETTERA DI INVITO	17
ART. 11.3 - INVITO AL CONFRONTO CONCORRENZIALE.....	17
ART. 11.4 - GARANZIA PROVVISORIA NEGLI APPALTI SPECIFICI.....	17
ART. 11.5 - PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL' A.N.A.C. NEGLI APPALTI SPECIFICI.....	18
ART. 12 - PARTECIPAZIONE ALLE PROCEDURE RISTRETTE FINALIZZATE ALLA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA.....	18
ART. 13 - CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE DELLE SINGOLE PROCEDURE RISTRETTE.....	19
ART. 14 - DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE	19
ART. 15 - TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI	19

PREMESSE

Il presente documento contiene le norme integrative al bando per l'indizione dello SDA indetto da REGIONE TOSCANA Soggetto aggregatore regionale designato dalla deliberazione di Giunta Regionale n. 1232 del 22.12.2014 che opera avvalendosi di ESTAR – Ente di Supporto Tecnico Amministrativo Regionale (di seguito Stazione Appaltante o Amministrazione), secondo le disposizioni organizzative e funzionali di cui alla DGRT n.63/2015 e alla DGRT 6/2019, per le Aziende Sanitarie della Regione Toscana e gli altri soggetti di seguito indicati, alle modalità di compilazione e presentazione, dei documenti da presentare, alle "Norme tecniche di funzionamento del Sistema Dinamico di Acquisto" e alla procedura di aggiudicazione, contiene inoltre, le altre ulteriori informazioni relative agli appalti specifici.

~~L'appalto~~ Lo SDA è indetto da Regione Toscana –Soggetto aggregatore regionale designato dalla deliberazione di Giunta Regionale n. 1232 del 22.12.2014 che opera avvalendosi di ESTAR – Ente di Supporto Tecnico Amministrativo Regionale secondo le disposizioni organizzative e funzionali di cui alla DGRT n.63/2015 e DGRT 6/2019. ESTAR nella sua qualità di Ente avvalso del Soggetto Aggregatore curerà anche le singole procedure ristrette conseguenti il bando istitutivo SDA nonché stipulerà in nome e per conto del Soggetto Aggregatore i contratti specifici e procederà alle successive adesioni mediante ordini o contratti specifici in nome e per conto delle Aziende Sanitarie, Aziende Ospedaliere della Regione Toscana .

Con **determinazione n. 0000 del 00000**, questa Amministrazione ha indetto un SISTEMA DINAMICO D'ACQUISTO che ha per oggetto l'affidamento della fornitura in somministrazione di farmaci (comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radio farmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale), vaccini, alimenti per la nutrizione enterale, alimenti speciali e materie prime per la produzione di galenici, allergeni, apteni e veterinari mediante sistema dinamico per le Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Toscana nonché per i Soggetti aggregatori di cui all'art. 9 del DL 66/2014

Il bando per l'istituzione dello SDA è stato inviato per la pubblicazione sulla GUUE in data _____, pubblicato integralmente sulla GURI in data _____ e per estratto su due quotidiani a rilevanza nazionale e due quotidiani a rilevanza locale.

Il sistema dinamico di acquisto, indetto ai sensi del art 55 del D. Lgs n. 50 del 18/04/2016², è gestito nel rispetto delle norme di cui al presente Disciplinare ed al Capitolato Speciale. I contratti specifici verranno lotto per lotto, a favore del minor prezzo e/o dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sul miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi di quanto previsto all'art. 95 del D. Lgs. 50/2016 per tutte le categorie merceologiche oggetto del sistema dinamico di acquisto.

Il S.D.A. è una procedura di acquisto interamente telematica che permetterà per tutta la sua durata di 48 mesi la effettuazione di molteplici acquisti dei prodotti delle categorie merceologiche, descritte più avanti, tramite più procedure ristrette.

Alla prima pubblicazione seguiranno periodiche richieste d'offerta volte a rinnovare al mercato la conoscenza di un S.D.A.

La presente procedura si svolgerà attraverso l'utilizzazione del sistema GPA, **<http://www.gestioneprocedureacquisto.com>**, mediante il quale verranno gestite le fasi di pubblicazione della procedura, di presentazione delle domande di ammissione allo SDA, di verifica e valutazione delle stesse e di ammissione degli operatori, oltre che le comunicazioni e gli scambi di informazioni, tutto come meglio specificato nel presente documento.

Caratteristiche della procedura di gara

Stazione appaltante	-Soggetto Aggregatore Regione Toscana
Tipologia della procedura	Sistema dinamico per la fornitura in somministrazione i farmaci (comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radio farmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale), vaccini, alimenti per la nutrizione enterale, alimenti speciali e materie prime per la produzione di galenici, allergeni, apteni, veterinari, mediante sistema dinamico per le Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Toscana e altri soggetti aggrreratori di cui all'art. 9 del DL66/2014.

Luogo di svolgimento della fornitura	Codice NUTS: ITI14
Codice CPV principale	33600000-6 – Prodotti farmaceutici
Codice CPV secondario	
Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti	xx/xx/2020
Termine ultimo per la presentazione della documentazione per l'abilitazione al sistema dinamico	xx/xx/2020 ore 12:00
Criterio di Aggiudicazione	Prezzo più basso e/o Miglior rapporto prezzo/qualità - il criterio verrà definito nelle singole procedure ristrette
Valore complessivo indicativo del sistema dinamico	€ 15 miliardi - IVA esclusa
Durata dell'Accordo Quadro	48 mesi
Responsabile Unico del Procedimento	Dr.ssa Antonietta Ferrara – per le singole procedure ristrette : Sig.ra Ilaria Cipriano - Sig.ra Diana Novelli.

DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

ART. 1.1 – DOCUMENTI DI GARA

1. La documentazione di gara comprende:
2. Bando di gara;
3. Disciplinare di gara e allegati;
4. Capitolato Normativo
5. Modello Patto di Integrità di cui alla Delibera di Giunta Regionale n. 301 del 11.03.2019 ;

La documentazione di gara è disponibile anche sul sito internet <https://start.toscana.it>

ART. 1.2 - CHIARIMENTI

Eventuali richieste di chiarimenti di carattere procedurale, amministrativo e tecnico, dovranno essere presentate ESCLUSIVAMENTE tramite Posta Elettronica Certificata, pena la non considerazione delle stesse, all'attenzione del Responsabile del Procedimento all'indirizzo email: estarsdafarmaci@postacert.toscana.it.

Tutte le risposte ai quesiti d'interesse generale saranno pubblicate sul sito di sistema www.gestioneprocedureacquisto.com e inviate via PEC agli operatori economici abilitati. Alcune informazioni e/o comunicazioni di carattere generale, tra quelle comunicate via PEC, saranno pubblicate anche sul sito della Stazione Appaltante. <https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-startsda>

Si ricorda che i documenti della presente gara sono consultabili anche sul sito <https://start.toscana.it>

Il Responsabile del Procedimento per l'istituzione della SDA è la Dr.ssa Antonietta Ferrara

Per le singole procedure ristrette verrà indicata nella lettera invito e comunque potranno essere: Sig.ra Ilaria Cipriano, e la Sig.ra Diana Novelli

Ciascuna ditta concorrente ha facoltà di richiedere, in forma scritta, chiarimenti o informazioni supplementari relativi alla presente gara entro il xx/xx/2020

La stazione appaltante procederà a pubblicare su SDA le richieste di chiarimenti pervenute con relative risposte entro il xx/xx/2020. Sul sito medesimo saranno pubblicate altresì le eventuali ulteriori informazioni in merito all'appalto che si rendessero necessarie e che- la stazione appaltante riterrà opportuno diffondere.

Gli interessati sono pertanto tenuti a consultare il sito fino alla data di scadenza per la presentazione delle richieste di ammissione

Per eventuali ulteriori informazioni le ditte possono rivolgersi:

Dr.ssa Antonietta Ferrara, tel. 055/3799219,

Dr.ssa Cecilia Oderio tel. 055/3799329

Sig.ra Antonella Rosati 055/3799328

email: estarsdafarmaci@postacert.toscana.it

ART. 1.3 – COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni nell'ambito della procedura di gara avvengono e si danno per eseguite, mediante spedizione di messaggi di posta elettronica certificata alla casella di posta elettronica certificata, indicata dal concorrente ai fini della procedura telematica.

TUTTE LE COMUNICAZIONI (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo – dichiarazioni – offerte – richiesta chiarimenti), DOVRANNO ESSERE INVIATE A MEZZO PEC ALLA PEC: estarsdafarmaci@postacert.toscana.it E DOVRANNO RIPORTARE IL CODICE PROCEDURA ESTARSDAFA02

Le comunicazioni sono anche replicate sul sito nell'area relativa alla gara riservata al singolo concorrente. Il concorrente si impegna a comunicare eventuali cambiamenti di indirizzo di posta elettronica certificata. In assenza di tale comunicazione la stazione appaltante e il Gestore non sono responsabili per l'avvenuta mancanza di comunicazione.

Eventuali comunicazioni aventi carattere generale, da parte della stazione appaltante inerenti la documentazione di gara o relative ai chiarimenti forniti, vengono pubblicate sulla Piattaforma GPA ed inviate via PEC

Sistema elettronico: la Stazione Appaltante non sarà in alcun caso responsabile per qualunque genere di danno diretto o indiretto che dovessero subire le imprese o i terzi a causa o comunque in connessione con l'accesso, l'utilizzo o il mancato funzionamento del sistema, dei suoi servizi e delle apposite procedure di firma digitale e marcatura temporale. Tutti i soggetti abilitati sono tenuti a rispettare le norme legislative, regolamentari, elettroniche per la gestione del S.D.A. e contrattuali in tema di conservazione ed utilizzo dello strumento di firma digitale e di marcatura temporale ed ogni istruzione impartita in materia dal Certificatore che ha rilasciato le dotazioni software.

Il mancato e non corretto utilizzo degli appositi strumenti informatici di volta in volta richiesti per compiere le attività riservate costituisce una violazione delle presenti regole che potrà comportare la sospensione o la revoca dell'abilitazione oltre al risarcimento dei danni eventualmente provocati.

L'assistenza alla Piattaforma GPA è a cura di HELDIS S.r.l.

PEC: email: gpa@pec.it

Tel. 02/45074451

Orari: da Lunedì a Venerdì dalle ore 09.00 alle ore 13. Esclusi i festivi come da calendario italiano.

OGGETTO DEL SISTEMA DINAMICO

La presente procedura ha ad oggetto l'ammissione degli operatori economici allo SDA per la fornitura in somministrazione di farmaci (comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radio farmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale), vaccini, alimenti per la nutrizione enterale, alimenti speciali e materie prime per la produzione di galenici, allergeni, apteni e veterinari, suddivisi in categorie, alle condizioni stabilite nel Bando, nel presente Disciplinare e suoi allegati, nelle Condizioni Generali del Capitolato e nelle lettere d'invito di ciascun appalto specifico. Nell'ambito del Sistema Dinamico di Acquisizione la stazione appaltante segue le norme previste per la procedura ristretta.

Gli Operatori Economici dovranno, a seguito della registrazione nel sistema, presentare offerta economica in base alle singole lettere d'invito.

Le singole forniture avverranno per il tramite di singole procedure ristrette ai quali potranno partecipare tutti i concorrenti registrati ed ammessi al sistema e per i quali il prodotto offerto verrà ritenuto idoneo all'esigenza sanitaria volta per volta manifestatasi.

Il presente SDA è suddiviso nelle seguenti categorie :

- FARMACI
- EMODERIVATI
- SOLUZIONI INFUSIONALI
- MEZZI DI CONTRASTO
- RADIO FARMACI E MATERIALE STRETTAMENTE CONNESSO
- GAS MEDICALI
- VACCINI
- PRODOTTI PER NUTRIZIONE PARENTERALE
- PRODOTTI PER NUTRIZIONE ENTERALE
- ALIMENTI A FINI MEDICI SPECIALI
- MATERIE PRIME NECESSARIE PER LA PREPARAZIONE DI GALENICI MAGISTRALI E GALENICI UFFICIALI
- PRODOTTI OMEOPATICI
- PARAFARMACI
- VETERINARI
- STUPEFACENTI
- ALLERGENI
- APTENI

Gli Operatori Economici abilitati e ammessi al Sistema Dinamico di Acquisizione saranno di volta in volta invitati nei successivi Appalti Specifici a presentare offerta per l'aggiudicazione di specifici contratti, che abbiano ad oggetto la fornitura dei suddetti prodotti secondo le specifiche tecniche e le condizioni stabilite nei singoli Appalti Specifici, di valore superiore o inferiore alla soglia comunitaria.

Come previsto dalla legge 160 del 27/12/2019 (legge di bilancio 2020), all'art.1 comma 586 all'interno dei lotti banditi con appalti specifici del sistema dinamico potranno essere stipulati gli accordi quadro di cui all'articolo 54 del codice dei

contratti pubblici, di cui al decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50 ad essi sarà applica il termine dilatorio di cui al comma 9 dell'articolo 32 del medesimo decreto legislativo n. 50 del 2016.

Lo scopo dei lotti in Accordo Quadro multifornitore, conclusi tra ESTAR e più operatori economici, è quello di stabilire le clausole relative agli appalti da aggiudicare durante un dato periodo, in particolare per quanto riguarda i prezzi e, se del caso, le quantità previste.

La suddetta opzione sarà specificata nei singoli appalti specifici ma sarà utilizzata sistematicamente al fine di adempiere a quanto stabilito dalla legge finanziaria 2017 per i farmaci biosimilari.

Per tutta la durata dello SDA, sono ammessi al Sistema tutti gli Operatori Economici che presentano la relativa "Domanda di ammissione" e che siano in possesso dei requisiti richiesti, così come indicato nel Bando, come previsto al successivo articolo 8.

L'ammissione al presente SDA non comporta l'aggiudicazione di alcun contratto o procedura a favore dell'Operatore Economico ammesso, né vincola la Stazione appaltante ad aggiudicare ovvero attribuire una qualsiasi fornitura di beni o prestazione di servizi all'Operatore Economico ammesso allo SDA.

L'ammissione allo SDA consente all'Operatore Economico di ricevere tutte le lettere di invito relative ai singoli Appalti Specifici. L'operatore economico potrà, ove interessato, partecipare agli Appalti Specifici indetti dalla Stazione appaltante alle condizioni e con le modalità previste nella lettera di invito e nella documentazione ad essa allegata, come dettagliatamente descritto al successivo articolo 12.

La domanda di ammissione può essere inviata, da parte dell'Operatore Economico, in qualsiasi momento per tutta la durata dello SDA.

Alle singole procedure ristrette verranno invitati gli O.E. iscritti alle categorie merceologiche (D2) oggetto della singola procedura.

DURATA

La durata complessiva del sistema dinamico è di 48 (quarantotto) mesi; in tale periodo potranno essere richieste offerte per i singoli prodotti con durata indicata nelle singole richieste di offerta. La richiesta di offerta verrà inviata a tutti gli operatori economici ammessi al Sistema.

Successivamente alla prima richiesta di offerta, che verrà effettuata dopo l'istituzione del Sistema **dinamico di acquisto (SDA)**, **la Stazione appaltante si riserva di richiedere di nuovo offerta, per gli stessi prodotti presenti nell'appalto aggiudicato, in caso di:**

A) FARMACI comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radio farmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale) – **VACCINI**

la Stazione appaltante **procederà** immediatamente a richiedere di nuovo offerta in caso di:

- Scadenza della copertura brevettuale e immissione in commercio di un medicinale equivalente o di un medicinale biosimilare;
- successiva immissione in commercio di medicinale equivalente o medicinale biosimilare;
- nuova equivalenza AIFA;
- co-marketing (prodotti ancora con brevetto);
- indicazioni regionali/nazionali;
- superamento quantità massima messa a gara (superiore al 20%) per prodotti non esclusivi

All'aggiudicatario delle casistiche sopra descritte, ad eccezione della situazione della scadenza della copertura brevettuale (primo punto), verrà garantita la fornitura per tre mesi prima di richiedere nuova offerta.

Espletata la nuova richiesta d'offerta ed ottenuto un risultato migliorativo rispetto alle preesistenti condizioni economiche, si procederà alla risoluzione del precedente contratto. Fino a tale data la ditta aggiudicataria dovrà continuare la fornitura allo stesso prezzo contrattualmente previsto.

FARMACI INNOVATIVI E/O AD ALTO COSTO COMMERCIALIZZATI DOPO IL PRIMO CONFRONTO CONCORRENZIALE: considerato che per questa tipologia di farmaci in brevissimo tempo viene superata la soglia delle economie e non è possibile individuare in tempi brevi il reale fabbisogno proprio per la natura innovativa dei farmaci, verranno attivate procedure ristrette per un periodo semestrale; trascorsi sei mesi dalla prima aggiudicazione verrà fatta un'ulteriore procedura negoziata con i fabbisogni corrispondenti alle reali esigenze delle Aziende Sanitarie.

B) PRODOTTI PER NUTRIZIONE ENTERALE, ALIMENTI SPECIALI, MATERIE PRIME PER LA PRODUZIONE DI GALENICI, ALLERGENI, APTENI E VETERINARI

la Stazione appaltante **procederà** immediatamente a richiedere di nuovo offerta in caso di:

- a) Innovazioni tecnologiche significative;

- b) indicazioni regionali/nazionali
- c) Superamento quantità massima messa a gara (superiore al 20%) per prodotti non esclusivi.

Espletata la nuova procedura ristretta ed ottenuto un risultato migliorativo rispetto alle preesistenti condizioni economiche, si procederà alla risoluzione del precedente contratto. Fino a tale data il fornitore aggiudicatario dovrà continuare la fornitura allo stesso prezzo contrattualmente previsto.

LUOGO DELLA PRESTAZIONE:

Magazzini ESTAR e magazzini Aziende Sanitarie della Regione Toscana

IMPORTO ECONOMICO SDA

L'importo complessivo indicativo dello SDA è di Euro 15 miliardi IVA inclusa

Si precisa che il valore sopraindicato è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Toscana e degli altri soggetti che eventualmente autorizzati utilizzatori dello SDA, nell'arco temporale di durata dello SDA. Pertanto il valore indicato non è in alcun modo impegnativo, né vincolante per la Stazione appaltante e per le Aziende Sanitarie e Ospedaliere della Regione Toscana e gli altri soggetti, nei confronti dei soggetti ammessi allo SDA.

CRITERIO DI SCELTA DELL'OPERATORE ECONOMICO

I singoli Appalti Specifici saranno aggiudicati sulla base del minor prezzo e/o dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sul miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi di quanto previsto all'art. 95 del D. Lgs. 50/2016 per tutte le categorie merceologiche oggetto del sistema dinamico di acquisto, così come sarà meglio specificato in ciascuna lettera di invito e nella documentazione ad essa allegata relativa al singolo Appalto Specifico.

CONDIZIONI DI AMMISSIONE ALLO SDA

ART. 6.1 - SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare al Sistema Dinamico di Acquisizione in forma singola, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

La partecipazione dei Raggruppamenti temporanei di imprese, dei Consorzi ordinari e delle Aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete prive di personalità giuridica sarà consentita eventualmente per la presentazione dell'offerta nel singolo Appalto Specifico,

ART. 6.2 - GARANZIA PROVVISORIA E PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

Per l'ammissione al Sistema Dinamico di acquisizione non è prevista la costituzione né la produzione di alcuna garanzia provvisoria, né tantomeno è previsto il pagamento del contributo a favore dell'ANAC. Tale adempimenti saranno disciplinati nei singoli Appalti specifici nella lettera invito e nella documentazione ad essa allegata.

ART. 6.3 – SICUREZZA D. LGS. 81/2008

In considerazione della natura della presente procedura di ammissione allo SDA, che non comporta l'affidamento di alcun contratto, non sussiste, ai sensi dell'art. 26 del D. Lgs. 9 aprile 2008 n. 81, l'obbligo di procedere alla predisposizione dei documenti di cui all'art. 26 commi 3 e 3 ter del predetto decreto. Resta inteso che la predisposizione di tali documenti, nei casi previsti dalla legge, compete a livello di singolo Appalto Specifico.

REQUISITI DI AMMISSIONE ALLO SDA

I concorrenti, a **pena di non ammissione allo SDA**, devono essere in possesso dei requisiti previsti negli articoli seguenti.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, non saranno ammesse le domande di partecipazione prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

La procedura in oggetto, interamente gestita con sistemi telematici, risulta esclusa dall'ambito di applicazione del sistema di verifica dei requisiti denominato AVCPass, di cui all'art. 6-bis D.Lgs. 163/2006 come modificato dall'art. 20, comma 1, lettera a), della Legge n. 35/2012.

ART. 7.1 – REQUISITI GENERALI

Non sono ammessi al Sistema Dinamico di Acquisizione gli Operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **non ammessi allo SDA** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

Gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. **black list** di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001 devono, **pena la non ammissione allo SDA**, essere in possesso, dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del D.M. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi dell'art. 37 del D.L. 3 maggio 2010 n. 78 conv. in L. 122/2010, oppure della domanda di autorizzazione presentata ai sensi dell'art. 1 comma 3 del D.M. 14 dicembre 2010.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel patto di integrità costituisce **causa di non ammissione allo SDA**, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della L. 190/2012.

L'insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80, deve essere dichiarata per tutti i soggetti di cui al comma 3 dello stesso articolo, sotto indicati:

- Impresa individuale: titolare e direttore tecnico
- Società in nome collettivo: socio e direttore tecnico
- Società in accomandita semplice: soci accomandatari e direttore tecnico
- Altri tipi di società o consorzio:
 1. membri del consiglio di amministrazione cui sia stata conferita la legale rappresentanza, di direzione o controllo
 2. soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo
 3. direttore tecnico
 4. socio unico persona fisica
 5. socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci
 6. entrambi i soci persone fisiche titolari ciascuno del 50% del capitale in caso di società con due soci

Inoltre, i soggetti sopra indicati che siano cessati dalla carica nell'anno antecedente alla pubblicazione del bando di gara devono rendere la dichiarazione della insussistenza della cause di esclusione di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016.

ART. 7.2 - REQUISITI DI IDONEITÀ PROFESSIONALE

L'operatore Economico al fine della presentazione della domanda di ammissione allo SDA, se cittadino italiano o di altro Stato membro residente in Italia, deve essere iscritto nel **Registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura** oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara o presso i competenti ordini professionali.

Qualora non sussista in capo all'Operatore Economico partecipante alla domanda di ammissione, obbligo di iscrizione presso registri ufficiali, dovrà essere resa espressa dichiarazione in tale senso, soggetta a controllo, e dovranno essere indicati gli elementi sostitutivi dai quali ricavare l'idoneità professionale necessaria per la ammissione allo SDA.

Il concorrente non stabilito in Italia, ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta domanda di ammissione, attraverso dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

ART. 7.3 - REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA E TECNICO PROFESSIONALE

Non sono previsti requisiti di capacità economica e finanziaria e tecnico professionale nella fase di ammissione al sistema dinamico

MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLA DOMANDA DI AMMISSIONE

ART. 8.1 – REQUISITI INFORMATICI PER LA PARTECIPAZIONE ALL'APPALTO

Per poter operare sul sistema gli utenti dovranno essere dotati della necessaria strumentazione e dei seguenti ulteriori requisiti informatici:

1. un Personal Computer collegato ad Internet e dotato di un browser Internet Explorer 11.0 o superiore e/o Edge e/o Google Chrome;
2. una firma digitale rilasciata da Certificatore Accreditato e generata mediante dispositivo per firma sicura, ex art. 38, comma 2, D.P.R. 445/2000;
3. un Kit di marcatura temporale rilasciata dal Certificatore iscritto all'elenco, ex art. 28, D.P.R. 445/2000, disponibile sul sito www.cnipa.gov.it;
4. un indirizzo di posta elettronica certificata (PEC). (Si rammenta che il decreto legge n. 185 del 29 novembre 2008 convertito nella legge n. 2 del 28 gennaio 2009 stabilisce l'obbligo per le Società di capitali, per le società di persone e per i professionisti iscritti in albi o elenchi e le pubbliche amministrazioni, di dotarsi di una casella di posta elettronica certificata (PEC); in particolare l'art. 16 stabilisce che mentre per le società di nuova costituzione il

vincolo è immediato, per le società costituite prima del 29 novembre 2008 l'obbligo è diventato vincolante dal 29 novembre 2011).

L'ammissione al S.D.A. è subordinata esclusivamente all'esito positivo della valutazione dei requisiti di iscrizione e generali dell'impresa concorrente.

Ogni documento o dichiarazione richiesti, così come ogni segnalazione da parte del singolo operatore economico, dovrà essere svolta attraverso il sito di sistema, come riportato nei successivi articoli.

ART. 8.2 - REGISTRAZIONE ED AMMISSIONE AL SISTEMA

L'ammissione al S.D.A. è condizionata ad una previa registrazione ed alla conseguente abilitazione telematica dell'operatore economico.

La registrazione e la richiesta di abilitazione dovranno avvenire presso il <https://start.toscana.it> dove risiederà il link <http://www.gestioneprocedureacquisto.com>.

Successivamente alla registrazione l'operatore economico:

1. riceverà un proprio Account e Password necessari sia per la richiesta di abilitazione sia per il compimento di tutte le operazioni previste per la partecipazione alle future procedure ristrette finalizzate alla richiesta d'offerta. Account e Password necessari per l'accesso al sistema e per la partecipazione alla gara sono personali. Gli operatori economici sono tenuti a conservarli con la massima diligenza ed a mantenerli segreti, a non divulgarli o comunque a non cederli a terzi nonché ad utilizzarli sotto la propria esclusiva responsabilità nel rispetto dei principi di correttezza e buona fede, in modo da non recare pregiudizio al sistema ed in generale ai terzi.
2. Potrà utilizzando l'account e la password ricevuti procedere alla richiesta di abilitazione alla procedura di interesse, mediante la compilazione di dichiarazioni attestanti il possesso dei requisiti di ammissioni e generali e la sottoscrizione del patto di integrità - vedi Allegato D1) e D2) richiesti per l'abilitazione al S.D.A.

La procedura di registrazione, abilitazione e gli adempimenti per la produzione della documentazione di gara, risulta descritta nel Manuale d'uso Gestione Procedure Acquisto, disponibile sulla piattaforma gestione procedure acquisto .

Il S.D.A. invierà un messaggio di conferma all'operatore che si sarà regolarmente registrato. In caso di Consorzio, sia il Consorzio sia i soggetti consorziati indicati quali esecutori dovranno registrarsi ed effettuare la richiesta di abilitazione individualmente.

Non è imposto un termine ultimo per la registrazione, ma l'ammissione formale al S.D.A., con specifica determinazione o contestualmente all'indizione dei singoli appalti specifici, sarà elemento imprescindibile per la ricezione degli inviti telematici alle singole procedure ristrette.

Dopo la prima fase costitutiva gli Operatori Economici potranno registrarsi, richiedere l'abilitazione e presentare la documentazione (D1, D2) in ogni momento ma non potranno partecipare alle singole procedure ristrette se non già registrati ed ammessi (per essere ammessi deve essere presentata la documentazione e quest' ultima deve essere validata dalla Stazione appaltante-prima dell'invio della lettera di invito).

ART. 8.3 - REQUISITI MINIMI DI AMMISSIONE AL SISTEMA

Il S.D.A. è volto alla costituzione di un elenco di operatori economici ammessi che verranno, di volta in volta, invitati alle procedure ristrette per la presentazione di offerte economiche.

Sono ammessi nell'elenco e dunque al Sistema, tutti gli offerenti in possesso dei requisiti di registrazione e generali di cui agli allegati modelli autocertificazione - vedere Allegato D1, D2.

La Stazione Appaltante provvederà all'ammissione nel S.D.A. degli operatori in possesso degli stessi.

Si evidenzia che il concorrente è responsabile di tutte le dichiarazioni rese ai sensi del D.P.R. 445/2000, pertanto ogni eventuale errore nel contenuto delle dichiarazioni ricade sulla sua responsabilità. La Stazione appaltante assume il contenuto delle dichiarazioni così come rese dal concorrente e sulla base di queste verifica la conformità di tutta la documentazione richiesta per la partecipazione alla gara.

La Stazione appaltante, nella successiva fase di controllo, verificherà la veridicità del contenuto di tali dichiarazioni.

Il S.D.A. resterà costantemente aperto per tutta la sua durata fissata in 48 mesi. Gli operatori economici possono chiedere di essere ammessi al sistema in ogni momento ma potranno partecipare alle singole procedure ristrette solo se già ammessi al sistema dinamico di acquisto.

Gli operatori economici dovranno costantemente aggiornare i dati anagrafici già inseriti nello S.D.A..

L'invio di tutta la documentazione di gara dovrà essere verificato dall'operatore economico che collegandosi alla piattaforma GPA <http://www.gestioneprocedureacquisto.com> verificherà la corretta ricezione dei documenti inviati all'interno del proprio box documenti (Operatore Economico -> manutenzione -> anagrafica -> box giallo con + verde).

Pertanto la piattaforma GPA è sollevata da ogni responsabilità in caso di incompletezza o non conformità dei file inviati via posta elettronica certificata.

CONTENUTO DELLA “DOMANDA DI AMMISSIONE”

La Domanda di Ammissione è costituita da:

Documento di Gara Unico Europeo (DGUE) D1: ovvero l'autodichiarazione resa dalle imprese partecipanti, da eventuali imprese ausiliarie e subappaltatrici, vedasi successivo 9.2

Dichiarazione Integrative D2: Sono dichiarazioni integrative a quelle già presenti nel DGUE oltre ad altre informazioni utili per i successivi controlli previsti dalla legge. Le dichiarazioni sono riassunte nell'Allegato D2 al presente disciplinare. Vedasi successivo art. 9.2;l

In caso in cui la domanda di partecipazione sia sottoscritta da un procuratore o da un institore: copia conforme all'originale della **procura generale o speciale o della procura institoria** oppure nel caso in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura.

In caso di Curatela Fallimentare e Concordato Preventivo con Continuità Aziendale: documentazione di cui al successivo art. 9.4

ART 9.1 “DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO – DGUE” E ULTERIORI DICHIARAZIONI PER CONSORZIATA ESECUTRICE ALLEGATO D1)

Le dichiarazioni sull'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 D.Lgs. 50/2016, sul possesso dei criteri di selezione di cui ai punti III.1.1, III.1.2 e III. 1.3 del bando di gara (se previsti), dovranno essere rese, ai sensi del D.P.R. 445/2000, attraverso il DGUE, disponibile nella documentazione di gara, approvato in allegato alla Circolare del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti n. 3 del 18 luglio 2016 “Linee guida per la compilazione del modello di formulario di Documento di gara unico europeo (DGUE) approvato dal Regolamento di esecuzione (UE) 2016/7 della Commissione del 5 gennaio 2016. (16A05530)” - Gazzetta Ufficiale - Serie Generale n. 174 del 27-7-2016.

ART. 9.1.1 – MODALITÀ DI COMPILAZIONE DEL DGUE

Il concorrente compila il DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive modifiche, secondo quanto di seguito indicato.

Parte I – Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste relative alla procedura di appalto.

Parte II – Informazioni sull'operatore economico

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Non è richiesta la compilazione della **sezione C**, in quanto non sono richiesti, per la procedura di cui all'oggetto, requisiti di capacità economico-finanziaria e tecnico-professionali e pertanto non vi è necessità per l'operatore economico partecipante di ricorrere all'avvalimento.

Non è richiesto la indicazione del ricorso al subappalto, pertanto non è richiesta la compilazione della **sezione D**.

Parte III – Motivi di esclusione

Il concorrente dichiara di non trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 5 del presente disciplinare, compilando tutte le sezioni (A-B-C-D) della parte III del DGUE.

In particolar modo per quanto riguarda le dichiarazioni ex art.80 comma 5 lett.c) l'operatore economico dovrà dichiarare tutti i provvedimenti utili per le valutazioni circa i requisiti di moralità professionale ed affidabilità intesa come capacità tecnico professionale nello svolgimento dell'attività oggetto dell'affidamento come previsto dalle Linee Guida ANAC n.6/2017 (Delibera 1293/2016 e Delibera 1008/2017).

A titolo esemplificativo e non esaustivo dovranno essere dichiarati:

- abusivo esercizio di una professione;
- reati fallimentari;
- reati tributari ex art.74/2000, reati societari, i delitti contro l'industria e il commercio;
- reati previsti dal D.lgs. n. 231/2001;
- condanne non definitive reati di cui agli artt. 353, 353 bis, 354, 355 e 356 ;
- significative carenze nell'esecuzione di un precedente contratto che abbiano comportato la risoluzione anticipata non contestata in giudizio o la condanna al risarcimento del danno o altre sanzioni quali l'applicazione di penali o l'escussione delle garanzie ai sensi degli artt. 103 e 104 del Codice;
- gravi illeciti professionali posti in essere nello svolgimento della procedura di gara che configurano comportamenti volti ad alterare illecitamente la par condicio tra i concorrenti oppure finalizzati al soddisfacimento di interessi personali in danno dell'amministrazione aggiudicatrice o di altri partecipanti;
- provvedimenti esecutivi dell'Autorità garante della Concorrenza e del Mercato;
- provvedimenti sanzionatori esecutivi sanciti dall'ANAC ai sensi dell'art. 213, comma 13 del Codice.

Ai fini della partecipazione alla gara, la stazione appaltante verifica l'assenza della causa ostativa prevista dall'art.80 , comma 5, lett. c) del codice, in capo:

- all'operatore economico
- ai soggetti individuati dall'art.80 , comma 3 del Codice

E' rimesso in via esclusiva alla stazione appaltante il giudizio in ordine alla rilevanza in concreto dei comportamenti accertati ai fini dell'esclusione dalla gara.

Parte IV – Criteri di selezione

Il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione compilando quanto segue:

- a) la sezione A per dichiarare il possesso del requisito relativo all'idoneità professionale di cui all'art. 7.2 del presente disciplinare;

Non è richiesta la compilazione delle **sezioni B-C-D**, in quanto non sono richiesti, per la procedura di cui all'oggetto, requisiti di capacità economico-finanziaria e tecnico-professionali e dei sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale.

Parte VI – Dichiarazioni finali

Il concorrente rende tutte le informazioni richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti.

Art. 9.1.2 – Obbligatorietà dei soggetti che devono presentare il DGUE

Il DGUE deve essere presentato dal legale rappresentante/istitore/procuratore:

- dell'operatore singolo;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione d'azienda, le dichiarazioni di cui all'art. 80, commi 1, 2 e 5, lett. l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'art. 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

ART 9.2 -“DOMANDA DI AMMISSIONE DATI GENERALI E ULTERIORI DICHIARAZIONI” (ALLEGATO D2)

Tutti i soggetti tenuti alla presentazione del DGUE di cui al precedente punto 9.1.2 dovranno compilare ed allegare allo stesso una ulteriore dichiarazione contenente le informazioni riportate nell' Allegato D2 (allegato al presente disciplinare).

Tale modello reca la forma di partecipazione, i dati generali dell'operatore economico e le dichiarazioni necessarie per la partecipazione allo SDA, non contenute nel Documento di Gara unico Europeo (DGUE), oltre che le informazioni utili per la effettuazione dei controlli previsti dalla legge e non previste nel modello ministeriale di DGUE.

Si evidenzia che qualora i dati generali richiesti dal modulo D2 dovessero essere riportati nel DGUE non devono essere ripetuti nel D2.

Oltre ai dati di cui sopra, l'Allegato D2 contiene le dichiarazioni necessarie per la partecipazione non riportate nel Documento di Gara Unico Europeo (DGUE) di cui al 9.1.2, cui si rimanda.

L'operatore economico dovrà produrre l'Allegato D2 seguendo le istruzioni presenti nel Manuale D'uso e dovrà trasmettere gli stessi, firmati digitalmente ed eventuale procura.

Nell'allegato D2 nella fase di inserimento dei dati anagrafici, dovrà essere posta attenzione nell'inserimento delle categorie merceologiche di interesse che non devono essere flaggate a mano. Gli Operatori economici devono cliccare sul menù "DETTAGLI" poi selezionare la voce "CATEGORIA" dall'elenco. Si apre una nuova finestra con il pulsante "VISUALIZZA CATEGORIA" e mettere la spunta sulle categorie di interesse.

Non saranno ammessi allegati presentati in modo difforme da quanto prescritto.

Una volta compilati, gli allegati dovranno essere inviati alla PEC dell'Operatore Economico tramite l'apposita funzione presente sulla piattaforma GPA. L'Operatore Economico provvederà a scaricarli sul proprio PC, firmarli digitalmente e, inviarli dalla propria PEC alla PEC della Stazione Appaltante.

Tutti i documenti richiesti firmati digitalmente possono essere inviati in un'unica mail certificata anche in cartella .zip.

Art. 9.3 - Documentazione in caso di Curatela fallimentare e Concordato Preventivo

Nel caso in cui l'operatore economico sia stato ammesso a concordato preventivo con continuità aziendale dovrà indicare nel DGUE nella sezione C – parte III gli estremi dell'autorizzazione del giudice delegato ai sensi dell'art. 110

comma 3 lettera a) del Codice e dovrà allegare la relazione, sottoscritta da un professionista, ai sensi del comma 4 dell'art. 186-bis R.D. 267/1942, in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d) del medesimo decreto, che attesta la conformità al piano di concordato e la ragionevole capacità di adempimento del contratto.

Tale relazione deve essere in formato elettronico firmata digitalmente dal professionista. Qualora non sia disponibile l'originale in formato elettronico e firmato digitalmente, il concorrente dovrà inserire nel sistema la dichiarazione che la relazione è copia conforme all'originale.

Saranno tenuti a produrre la relazione di cui sopra, con le medesime modalità ivi riportate, le consorziate esecutrici ammesse a concordato preventivo con continuità aziendale e l'impresa ausiliaria art.89 D.Lgs. 50/2016 che si trovino nella situazione di cui all'art.110, comma 3, lett. a), D.Lgs. n. 50/2016.

Nei casi in cui la domanda di ammissione dell'impresa ammessa a concordato preventivo con continuità aziendale o del curatore di impresa in fallimento autorizzati, ai sensi dell'art. 110 comma 3 lettera a) del D.Lgs. 50/2016, sia stata subordinata, così come dichiarato nel relativo DGUE, ad avvalimento di altro operatore economico in possesso dei requisiti di carattere generale, e degli altri requisiti di selezione richiesti nel presente disciplinare, l'impresa ausiliaria, ivi indicata, deve produrre un proprio DGUE.

L'impresa ausiliaria indicata dall'operatore economico deve presentare la documentazione di cui all'art. 89 del Codice Appalti.

AMMISSIONE AL SISTEMA DINAMICO DI ACQUISIZIONE

Art. 10.1 - Valutazione delle Domande di Ammissione

L'esame delle domande di ammissione inviate dagli operatori economici viene effettuata da ESTAR quale ente avvalso del Soggetto Aggregatore della Regione toscana.

Art. 10.1.1 - Procedimento di ammissione dopo la pubblicazione del GUUE

Dalla data di invio del Bando per la pubblicazione alla GUUE decorre un primo termine **di trenta giorni solari** per la presentazione delle domande di ammissione.

Come stabilito dell'art. 55, comma 7, del D. Lgs. n. 50/2016, la Stazione appaltante valuterà le domande pervenute entro dieci giorni lavorativi dal loro ricevimento.

la Stazione appaltante potrà prorogare tale termine fino a quindici giorni lavorativi in singoli casi giustificati (a titolo esemplificativo, nel caso in cui sia necessario esaminare documentazione aggiuntiva o verificare in altro modo se i criteri e le condizioni di qualificazione siano stati soddisfatti).

la Stazione appaltante si riserva la facoltà di prorogare ulteriormente il suddetto termine fino ad ulteriori 10 giorni lavorativi, ciò a condizione che l'invito a presentare offerte per il primo Appalto Specifico nel Sistema dinamico di acquisizione non sia stato inviato.

Art. 10.1.3 - Procedimento di ammissione a regime

Durante l'intera durata dello SDA, la Stazione appaltante procederà ai sensi dell'art. 55, comma 7, del D. Lgs. n. 50/2016, ad esaminare le domande pervenute entro dieci giorni lavorativi dal loro ricevimento.

la Stazione appaltante potrà prorogare tale termine fino a quindici giorni lavorativi in singoli casi giustificati (a titolo esemplificativo, nel caso in cui sia necessario esaminare documentazione aggiuntiva o verificare in altro modo se i criteri e le condizioni di qualificazione siano stati soddisfatti).

L'operatore economico, che non sia stato ammesso allo SDA al momento dell'invio di una lettera di invito, non potrà partecipare al relativo Appalto Specifico, in nessuna forma neanche consorziata o raggruppata; ciò potrebbe avvenire sia nel caso in cui l'operatore abbia inoltrato la "Domanda di ammissione" successivamente all'invio della lettera di invito, sia nel caso in cui tale domanda sia stata inoltrata entro un termine inidoneo a consentire alla stazione appaltante l'esame della domanda stessa secondo la tempistica sopra descritta. In tali casi la Stazione appaltante non potrà essere ritenuta in alcun modo responsabile del mancato invito.

Stante quanto precede, a pena di esclusione, può presentare offerta per un Appalto specifico solo un Operatore Economico che risulti ammesso allo SDA, al momento dell'invio della lettera di Invito. Questa regola si applica

- sia agli operatori economici che presentano offerta singolarmente,
- sia agli operatori che siano parte (quali capogruppo mandatario, mandanti o consorziati) di un RTI o di un Consorzio ordinario,
- sia ai Consorzi di cui all'art. 45 comma 2 lett. b) e c) del D. Lgs. n. 50/2016, rispetto tanto al Consorzio quanto alle consorziate esecutrici,
- sia alle Aggregazioni con e senza personalità giuridica, rispetto tanto all'Aggregazione quanto a tutte le imprese retiste esecutrici.

La regola suddetta si applica anche nel caso in cui partecipi al singolo Appalto Specifico un RTI che preveda una combinazione delle suddette forme (ad es. nel caso in cui di un RTI sia mandatario o mandante un Consorzio stabile che agisca con Consorziate esecutrici).

Nel caso in cui presentino offerta, in qualsiasi forma, operatori economici che non sono stati ammessi allo SDA al momento dell'invito al singolo Appalto Specifico, essi saranno esclusi dalla gara unitamente ai soggetti (Raggruppamenti, Consorzi ordinari, Consorzi stabili, etc...) con i quali essi partecipano.

Art. 10.2 - Attività di valutazione: ammissione o rifiuto

All'esito dell'attività di valutazione, la Stazione appaltante :

- comunicherà all'operatore economico, attraverso l'invio di apposita comunicazione mediante la piattaforma GPA con gli estremi del provvedimento di ammissione; oppure
- invierà il provvedimento di esclusione e relativa comunicazione di rifiuto di ammissione al Sistema Dinamico di Acquisizione.

In caso di rifiuto dell'ammissione allo SDA l'operatore economico può presentare una nuova domanda di ammissione successivamente all'acquisizione dei requisiti e/o delle condizioni la cui mancanza aveva determinato il precedente diniego.

la Stazione appaltante curerà la pubblicazione, conformemente agli adempimenti previsti all'art. 29 del Codice Appalti, dei provvedimenti di ammissione/esclusione con l'elenco degli operatori ammessi e di quelli destinatari di un provvedimento di diniego.

Art. 10.3 - Efficacia e durata dell'ammissione allo SDA

L'ammissione dell'operatore economico allo SDA sarà efficace per l'intero periodo di validità dello stesso, indicato all'art. 4 del presente Disciplinare.

L'ammissione impegna in ogni caso l'operatore economico ad aggiornare periodicamente le dichiarazioni al fine di garantire la permanenza allo SDA. Verrà pertanto richiesto da parte di la Stazione appaltante agli Operatori Economici ammessi l'aggiornamento delle dichiarazioni dei requisiti richiesti.

In particolare, ai fini della permanenza nello SDA, l'operatore economico è tenuto a mantenere i requisiti e le caratteristiche indicati dal Bando e dal presente Disciplinare. La permanenza dei citati requisiti e caratteristiche può essere in qualsiasi momento accertata da parte di della Stazione appaltante attraverso la richiesta di invio di attestazioni ovvero di dichiarazioni volte alla dimostrazione dell'attuale possesso dei medesimi.

Art. 10.4 – Aggiornamento delle Dichiarazioni rilasciate ai fini dell'ammissione allo SDA

L'operatore economico è tenuto a comunicare tempestivamente alla Stazione appaltante ogni modifica dei dati riportati nella "*Domanda di ammissione*", l'eventuale perdita dei requisiti previsti dal Bando e dal presente Disciplinare e l'eventuale revoca e/o modifica dei poteri del soggetto che firma la "*Domanda di ammissione*".

In caso di ammissione allo SDA, le dichiarazioni rilasciate, unitamente ai dati identificativi dell'operatore economico e del legale rappresentante che richiede l'ammissione, nonché di tutti gli altri eventuali soggetti registrati e abilitati al Sistema in quanto ammessi ad agire in nome e per conto dell'operatore economico, dovranno essere mantenute costantemente aggiornate, complete, veritiere e corrette e, in ogni caso, rinnovate ogni **sei mesi dal rilascio, pena la sospensione o la revoca** dell'Ammissione allo SDA. Per dare uniformità sulle date di invio dei dati tra tutte le ditte partecipanti si stabilisce le seguenti date 30/06 e 31/12 .

Nel caso di mancato rinnovo delle dichiarazioni, l'operatore economico non potrà partecipare agli Appalti Specifici che venissero nel frattempo indetti dalle Stazioni Appaltanti.

Nel caso di modifica di qualsiasi informazione contenuta nella "*Domanda di ammissione*" ovvero nelle dichiarazioni successivamente rilasciate dall'operatore economico ai fini dell'ammissione allo SDA o del mantenimento della medesima, l'operatore economico è tenuto senza indugio ad aggiornare le dichiarazioni e tutte le informazioni presenti sullo SDA.

la Stazione appaltante si riserva, in qualsiasi momento, di svolgere verifiche e controlli sulla veridicità, completezza, correttezza e aggiornamento delle dichiarazioni rese dagli operatori economici. Delle verifiche compiute potrà essere data evidenza attraverso la piattaforma, nonché all'A.N.A.C. L'esito negativo delle verifiche potrà comportare la non ammissione allo SDA, la revoca o l'annullamento della stessa ammissione, con impossibilità per l'operatore economico di partecipare alle relative procedure di Appalto specifico.

Partecipazione al singolo Appalto Specifico

Art. 11.1 – imprese invitate

Tutti gli Operatori Economici ammessi allo SDA per la procedura di interesse, saranno invitati a partecipare ai singoli Appalti Specifici.

Il candidato ammesso individualmente allo SDA, ha facoltà, a norma del comma 11 dell'art. 48 del D. Lgs. 50/2016, di presentare offerta come singolo operatore o quale mandatario di operatori riuniti, sotto forma di Raggruppamenti temporanei di imprese o consorzi Ordinari di imprese costituiti o costituendi, nonché di Aggregazioni al contratto di rete con le modalità di cui all'art. 48 del Codice, solo se tutte le imprese del RTI o Consorzio sono state ammesse allo SDA precedentemente l'invio della lettera invito.

Tutte le imprese che si presentano in forma aggregata al singolo Appalto Specifico devono comunque essere state ammesse allo SDA al momento dell'invio della Lettera invito, pena esclusione della impresa non qualificata e della RTI/Consorzio/Aggregazione.

L'Operatore Economico, che non sia stato ammesso allo SDA al momento dell'invito al singolo Appalto Specifico, non potrà partecipare al relativo Appalto Specifico, neanche in forma consorziata, raggruppata o aggregata. essi saranno esclusi dalla gara unitamente ai soggetti (Raggruppamenti, Consorzi ordinari, Consorzi stabili,..) con i quali essi partecipano.

Nel caso in cui i Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del D. Lgs. n. 50/2016 siano stati ammessi (come da specifica richiesta) allo SDA:

- "con la propria struttura di impresa", non sarà possibile presentare offerta per il singolo Appalto Specifico indicando come Consorziolate esecutrici imprese singole autonomamente ammesse;
- "con le proprie consorziate", potranno, in fase di partecipazione all'Appalto Specifico, scegliere di presentare offerta:
 - i) con alcune delle consorziate, ammesse al momento dell'invio della lettera di invito;
 - ii) con tutte le consorziate, ammesse al momento dell'invio della lettera di invito.

Art. 11.2 - invio della lettera di invito

Per avviare un Appalto Specifico, la Stazione appaltante invierà una Lettera di invito per presentare offerta.

La lettera di invito contiene: denominazione dell'Appalto Specifico, termine di presentazione dell'offerta, termine per la ricezione dei chiarimenti, criterio di aggiudicazione prescelto.

In apposita sezione del Sistema saranno pubblicati i documenti allegati alla lettera di invito, il Capitolato prestazionale e il Capitolato Normativo e altra documentazione che:

- definiscono i beni/servizi oggetto della procedura di acquisto,
- individuano le quantità, gli eventuali lotti e le basi d'asta,
- indicano il CIG,
- individuano tutti i requisiti e le condizioni di partecipazione al rilancio competitivo da svolgersi nell'ambito dello SDA, incluse le modalità di partecipazione in forma associata (RTI, Consorzi ordinari, Aggregazioni),
- definiscono il valore della garanzia provvisoria e la modalità della sua produzione,
- disciplinano il ricorso al subappalto e le modalità di applicazione dell'istituto;
- definiscono le modalità di aggiudicazione e le modalità di attribuzione del punteggio,
- definiscono i controlli che saranno eseguiti,
- chiariscono le modalità di prova dei requisiti di ammissione dell'aggiudicatario,
- precisano le modalità di esecuzione contrattuale,
- disciplinano il rilascio della garanzia definitiva,
- prevedono eventuali coperture assicurative.

Art. 11.3 - invito al Confronto Concorrenziale

Nella lettera di invito verrà fissato il termine per la presentazione dell'offerta che, comunque, indicativamente entro 10 giorni solari dalla data dell'invio della stessa lettera salvo urgenze motivate

Gli operatori economici ammessi allo SDA e invitati a partecipare all'Appalto Specifico inviano entro il termine indicato nell'invito la propria offerta attraverso l'apposita procedura prevista dal Sistema, secondo le modalità che saranno indicate nella documentazione allegata alla lettera di invito.

Si precisa che in sede di Appalto specifico gli operatori ammessi che vogliono ricorrere al subappalto dovranno attenersi alle disposizioni di cui all'art. 105, comma 6, del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.ii.mm. anche in ragione delle prestazioni indicate nella lettera di invito;

Art. 11.4 - Garanzia Provvisoria negli appalti specifici

Il deposito cauzionale provvisorio (ed impegno del fideiussore) NON SONO DOVUTI nei casi in cui venga richiesta presentazione di offerta in tempi rapidi e si proceda in tempi ridotti all'aggiudicazione definitiva, tempi incompatibili con i tempi necessari a predisporre da parte di banche o assicurazioni la garanzia provvisoria.

Negli altri casi l'offerta è corredata da:

- 1) **una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 1%, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7 del Codice, così come da allegato D.

- 2) **una dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, **a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva** ai sensi dell'articolo 93, comma 8 del Codice, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti.

Art. 11.5 - Pagamento del contributo a favore dell' a.n.a.c. negli appalti specifici

In questo fase di gara non è dovuto il pagamento del contributo. Negli APPALTI SPECIFICI, per i lotti a cui il concorrente parteciperà, se dovuto, gli Operatori economici dovranno effettuare, **a pena di esclusione**, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione secondo le modalità di cui alla delibera ANAC n. 1174 del 19 dicembre 2018 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale n. 55 del 06 marzo 2019, pubblicata sul sito dell'ANAC nella sezione "contributi in sede di gara".

ART 12 PARTECIPAZIONE ALLE PROCEDURE RISTRETTE FINALIZZATE ALLA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA

Le procedure ristrette conseguenti al bando istitutivo SDA verranno curate dal Soggetto aggregatore avvalendosi di ESTAR che stipulerà in nome e per conto del Soggetto Aggregatore i contratti specifici e procederà alle successive adesioni mediante ordini o contratti specifici in nome e per conto delle Aziende Sanitarie, Aziende Ospedaliere della Regione Toscana e di altri soggetti aggregatori di cui all'art. 9 del DL66/2014.

TUTTE LE COMUNICAZIONI (a mero titolo esemplificativo e non esaustivo - dichiarazioni – offerte – richiesta chiarimenti), DOVRANNO ESSERE INVIATE A MEZZO PEC ALLA PEC: estarsdafarmaci@postacert.toscana.it e DOVRANNO RIPORTARE IL CODICE PROCEDURA ASSEGNATO AD OGNI SINGOLA PROCEDURA RISTRETTA.

Ogni PROCEDURA RISTRETTA formerà oggetto di un Appalto Specifico; le caratteristiche tecniche, le quantità, la tipologia dei prodotti da acquistare, il criterio di aggiudicazione, la durata della fornitura nonché le specifiche tecniche di partecipazione e invio documentazione, saranno determinati di volta in volta al presentarsi delle concrete esigenze di acquisto nelle singole lettere di invito.

Vista la specificità dei prodotti riportati nelle categorie merceologiche, di cui all'art. 2 del presente disciplinare, quali farmaci, vaccini alimenti per malattie rare, questo SDA potrà essere utilizzato in casi di particolare urgenza anche mediante "procedura in economia", ai sensi dell'art. 36 comma 2 lettera A) del D.Lgs. 50/2016, alle quali saranno invitati gli Operatori Economici ammessi al Sistema, in possesso quindi dei requisiti previsti per legge.

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE DELLE SINGOLE PROCEDURE RISTRETTE

La Stazione Appaltante aggiudicherà le singole procedure ristrette a favore del minor prezzo o dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sul miglior rapporto qualità/prezzo, ai sensi di quanto previsto all'art. 95 del D. Lgs. 50/2016.

In caso di parità di prezzo verrà inviata richiesta di rilancio e, solo in caso di ulteriore parità, si procederà al sorteggio; il luogo, la data e l'ora dell'eventuale sorteggio saranno comunicati agli operatori economici interessati e saranno comunque pubblicati.

Potranno essere previsti, per lotti specificatamente indicati, aggiudicazioni con rilanci su base d' asta.

L'offerta per singolo sub lotto /lotto non può essere superiore a base d'asta, pena esclusione salvo diversa indicazione.

Le specifiche di aggiudicazione particolari saranno riportate nelle lettere di invito dei singoli appalti specifici.

DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di Firenze, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, ai sensi del d.lgs. 30 giugno 2003 n. 196, esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente disciplinare di gara.

Il Responsabile del
Procedimento
Dr.ssa Antonietta Ferrara



Istituzione del Sistema dinamico per Fornitura di farmaci, vaccini, radio farmaci, alimenti speciali e ulteriori prodotti dettagliatamente specificati nel presente capitolato per le Aziende Sanitarie della Regione Toscana

CAPITOLATO NORMATIVO E PRESTAZIONALE

OBIETTIVI E PROGETTO DELLA GARA: CONTESTO DI RIFERIMENTO	2
ART. 1 – NORME REGOLATRICI E DISCIPLINA APPLICABILE	2
ART. 2 – OGGETTO E DEFINIZIONI	2
ART. 2.1 – OGGETTO DEL SISTEMA DINAMICO DI ACQUISTO (DA C. SDA)	2
ART. 2.2 – DEFINIZIONI	2
ART. 3 – STIPULA DEI CONTRATTI E RELATIVE SPESE	2
ART. 4 – DURATA DEL SISTEMA DINAMICO ABS	2
ART. 4.1 – PREZZI E REVISIONE DEI PREZZI	2
ART. 4.2 – OPZIONE DI PROROGA	2
ART. 4.3 – QUADRO ECONOMICO DEL SISTEMA DINAMICO ABS	2
ART. 5 – DESTINATARI DEL SISTEMA DINAMICO ABS	2
ART. 6 – PERSONALE IMPIEGATO	2
ART. 6.1 - DISPOSIZIONI GENERALI	2
ART. 6.2 – REFERENTE DEL FORNITORE	2
ART. 6.3 - CONTRATTO DI LAVORO E OBBLIGHI FISCALI, PREVIDENZIALI, ASSISTENZIALI ED ASSICURATIVI	2
ART. 6.4 – NORME IN MATERIA DI SICUREZZA SUL LAVORO/ADEMPIMENTI D. Lgs. 81/2008	2
ART. 6.5 - NORME COMPORTAMENTALI	2
ART. 6.6 - ESTENSIONE DEL CODICE DI COMPORTAMENTO DEI DIPENDENTI PUBBLICI E DEL CODICE ETICO DI ESTAR	2
ART. 7 - OBBLIGAZIONI E RESPONSABILITÀ DEL FORNITORE	2
ART. 7.1 – OBBLIGAZIONI GENERALI	2
ART. 7.2 – OBBLIGAZIONI DI COMUNICAZIONE	2
ART. 7.3 - RESPONSABILITÀ DEL FORNITORE	2
ART. 7.4 - CARATTERISTICHE DEI SERVIZI/FORNITURE	2
ART.8 – REQUISITI DI FORNITURA E STATO OBIETTIVO DEI PRODOTTI	2
ART 9 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI	2
ART 9.1 – SPECIALITÀ MEDICINALI	2
ART 9.2 – SOLUZIONI INFUSIONALI	2
ART 9.3 - DISPOSITIVI MEDICI NECESSARI PER LA SOMMINISTRAZIONE	2
ART 9.4 - STRUMENTAZIONE PER LA SOMMINISTRAZIONE	2
ART.10 - CONFEZIONAMENTO IN GENERALE	2
ART.11 – CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA PER I SINGOLI PRODOTTI	2
ART.11.1 - CONFEZIONAMENTO SPECIALITÀ MEDICINALI	2
ART.11.2 - MATERIE PRIME	2
ART.11.3 - LE SOLUZIONI INFUSIONALI E I SOSTITUTI DEL SANGUE	2
ART.12 - SPECIFICHE E CONDIZIONI DI FORNITURA	2
ART.12.1 - SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA	2
ART.12.2 - TRASPORTO E CONSEGNA	2
ART.13 - DIFFORMITÀ, SOSTITUZIONI, RITIRI E INDISPONIBILITÀ	2
ART.14 - SERVIZI OPZIONALI COMPLEMENTARI	2
ART.14.1 - CONTRATTI ESTIMATORI	2
ART.14.2 - SERVIZIO LOGISTICO PER PRODOTTI INFUSIONALI IN TOSCANA NORD OVEST	2
ART.14.3 - INFORMATIZZAZIONE FLUSSO DDT	2
ART. 15. - AVVISI DI SICUREZZA E INCIDENTI RIGUARDANTI I DISPOSITIVI	2
ART. 16 – VERIFICHE, INADEMPIENZE CONTRATTUALI E PENALITÀ	2
ART. 16.1 – VERIFICHE E VISITE ISPETTIVE	2
ART. 16.2 – PENALI	2
ART. 16.2.1 – PENALI SUL FORNITORE	2
ART. 16.2.2 – PROCEDIMENTO DI CONTESTAZIONE DELL'INADEMPIMENTO	2



ART. 16.2.3 - PENALITÀ.....	2
ART. 17 – FATTURAZIONI E PAGAMENTI.....	2
ART. 17.1 – FATTURAZIONE.....	2
ART. 17.2 - PAGAMENTI.....	2
ART. 18 - SCIOPERI E CAUSE DI FORZA MAGGIORE.....	2
ART. 19 - TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI.....	2
ART. 20 – CAUZIONE DEFINITIVA.....	2
ART. 21 – RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO.....	2
ART. 22 - ESECUZIONE DEL CONTRATTO.....	2
ART. 22.1– RESPONSABILE DELL’ESECUZIONE E DIRETTORE DELL’ESECUZIONE DEL CONTRATTO.....	2
ART. 22.2– ATTIVITÀ’ DEL DEC.....	2
ART. 22.3 – ATTIVITÀ DI CONTROLLO DI ESTAR.....	2
ART. 22.4 - AVVIO DELL’ESECUZIONE DEL CONTRATTO.....	2
ART. 22.5 - CONTESTAZIONI E RISERVE.....	2
ART. 22.6 - VERIFICA DI CONFORMITÀ O DI REGOLARE ESECUZIONE.....	2
ART. 22.7 - VERIFICHE DI CONFORMITÀ AZIENDALI.....	2
ART. 22.8 - VARIAZIONI DELLE PRESTAZIONI PROPOSTE DAL FORNITORE.....	2
ART. 22.9 - DIVIETO DI MODIFICHE INTRODOTTE DAL FORNITORE.....	2
ART. 22.10 - MODIFICHE INTRODOTTE DALL’AMMINISTRAZIONE.....	2
ART. 23 - VARIAZIONE DELLE PRESTAZIONI CONTRATTUALI.....	2
ART. 24 - SUBAPPALTO.....	2
ART. 25 – CESSIONE DEL CONTRATTO E DEL CREDITO.....	2
ART. 26 – SOSPENSIONE CONTRATTUALE.....	2
ART. 27 – RISOLUZIONE DEL CONTRATTO E DEI CONTRATTI ATTUATIVI.....	2
ART. 27.1 –CLAUSOLA RISOLUTIVA ESPRESSA.....	2
ART. 27.2 – RISOLUZIONE PER INADEMPIMENTO.....	2
ART. 27.3 - OBBLIGHI PER IL FORNITORE IN CASO DI RISOLUZIONE DEL CONTRATTO.....	2
ART. 28 – CAUSE DI RECESSO.....	2
ART. 29 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI D’AUTORE.....	2
ART. 30 – TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	2
ART. 31 - FORO COMPETENTE.....	2
ART. 32- NORME DI RINVIO.....	2
ART. 33 - RICHIESTA INFORMAZIONI.....	2

OBIETTIVI E PROGETTO DELLA GARA: CONTESTO DI RIFERIMENTO

Il presente capitolato contiene la disciplina per i contratti specifici che verranno affidati nell’ambito del SISTEMA DINAMICO DI ACQUISTO istituito da REGIONE TOSCANA Soggetto aggregatore regionale designato dalla deliberazione di Giunta Regionale n. 1232 del 22.12.2014 che opera avvalendosi di ESTAR – Ente di Supporto Tecnico Amministrativo Regionale (di seguito Stazione Appaltante), secondo le disposizioni organizzative e funzionali di cui alla DGRT n.63/2015 e alla DGRT 6/2019, per le Aziende Sanitarie della Regione Toscana.

Nell’ambito dello SDA è indetto da Regione Toscana –Soggetto aggregatore regionale in applicazione delle disposizioni organizzative e funzionali previste con le Delibere GRT n.63/2015 e GRT 6/2019

ESTAR (nella sua qualità di Ente avvalso del Soggetto Aggregatore) curerà anche le singole procedure ristrette conseguenti il bando istitutivo SDA, nonché stipulerà in nome e per conto del Soggetto Aggregatore i contratti specifici e procederà alle



Soggetto aggregatore



successive adesioni mediante ordini o contratti specifici in nome e per conto delle Aziende Sanitarie, Aziende Ospedaliere della Regione Toscana.

Lo SDA ha per oggetto la fornitura in somministrazione di farmaci (comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radio farmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale), vaccini, alimenti per la nutrizione enterale, alimenti speciali e materie prime per la produzione di galenici magistrali e officinali, veterinari, allergeni e apteni.

Il presente sistema dinamico ha per oggetto la fornitura dei prodotti delle categorie merceologiche elencate all'art. 2.1 in grado di garantire livelli minimi di assistenza e le attività svolte dalle Aziende destinatarie, uniformandone tipologia e prezzi a livello regionale.

Qualora intervengano modifiche normative e/o di indirizzo ministeriale, nazionale o regionale afferenti la tipologia del prodotto o servizio, durante la durata del contratto specifico, la Ditta aggiudicataria dovrà adeguarsi a quanto eventualmente richiesto in applicazione di tali variazioni senza alcuna pretesa o diritto a tal titolo

ART. 1 – NORME REGOLATRICI E DISCIPLINA APPLICABILE AI CONTRATTI SPECIFICI

I rapporti contrattuali relativi ai contratti specifici tra la stazione appaltante /ESTAR/Aziende Sanitarie e il Fornitore sono regolati, in via graduata:

- a) dalle condizioni del presente documento, compresi gli allegati, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore;
- b) dalle disposizioni degli Atti di Gara (Bando – Documento istituto di SDA – Capitolato - Allegati);
- c) da quanto previsto nell'Offerta presentata dal Fornitore in sede di procedura ristretta;
- d) dal D.Lgs. n 50 del 18 aprile 2016 e ss.mm.ii;

Le clausole del sistema dinamico sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente.

Le Parti, nel corso dell'esecuzione del servizio, si riservano comunque la facoltà di concordare ulteriori condizioni migliorative, senza alcun onere aggiuntivo a carico di ESTAR e delle Aziende Contraenti nel rispetto del corrispettivo offerto in sede di gara

ART. 2 – OGGETTO E DEFINIZIONI

ART. 2.1 – OGGETTO DEL SISTEMA DINAMICO DI ACQUISTO (DA C. SDA)



Oggetto della procedura è la conclusione di un SISTEMA DINAMICO D'ACQUISTO (di seguito anche solo **SDA**) per la fornitura delle seguenti categorie merceologiche, da destinare alle Aziende Sanitarie della Regione Toscana:

Farmaci

Emoderivati

Soluzioni infusionali

Mezzi di contrasto

Radiofarmaci e materiale strettamente connesso

Gas medicali

Vaccini

Prodotti per nutrizione parenterale

Prodotti per nutrizione enterale

Alimenti a fini medici speciali

Materie prime necessarie per la preparazione di galenici magistrali e galenici officinali

Prodotti omeopatici

Parafarmaci

Veterinari

Stupefacenti

Allergeni

Apteni

ART. 2.2 – DEFINIZIONI

Accordo Quadro multifornitore: lotto in accordo concluso tra la stazione appaltante e più operatori economici il cui scopo è quello di stabilire le clausole relative agli appalti da aggiudicare durante un dato periodo, in particolare per quanto riguarda i prezzi e, se del caso, le quantità previste.

Come previsto dalla legge 160 del 27/12/2019 (legge di bilancio 2020), all'art.1 comma 586 all'interno dei lotti banditi con appalti specifici del sistema dinamico potranno essere stipulati gli accordi quadro di cui all'articolo 54 del codice dei contratti pubblici, di cui al decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e ad essi sarà applicato il termine dilatorio di cui al comma 9 dell'articolo 32 del medesimo decreto legislativo n. 50 del 2016.

La suddetta opzione sarà specificata nei singoli appalti specifici ma sarà utilizzata sistematicamente al fine di adempiere a quanto stabilito dalla legge finanziaria 2017 per i farmaci biosimilari.

Appaltatore/Fornitore/Affidatario: operatore economico aggiudicatario e firmatario del Contratto specifico, obbligandosi a quanto nella stessa previsto e ad eseguire i singoli Contratti Attuativi/Ordinativi di Fornitura emessi dalle Amministrazioni Contraenti.

Amministrazioni Contraenti: ciascuno dei soggetti che possono aderire al Contratto che predispongono e sottoscrivono adesioni al medesimo nel periodo della sua validità ed efficacia, richiedendo le forniture oggetto del Capitolato prestazionale attraverso la



successiva emissione di Contratti Attuativi/Ordinativi di Fornitura. I Soggetti che possono aderire al Contratto sono pertanto gli Enti del Sistema Sanitario Toscano e in particolare sono: le Aziende USL e Ospedaliere della Regione Toscana, la Fondazione Toscana Gabriele Monasterio, l'ISPRO, ESTAR quale titolare del magazzino; altri soggetti aggregatori di cui all'art. 9 del DL 66/.

Aziende: Aziende USL /Ospedaliere della Regione Toscana o Enti convenzionati che utilizzeranno il Contratto nel periodo della sua validità ed efficacia, nonché ESTAR potrà utilizzare il contratto per le attività di gestione del magazzino -

Convenzione: contratto normativo stipulato tra ESTAR ed Appaltatore per la regolamentazione dei rapporti contrattuali stipulati ai sensi degli articoli del presente capitolato.

Contratto attuativo/specifico: contratto con il quale le Amministrazioni Contraenti esprimono la volontà di acquisire la fornitura oggetto del Contratto. Esso recepisce le prescrizioni e le condizioni fissate nel Contratto. Il contratto attuativo potrà assumere la forma dell'Ordinativo di fornitura.

Codice: D.Lgs. 50 del 18.04.2016 Codice dei contratti pubblici di lavori, servizi e forniture in attuazione delle Direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE e ss.mm.ii.

CIG - Codice Identificativo Gara - è un codice alfanumerico generato dal sistema SIMOG di ANAC.. Esso è unico per ciascun appalto o lotto, consentendo l'identificazione univoca delle gare, dei loro lotti e dei contratti, con riferimento agli obblighi di comunicazione delle informazioni all'Osservatorio, di cui all'art. 213 del D.Lgs.50/2016 e successive deliberazioni dell'Autorità. Esso svolge anche il compito, nell'ambito della disciplina sulla tracciabilità dei flussi finanziari, di individuare univocamente (tracciare) le movimentazioni finanziarie degli affidamenti di lavori, servizi o forniture, indipendentemente dalla procedura di scelta del contraente adottata, e dall'importo dell'affidamento stesso.

Data di Attivazione: la data a partire dalla quale le Aziende o Enti possono utilizzare il Contratto.

DURC: documento unico di regolarità contributiva – Certificato che attesta contestualmente la regolarità di un'impresa per quanto concerne gli adempimenti INPS, INAIL e Casa Edile verificati sulla base della rispettiva normativa di riferimento.

DUVRI: Documento unico di valutazione dei rischi da interferenza - documento con il quale sono valutati i rischi e nel quale sono indicate le misure adottate per eliminare oppure, ove ciò non sia possibile, ridurre al minimo i rischi da interferenze fra le attività affidate ad appaltatori e lavoratori autonomi, e loro eventuali subcontraenti, e le attività svolte nello stesso luogo di lavoro dal Committente o da altri appaltatori.



Soggetto aggregatore



ESTAR: Ente di Supporto Tecnico Amministrativo Regionale, che quale Ente avvalso del Soggetto aggregatore curerà le singole procedure ristrette conseguenti al bando istitutivo SDA nonché stipulerà in nome e per conto del Soggetto Aggregatore i contratti specifici e procederà alle successive adesioni mediante ordini o contratti specifici in nome e per conto delle Aziende Sanitarie, Aziende Ospedaliere della Regione Toscana .

Fornitore: operatore economico aggiudicatario delle singole procedure ristrette e destinatario dei singoli Contratti Attuativi. Nel documento è sinonimo di Aggiudicatario, Ditta Aggiudicataria, Impresa Aggiudicataria, Affidatario.

Responsabile del Procedimento (RUP): soggetto che svolge le funzioni di cui all'art.31 del D.Lgs. 50/2016 ed alle Linee Guida ANAC n. 3/2016.

Responsabile del Procedimento per la fase di esecuzione del contratto attuativo (RES): soggetto individuato dall'Amministrazione contraente che svolge il ruolo di Responsabile del procedimento per l'adesione al Contratto. Il RES svolge le funzioni attribuite al Responsabile del Procedimento come individuate all'art.31 del D.Lgs. 50/2016 ed alle Linee Guida ANAC n. 3/2016, relativamente all'adesione in riferimento alla quale assume tale ruolo.

Direttore dell'Esecuzione (DEC): soggetto individuato dall'Amministrazione contraente che aderisce al Contratto, provvede al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico-contabile dell'esecuzione delle prestazioni individuate nei relativi Ordinativi di Fornitura che devono essere eseguite secondo quanto previsto nel Capitolato prestazionale. Svolge i compiti attribuiti dal D.Lgs. 50/2016 al Direttore dell'esecuzione relativamente all'adesione in riferimento alla quale assume tale ruolo.

Referente: la/le persona/e delle Aziende Sanitarie designate dal Responsabile del Contratto per fungere da interlocutore con il personale tecnico del Fornitore per uno o più uffici dell'Amministrazione.

Negozi elettronico: strumento telematico che le Amministrazioni contraenti possono utilizzare per aderire al Contratto.

Ordinativo di fornitura: è l'atto in forma elettronica, sottoscritto da un soggetto autorizzato ad impegnare legalmente e formalmente l'Amministrazione contraente, che viene inviato tramite Posta Elettronica Certificata (PEC) al Fornitore, il quale, con la sottoscrizione del Contratto, risulta obbligato ad eseguire le prestazioni indicate nell'Ordinativo di Fornitura stesso. L'Ordinativo di Fornitura costituisce il documento contrattuale che formalizza l'accordo tra le Amministrazioni contraenti e il Fornitore e ha la stessa valenza di stipula del Contratto Attuativo.

SISTEMA DINAMICO: procedimento interamente elettronico e aperto per tutto il periodo di efficacia a qualsiasi operatore economico che soddisfi i criteri di selezione.



SOGGETTO AGGREGATORE: Regione Toscana – Giunta regionale, quale Ente che istituisce il Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA).

Stazione Appaltante: Regione Toscana – Giunta regionale Soggetto Aggregatore in avvalimento ESTAR

Dispositivo medico: qualsiasi strumento, apparecchio, impianto, sostanza o altro prodotto, utilizzato da solo o in combinazione, compreso il software informatico impiegato per il corretto funzionamento, e destinato dal fabbricante ad essere impiegato nell'uomo a scopo di diagnosi, prevenzione, controllo, terapia o attenuazione di una malattia; di diagnosi, controllo, terapia, attenuazione o compensazione di una ferita o di un handicap; di studio, sostituzione o modifica dell'anatomia o di un processo fisiologico; di intervento sul concepimento, il quale prodotto non eserciti l'azione principale, nel o sul corpo umano, cui è destinato, con mezzi farmacologici o immunologici né mediante processo metabolico ma la cui funzione possa essere coadiuvata da tali mezzi [Art. 2 comma 1 lett. a) D.Lgs 24 febbraio 1997 n. 46].

Prodotto medicinale o medicinale: ogni sostanza o associazione di sostanze presentata come avente proprietà curative o profilattiche delle malattie umane che può essere utilizzata sull'uomo o somministrata all'uomo allo scopo di ripristinare, correggere o modificare funzioni fisiologiche, esercitando un'azione farmacologica, immunologica o metabolica, ovvero di stabilire una diagnosi medica.

Medicinale immunologico: ogni medicinale costituito da vaccini, tossine, sieri o allergeni. I vaccini, tossine o sieri comprendono in particolare: gli agenti impiegati allo scopo di indurre una immunità attiva o un'immunità passiva e gli agenti impiegati allo scopo di diagnosticare lo stato d'immunità. Gli allergeni sono medicinali che hanno lo scopo di individuare o indurre una modificazione acquisita specifica della risposta immunitaria verso un agente allergizzante.

Vaccini: medicinali biologici che hanno lo scopo di prevenire una o più malattie infettive attraverso la stimolazione del sistema immunitario (produzione di anticorpi, attivazione di specifiche cellule) e la conseguente acquisizione della cosiddetta “immunità attiva”.

Medicinale omeopatico: ogni medicinale ottenuto a partire da sostanze denominate materiali di partenza per preparazioni omeopatiche o ceppi omeopatici, secondo un processo di produzione omeopatico descritto dalla Farmacopea Europea o, in assenza di tale descrizione, dalle farmacopee utilizzate ufficialmente negli Stati membri della Comunità Europea; un medicinale omeopatico può contenere più sostanze.

Radiofarmaco: qualsiasi medicinale che, quando è pronto per l'uso, include uno o più radionuclidi (isotopi radioattivi) incorporati a scopo sanitario.

Medicinali derivati dal sangue o dal plasma umano: medicinali a base di componenti del sangue preparati industrialmente in stabilimenti pubblici o privati; tali medicinali



comprendono in particolare l'albumina, i fattori della coagulazione e le immunoglobuline di origine umana.

Alimento a fini medici speciali: prodotto alimentare espressamente elaborato o formulato e destinato alla gestione dietetica di pazienti, compresi i lattanti, da utilizzare sotto controllo medico; è destinato all'alimentazione completa o parziale di pazienti con capacità limitata, disturbata o alterata di assumere, digerire, assorbire, metabolizzare o eliminare alimenti comuni o determinate sostanze nutrienti in essi contenute o metaboliti, oppure con altre esigenze nutrizionali determinate da condizioni cliniche e la cui gestione dietetica non può essere effettuata esclusivamente con la modifica della normale dieta. Si tratta di prodotti volti al trattamento dietetico di soggetti affetti da turbe, malattie o condizioni mediche che determinano una vulnerabilità nutrizionale, cioè l'impossibilità o la forte difficoltà ad alimentarsi utilizzando i comuni alimenti, integratori alimentari compresi, per soddisfare il loro fabbisogno nutritivo.

Materie prime

Qualsiasi sostanza impiegata nella produzione di un medicinale, ad esclusione dei materiali di confezionamento.

Certificato di analisi. Può essere un documento originale, ma più frequentemente viene inviato alla farmacia in fotocopia; può anche essere inviato per via informatica, ma le NBP impongono che sia conservato in farmacia in forma cartacea. Deve riportare la denominazione comune e/o il nome chimico; la quantità acquistata; la data di arrivo; il n. di lotto, il nome del produttore e/o il nome dell'eventuale distributore; inoltre, deve essere datato e sottoscritto dal responsabile di qualità del produttore e/o fornitore, riportando le specifiche di qualità del produttore o quelle rispondenti ai requisiti di una farmacopea, la data limite di utilizzazione e/o rititolazione, le eventuali impurezze e le condizioni di conservazione e di manipolazione. In aggiunta, per le droghe vegetali: il titolo riferito al/i principio/i attivo/i o costituenti caratteristici o ad altri caratteri specifici riportati nelle singole monografie, la denominazione della droga con il nome botanico accettato da una farmacopea o da testi scientifici accreditati (eventualmente con l'indicazione dei sinonimi più comuni), il luogo di origine della droga, se ottenuta da pianta spontanea o coltivata, la data di raccolta, la data di confezionamento, la forma di presentazione (se polvere con indicazione del particle size).

Veterinari

Per medicinale veterinario si intende: 1) ogni sostanza o associazione di sostanze presentata come avente proprietà curative e profilattiche delle malattie animali; 2) ogni sostanza o associazione di sostanze che può essere usata sull'animale o somministrata all'animale allo scopo di ripristinare, correggere o modificare funzioni fisiologiche mediante un'azione farmacologica, immunologica o metabolica, oppure di stabilire una diagnosi medica (D.Lgs n. 193 del 6.04.2006).

Apteni

L'aptene è una molecola a basso peso molecolare (inferiore a 10.000 [uma](#)) che di per sé non induce una risposta [anticorpale](#), cioè non ha proprietà immunogeniche, ma se legata



ad un carrier è in grado di stimolare la formazione di [anticorpi](#) specifici e di reagire con essi. [IUPAC. Compendium of Chemical Terminology, 2nd ed. (the "Gold Book"). Compiled by A. D. McNaught and A. Wilkinson. Blackwell Scientific Publications, Oxford (1997)]

Stupefacenti

Una sostanza stupefacente, psicoattiva o psicotropa è una sostanza chimica farmacologicamente attiva, dotata di azione psicotropa, ovvero capace di modificare lo stato psico-fisico di un soggetto (attenzione, percezione, umore, coscienza, comportamento ecc.). Alcune di queste sostanze sono usate in ambito medico come farmaci per varie patologie.

Sono medicinali a base di principi attivi ottenuti per sintesi chimica oppure per estrazione da piante, conosciute fin dall'antichità. L'attività farmacologica è differente a seconda della classe del medicinale, anche le indicazioni sono diverse, le sostanze più note sono la morfina e gli oppiacei, potenti analgesici utilizzati nel trattamento degli stati dolorosi, le benzodiazepine ad attività ansiolitica ed ipnotica, i barbiturici utilizzati nel campo dell'anestesia e come anticonvulsivanti (Ministero della Salute – salute.gov.it).

ART. 3 - STIPULA DEI CONTRATTI E RELATIVE SPESE

La stipula dei contratti specifici avverrà secondo quanto previsto dalla vigente normativa.

Tutte le spese e tasse inerenti la stipula saranno a carico del fornitore e dovranno essere versate in sede di stipulazione del contratto.

Le eventuali spese di registrazione saranno a carico della parte che ne farà richiesta.

Trattandosi di un sistema dinamico per il quale non è previsto lo "stand still" verranno emessi ordini a partire dalla data della delibera anche prima della stipula formale del contratto.

Per i lotti in accordo quadro verrà rispettato lo "stand Still" prima dell'emissione del primo ordine

ART. 4 – DURATA DEL SISTEMA DINAMICO ABS

La durata complessiva del sistema è di 48 (quarantotto) mesi; in tale periodo, per ogni singolo Lotto, verranno richieste offerte tramite lettere di invito di procedure ristrette, che determineranno la quantità e/o la tipologia di prodotti e la durata di fornitura.

Successivamente alla prima richiesta di offerta, che verrà effettuata dopo l'istituzione del Sistema **dinamico di acquisto (SDA)**, la stazione appaltante si riserva di



richiedere di nuovo offerta, per gli stessi prodotti presenti nell'appalto aggiudicato, in caso di:

A) FARMACI comprensivi dei mezzi di contrasto, emoderivati, soluzioni infusionali, stupefacenti, radio farmaci, gas medicali e prodotti per la nutrizione parenterale) – **VACCINI**

la stazione appaltante **procederà** immediatamente a richiedere di nuovo offerta in caso di:

- scadenza della copertura brevettuale e immissione in commercio di un medicinale equivalente o di un medicinale biosimilare;
- successiva immissione in commercio di medicinale equivalente o medicinale biosimilare;
- nuova equivalenza AIFA; (articolo 15, comma 11-ter, del decreto-legge 6 luglio 2012, n.95, convertito, con modificazioni, dalla legge 7 agosto 2012, n. 135. (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018))"
- co-marketing (prodotti ancora con brevetto);
- indicazioni regionali/nazionali;
- superamento quantità massima messa a gara (superiore al 20%) per prodotti non esclusivi
- non accettazione di adeguamento dei prezzi in ribasso, nel caso di nuova Convenzione/Accordo Quadro di Consip o di altri Soggetti Aggregatori

Espletata la nuova richiesta d'offerta ed ottenuto un risultato migliorativo rispetto alle preesistenti condizioni economiche, si procederà alla risoluzione del precedente contratto. Fino a tale data la ditta aggiudicataria dovrà continuare la fornitura allo stesso prezzo contrattualmente previsto.

FARMACI INNOVATIVI E/O AD ALTO COSTO COMMERCIALIZZATI DOPO IL PRIMO CONFRONTO CONCORRENZIALE: considerato che per questa tipologia di farmaci in brevissimo tempo viene superata la soglia delle economie e non è possibile individuare in tempi brevi il reale fabbisogno proprio per la natura innovativa dei farmaci, verranno attivate procedure ristrette per un periodo semestrale; trascorsi sei mesi dalla prima aggiudicazione verrà fatta un'ulteriore procedura negoziata con i fabbisogni corrispondenti alle reali esigenze delle Aziende Sanitarie.

B) PRODOTTI PER NUTRIZIONE ENTERALE, ALIMENTI SPECIALI, MATERIE PRIME PER LA PRODUZIONE DI GALENICI, ALLERGENI, APTENI E VETERINARI.



la stazione appaltante **procederà** immediatamente a richiedere di nuovo offerta in caso di:

- Innovazioni tecnologiche significative;
- indicazioni regionali/nazionali
- Superamento quantità massima messa a gara (superiore al 20%) per prodotti non esclusivi.

Espletata la nuova procedura ristretta ed ottenuto un risultato migliorativo rispetto alle preesistenti condizioni economiche, si procederà alla risoluzione del precedente contratto. Fino a tale data il fornitore aggiudicatario dovrà continuare la fornitura allo stesso prezzo contrattualmente previsto.

ART. 4.1 – PREZZI E REVISIONE DEI PREZZI

I prezzi di aggiudicazione sono fissi per tutta la durata contrattuale, salvo quanto previsto ai successivi capoversi.

I prezzi di fornitura si intendono “porto franco merce a terra”, ovvero, comprensivi di tutti gli oneri accessori (imballo, trasporto, facchinaggio, conservazione dei prodotti fino alla avvenuta consegna, scarico, ecc...).

L’I.V.A. sarà a carico dell’ente che emette l’ordine di acquisto (ESTAR e/o delle Aziende Sanitarie).

I prezzi di aggiudicazione (**PER MEDICINALI NON IN ESCLUSIVA**) si riferiscono all’ utilizzo degli stessi farmaci nell’ ambito del SSN sulla base delle indicazioni giurisprudenziali. (sentenze CdS sez. IV, 19 dicembre 2003, n. 8363; 15 giugno 2004, n. 3397; 25 agosto 2006, n. 4995; 2 agosto 2011, n. 4606

Per tutta la durata dei contratti rimane invariato per FARMACI E VACCINI lo SCONTO praticato in gara sul prezzo al pubblico e/o prezzo ex factory.

Il prezzo dei prodotti aggiudicati sarà quello pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale come recepito da Banche Dati ufficiali a cui verrà applicato lo sconto presentato in gara, ad eccezione dei farmaci di fascia C/C BIS o farmaci privi di AIC per i quali si intende fisso il prezzo offerto in gara.

Nel caso di diminuzioni, anche temporanee, del prezzo al pubblico e/o exfactory per effetto di provvedimenti AIFA o per qualsiasi altro motivo, il prezzo di fornitura dovrà essere ridotto, con decorrenza dalla data stabilita nel provvedimento di modifica, applicando comunque al nuovo prezzo al pubblico al netto dell’IVA la percentuale di sconto offerto in sede di gara.

Nel caso di aumento del prezzo al pubblico, il prezzo di fornitura sarà incrementato soltanto nel caso in cui tale variazione sia disposta da provvedimenti dell’Agenzia



Italiana del Farmaco (AIFA). Non saranno riconosciuti aumenti dovuti ad adeguamenti o richieste di nuova classificazione presentati all' AIFA da parte delle singole Aziende Farmaceutiche. Gli incrementi riconosciuti decorreranno dalla data di comunicazione ufficiale tramite PEC per il sistema GPA, corredata di copia del provvedimento AIFA, applicando comunque al nuovo prezzo al pubblico al netto dell' IVA, la percentuale di sconto offerto in gara.

E' fatto obbligo ai fornitori di comunicare tempestivamente, pena l'applicazione delle penali previste al presente capitolato, tutte le modifiche di prezzo (prezzo al pubblico, ex-factory, etc.) che comportano una modifica del prezzo di aggiudicazione, tramite comunicazione scritta ad ESTAR per il sistema GPA e comunque non oltre 7 giorni solari dalla data del provvedimento dell' AIFA. In assenza di una comunicazione formale ad ESTAR, non saranno riconosciuti aumenti di prezzo fino alla data di pubblicazione del provvedimento di AIFA.

In caso di scadenza del brevetto sul principio attivo e a seguito di segnalazione di disponibilità del prodotto corrispondente (equivalente e/o biosimilare e/o copia) da parte degli operatori economici, nelle more dell' espletamento del nuovo appalto specifico, il fornitore dovrà adeguare se superiori, le condizioni di fornitura ad una quotazione non superiore a quella del farmaco equivalente e/o biosimilare e/o copia con il prezzo ex-factory più basso negoziato con AIFA, anche tenendo conto degli sconti confidenziali.

In caso di disponibilità sul mercato di un ulteriore prodotto corrispondente (equivalente e/o biosimilare e/o copia) con nuovo prezzo ex-factory più basso di quello di aggiudicazione, nelle more dell' espletamento di un nuovo appalto specifico, il fornitore dovrà adeguare le condizioni di fornitura ad una quotazione non superiore a quella del farmaco equivalente e/o biosimilare e/o copia con il prezzo ex-factory più basso negoziato con AIFA, tenendo conto anche di eventuali sconti confidenziali;

Non sono consentiti sconti o abbuoni in merce.

Per quanto riguarda i dispositivi necessari per la somministrazione del farmaco offerti a completamento di fornitura questi non devono essere limitati nel numero e potranno essere ordinati sia separatamente sia contemporaneamente all' ordine dei farmaci.

Nel caso di dosaggi o forme farmaceutiche o volumi diverse da quelle aggiudicate, su richiesta di ESTAR, gli stessi potranno essere richiesti e quindi aggiudicati al fornitore aggiudicatario del principio attivo con la percentuale più alta di sconto.

Nel caso in cui per esigenze di continuità terapeutica, di ordine clinico, tecnico, scientifico, ESTAR e/o le Aziende Sanitarie necessitino di altre molecole non risultate aggiudicatarie ma presenti nella graduatoria di gara, la stazione appaltante procederà all'acquisto al prezzo indicato in sede di gara alle condizioni di cui al presente capitolato. (CdS 3571/2011)



Per i prodotti non rientranti nella categoria specialità medicinali e vaccini ai sensi dell'art. 106 comma 1 lett. a) del D. Lvo 50/2016, decorsi i primi 12 mesi dall'avvio del contratto si potrà dar luogo ad adeguamento dei prezzi previa istruttoria condotta dal RUP per i prodotti a prezzo a fisso.

Revisione Prezzi (art. 106 comma 1 del D.Lgs. 50/2016) non rientranti nella categoria specialità medicinali e vaccini

Decorsi i primi 12 mesi dall'avvio del contratto, è facoltà dell'aggiudicatario o di ESTAR di richiedere una revisione dei prezzi. In mancanza di costi standardizzati si potrà tenere conto della variazione accertata dall'ISTAT dell'indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e di impiegati. La richiesta di adeguamento dovrà sempre contenere le motivazioni affinché possa essere valutato se concedere l'adeguamento o meno. L'adeguamento diverrà operante a seguito di un'apposita istruttoria condotta sulla base dei dati e degli elementi di cui sopra e decorrerà, ove accettato, dal primo giorno del mese successivo alla data di ricevimento della richiesta formulata dall'aggiudicatario o da ESTAR.

L'adeguamento sarà calcolato sulla base della variazione accertata dall'ISTAT dell'indice dei prezzi al consumo per le famiglie di operai e impiegati, come sopra riportato, relativa ai dodici mesi precedenti il mese della richiesta. Gli adeguamenti, sempreché tempestivamente richiesti, non possono essere riconosciuti se non sono trascorsi almeno dodici mesi dal precedente adeguamento.

Qualora l'istanza sia inoltrata da ESTAR e supportata dall'eccessiva onerosità sopravvenuta dei corrispettivi contrattuali e qualora il Fornitore non accetti di adeguare prontamente i prezzi vigenti a quelli di mercato, senza adeguata motivazione, si potrà procedere alla risoluzione unilaterale del Contratto ai sensi dell'art. 1467 del C.C. con preavviso di 15 giorni, fatto salvo il principio del contraddittorio e senza obbligo di indennizzo. In questo caso sarà scorsa la graduatoria o espletata nuova gara, con obbligo al Fornitore aggiudicatario di fornire ed eseguire il contratto fino alla individuazione del nuovo fornitore e della stipula del nuovo contratto.

I prodotti farmaceutici classificati in classe di rimborsabilità "C" o "CNN" sono ammessi alla presente procedura di gara solo nel caso in cui siano presenti fra i medicinali rimborsabili dal SSN una o più specialità medicinale di uguale in composizione forma e dosaggio e unità posologiche per confezione.

ART. 4.2 – OPZIONE DI PROROGA CONTRATTI SPECIFICI

La durata del Contratto specifico in corso di esecuzione potrà essere prorogata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni (proroga tecnica).



ART. 4.3 – IMPORTO DEL DEL SISTEMA DINAMICO

Il quadro economico del sistema dinamico è stimato in un importo indicativo di 15 miliardi di euro al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli eventuali oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

La predetta stima è effettuata in ragione della previsione del fabbisogno delle Aziende di riferimento per le forniture oggetto del presente sistema dinamico ed è determinata al meglio delle possibilità e conoscenze attuali sui presunti profili di uso delle forniture e/o servizi da parte delle predette Aziende nell'arco temporale di durata del sistema dinamico. Detta stima non è in alcun modo impegnativa, né vincolante.

ART. 5 – DESTINATARI DEL SISTEMA DINAMICO ABS

Le amministrazioni destinatarie del Sistema Dinamico sono le Aziende USL e Ospedaliere del Servizio Sanitario della Regione Toscana, nonché tutti gli Enti del SSN o istituti pubblici che, in base ad apposita convenzione, abbiano affidato o affideranno all'ESTAR quale ente avvalso del Soggetto Aggregatore mandato per l'approvvigionamento o l'aggiudicazione di beni e servizi.

Per tale ragione ESTAR curerà per conto dei soggetti sopra indicati le singole procedure ristrette conseguenti il bando istitutivo SDA nonché procederà alle successive adesioni mediante ordini o contratti specifici in nome e per conto delle Aziende Sanitarie, Aziende Ospedaliere della Regione Toscana .

ART. 6 - PERSONALE IMPIEGATO

ART. 6.1 - DISPOSIZIONI GENERALI

Il Fornitore per l'esecuzione del servizio/fornitura deve impiegare personale idoneo.

Il Fornitore conformemente a quanto prescritto nel presente capitolato è tenuto a garantire l'organizzazione delle risorse umane in termini di obblighi contrattuali della normativa contrattuale in materia di lavoro verso i propri dipendenti, oltre al fine di garantire i più alti livelli di performance.

Tutto il personale adibito al servizio/fornitura lavorerà alle dipendenze e sotto l'esclusiva responsabilità del Fornitore sia nei confronti della Azienda Contraente che nei confronti di terzi. Il Fornitore è obbligato ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti le disposizioni operative dell'Azienda, uniformandosi a tutte le norme generali e speciali stabilite nonché ai regolamenti interni.

L'Azienda rimane estranea ad ogni rapporto tra il fornitore ed il suo personale.

ART. 6.2 – REFERENTE DEL FORNITORE

Per tutta la durata del sistema dinamico, il Fornitore dovrà mettere a disposizione:



Soggetto aggregatore



- un Responsabile della fornitura
- un Collaboratore Scientifico
- un Servizio Clienti

i cui riferimenti dovranno essere indicati ad ESTAR nella documentazione richiesta ai fini della abilitazione al sistema dinamico.

In caso di sostituzione del Responsabile della Fornitura e/o del Collaboratore Scientifico e/o dei numeri di Servizio Clienti, nel corso del Contratto e dei Contratti di Fornitura, il Fornitore dovrà tempestivamente darne comunicazione scritta all'Ente e ad ESTAR, inviando congiuntamente i riferimenti della modifica intercorsa.

Responsabile della Fornitura

Il Responsabile della Fornitura dovrà essere in grado di:

- essere il referente per ESTAR e per le Aziende Sanitarie che emettono Ordinativi di Fornitura e Richieste di Consegna;
- implementare le azioni necessarie per garantire il livello dei servizi attesi nonché il rispetto delle prestazioni richieste;
- essere costantemente in contatto con il Collaboratore Scientifico;
- gestire gli eventuali reclami/segnalazioni di disservizi provenienti da ESTAR o dalle Aziende Sanitarie.

B. Collaboratore Scientifico

Il Collaboratore Scientifico dovrà essere in grado di:

- fornire tutte le eventuali informazioni di carattere farmacologico e clinico relative al Prodotto;
- fornire qualunque tipologia di informazione che supporti le aziende sanitarie nell'utilizzo operativo quotidiano del Prodotto.

C. Servizio Clienti

Alla data di stipulazione del contratto il Fornitore deve avere attivo e/o reso operativo un servizio Clienti, il quale deve essere disponibile per tutta la durata del contratto, mediante la predisposizione di almeno:

- un numero di telefono;
- un numero di fax;
- un indirizzo di posta elettronica (e-mail)/pec.

Il servizio deve essere disponibile in tutti i giorni lavorativi dell'anno, inclusi il sabato, la domenica ed i giorni festivi, per almeno 8 (otto) ore lavorative giornaliere, anche non consecutive, distribuite orientativamente nelle seguenti due fasce orarie:

- a) Mattino: dalle ore 8.00 alle ore 14.00;
- b) Pomeriggio: dalle ore 15.00 alle ore 18.00.

Durante l'orario di disponibilità del servizio, le chiamate effettuate dalla Azienda Sanitaria devono essere ricevute da un operatore addetto mentre dopo tali orari nonché il sabato, la domenica o i giorni festivi, deve essere attiva una segreteria telefonica che



Soggetto aggregatore



registri le chiamate, che si intenderanno come ricevute all'inizio dell'orario di lavoro del servizio del giorno lavorativo successivo.

Il Servizio Clienti deve consentire a ESTAR o alle Aziende Sanitarie di richiedere chiarimenti sulle modalità di consegna, chiarimenti ed informazioni relativi allo stato delle consegne e su come inoltrare i reclami.

Il servizio dovrà essere costantemente in contatto con il Responsabile della corretta esecuzione della fornitura della Azienda Sanitaria e con il Responsabile della fornitura, anch'esso messo a disposizione dal fornitore stesso.

ART. 6.3 - CONTRATTO DI LAVORO E OBBLIGHI FISCALI, PREVIDENZIALI, ASSISTENZIALI ED ASSICURATIVI

Il Fornitore si impegna ad osservare ed applicare integralmente tutte le norme contenute nei CCNL per il personale impiegato nell'esecuzione del servizio. Si impegna, inoltre, al rispetto degli accordi integrativi dello stesso, in vigore per il tempo e nelle località in cui si svolge il servizio, anche dopo la scadenza dei contratti collettivi e degli accordi locali e fino alla loro sostituzione, anche se non sia aderente alle associazioni stipulanti o receda da esse indipendentemente dalla natura industriale o artigiana, dalla struttura e dimensione dell'impresa stessa e da ogni altra sia qualificazione giuridica, economica o sindacale, restando esclusa qualsiasi responsabilità da parte dell'Azienda.

La ditta aggiudicataria si impegna ad esibire, su richiesta di ESTAR o della Azienda Contraente, la documentazione attestante l'osservanza degli obblighi suddetti.

Il personale addetto alle attività appaltati deve essere regolarmente assunto dall'Impresa aggiudicataria, ovvero trovarsi in posizione di rapporto disciplinato da un contratto d'opera con l'Impresa medesima o da una forma di contratto di lavoro regolare prevista dalla normativa vigente.

La ditta dovrà assicurare il rispetto della vigente normativa fiscale, previdenziale, assistenziale, di igiene e sicurezza ed assicurativa nei confronti del personale in servizi/forniture, assumendo a proprio carico tutti gli oneri relativi.

L'Azienda Contraente si riserva la facoltà di non procedere al pagamento delle prestazioni nel caso in cui, nel corso del contratto, emergano inadempienze tra appaltatore e personale dipendente fino alla definizione della vertenza. Per tale sospensione o ritardo di pagamento il Fornitore non può opporre eccezione alcuna, neanche a titolo di risarcimento danni.

Restano fermi gli oneri e le responsabilità in capo al Fornitore di cui all'art. 105, comma 9 del D.Lgs. 50/2016 in caso di subappalto.



ART. 6.4 – NORME IN MATERIA DI SICUREZZA SUL LAVORO/ADEMPIMENTI D. LGS. 81/2008

Il Fornitore aggiudicatario deve garantire al proprio personale, addetto allo svolgimento delle attività oggetto del contratto, le tutele previste dalla normativa in materia di salute e sicurezza durante il lavoro con particolare riferimento alle attività di sorveglianza sanitaria, accertamenti sanitari preventivi e periodici a cura del medico competente, ove previste e risultanti dal documento di valutazione dei rischi. Il fornitore garantirà altresì, laddove la natura e le specifiche di prestazione lo richiedessero, idonei interventi informativi e formativi del proprio personale in relazione ai rischi ed alle misure di sicurezza proprie dell'appalto.

Fermo restando che al momento della stipula del contratto, qualora siano aggiudicati lotti che comprendono apparecchiature in acquisto o in service che necessitano di installazione o assistenza e quindi si evidenziassero costi aggiuntivi per la sicurezza dovuti ai rischi per le interferenze, saranno valutati congiuntamente con la ditta aggiudicataria. In tal caso l'aggiudicatario si impegna, a pena di decadenza dall'aggiudicazione, entro il termine indicato dall'Azienda a:

- compilare in tutte le sue parti il "Documento di valutazione dei rischi dovuti alle interferenze" (DUVRI) ai sensi dell'art. 26 del D.Lgs 81/08 che l'Azienda provvederà a predisporre, qualora necessario;
- leggere e sottoscrivere per accettazione il foglio informativo "Informazioni sui rischi presenti nelle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere di Estar per gli addetti delle imprese appaltatrici o lavoratori autonomi, ai sensi del D. Lgs. 81/08" pubblicato sul sito www.estar.toscana.it

Resta a carico dell'aggiudicatario la predisposizione e la comunicazione di quegli adempimenti tipici in materia di legislazione della sicurezza del lavoro di cui al suddetto D.Lgs. 81/2008. In particolare l'Impresa, qualora dovuto, prima dell'inizio dell'attività, dovrà redigere e tenere aggiornato un documento di valutazione dei rischi specifici propri dell'attività oggetto di appalto e delle misure di prevenzione e protezione e consegnarlo all'Azienda. L'Impresa aggiudicataria è tenuta, prima dell'inizio dell'attività e solo se dovuto:

- a fornire ai propri operatori tutti i materiali e presidi di autotutela da rischi professionali in ottemperanza alle disposizioni del D. Lgs 9 aprile 2008, n. 81, provvedendo agli adempimenti previsti dal citato decreto;
- a fornire prima dell'inizio delle attività e/o del servizio la documentazione attestante la nomina e l'avvenuta comunicazione agli enti preposti del nominativo del responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione, del Rappresentante dei lavoratori per la Sicurezza e del nominativo del Medico Competente, e dimostrare di aver adempiuto agli obblighi di informazione e formazione di cui al d. Lgs 81/2008 citato;
- a dotare il proprio personale di apposita tessera di riconoscimento. La tessera di riconoscimento di cui all'art.18, comma 1, lettera u) del D.Lgs. 81/2008, deve contenere, oltre agli elementi ivi specificati, anche la data di assunzione e, in caso di subappalto, la relativa autorizzazione. Nel caso di lavoratori autonomi, la tessera di



Soggetto aggregatore



riconoscimento di cui all'art.21, comma 1, lettera c) del citato D.Lgs. 81/2008 deve contenere anche l'indicazione del committente.

Nessun onere aggiuntivo sarà previsto per l'Azienda per gli obblighi di cui al presente articolo.

ART. 6.5 - NORME COMPORTAMENTALI

L'aggiudicatario deve garantire che i propri operatori dedicati al servizio, compresi i corrieri/spedizionieri di cui si avvalgono, siano di assoluta fiducia e di provata riservatezza, attenendosi scrupolosamente al segreto d'ufficio, senza divulgare notizie, fatti e informazioni conosciuti durante l'espletamento del servizio. In generale deve essere garantito il rispetto della normativa e delle disposizioni aziendali in materia di tutela della riservatezza dei dati personali.

In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'azienda sanitaria e/o ESTAR hanno la facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il singolo Contratto, fermo restando che il Fornitore dovrà risarcire tutti i danni che dovessero derivare alla Azienda.

I dipendenti/collaboratori del Fornitore, che presteranno servizi/forniture nei settori e nelle strutture delle Aziende, saranno obbligati a tenere un comportamento improntato alla massima educazione e correttezza, sia nei confronti degli assistiti sia degli operatori sanitari, e ad agire in ogni occasione con diligenza professionale così come richiesto dal servizio/fornitura.

Il Fornitore, inoltre, si dovrà impegnare a sostituire quegli operatori che diano motivo di fondata lagnanza da parte dell'Azienda che richiede il servizio/fornitura.

In particolare, il Fornitore dovrà curare che il proprio personale/collaboratori:

- sia munito di cartellino di riconoscimento.
- abbia sempre con sé un documento di identità personale
- segnali subito agli organi competenti dell'Azienda ed al proprio responsabile diretto le anomalie rilevate durante lo svolgimento della fornitura.
- rispetti gli orari per le consegne concordati con ESTAR/Azienda Contraente.

Il Fornitore sarà comunque corresponsabile del comportamento dei suoi dipendenti e collaboratori. Esso risponderà dei danni derivati a terzi, siano essi utenti che dipendenti dell'Azienda, da comportamenti imputabili ai propri dipendenti e collaboratori.

ART. 6.6 - ESTENSIONE DEL CODICE DI COMPORTAMENTO DEI DIPENDENTI PUBBLICI E DEL CODICE ETICO DI ESTAR

Il Fornitore, in ottemperanza del Codice di Comportamento dei dipendenti delle amministrazioni contraenti e del Codice Etico (reperibili sul sito www.estar.toscana.it >



Soggetto aggregatore



amministrazione trasparente > disposizioni generali), quale parte integrante del contratto, sebbene non allegato, si impegna ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori a qualsiasi titolo, compreso quelli del Subappaltatore, gli obblighi di condotta previsti dal suddetto codice in quanto compatibili ed avuto riguardo al ruolo ed all'attività svolta.

Il Fornitore, ai fini della completa e piena conoscenza del Codice di Comportamento e del Codice Etico, si impegna a trasmetterne copia ai propri dipendenti e collaboratori a qualsiasi titolo, compreso a quelli del Subappaltatore, e ad inviare all'Amministrazione comunicazione dell'avvenuta trasmissione.

ART. 7 - OBBLIGAZIONI E RESPONSABILITÀ DEL FORNITORE

ART. 7.1 – OBBLIGAZIONI GENERALI

Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di recepire norme e prescrizioni che entreranno in vigore successivamente alla stipula del Contratto, nonché ai Contratti Attuativi, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale offerto. Il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi a tal titolo, nei confronti delle Aziende Contraenti e/o di ESTAR.

ART. 7.2 – OBBLIGAZIONI DI COMUNICAZIONE

Il Fornitore con la stipula del Contratto ha l'onere verso la Stazione appaltante per tutta la durata del sistema dinamico, di fornire l'aggiornamento della documentazione presentata, sia per le dichiarazioni sostitutive di certificazioni con scadenza temporale, sia per l'ulteriore documentazione relativa ai requisiti generali e speciali. La stazione appaltante procederà ai controlli con cadenza annuale sulla permanenza dei requisiti dichiarati dai fornitori.

Resta comunque fermo il fatto che il fornitore aggiudicatario ha l'obbligo di tenere costantemente aggiornati i documenti amministrativi richiesti per il sistema dinamico.

In particolare:

Ogni 6 mesi dalla stipula:

- di rendere ogni 6 mesi, in modo sistematico, le dichiarazioni di possesso dei requisiti di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 per tutta la durata contrattuale. Resta inteso che la stazione appaltante tramite ESTAR, per tutta la durata contrattuale, potrà richiedere l'aggiornamento di tale documentazione anche con altra cadenza periodica. Tali dichiarazioni dovranno essere caricate sulla piattaforma GPA;

Ad ogni evento:

- a comunicare attraverso la piattaforma GPA entro il termine perentorio di 7 giorni solari decorrenti dall'evento modificativo/integrativo, ogni modifica e/o integrazione relativa a:



- variazioni di prezzo al pubblico a seguito di provvedimento AIFA
- alle attestazioni rilasciate nelle dichiarazioni di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016;
- alle variazioni della struttura organizzativa e dei soggetti con potere di rappresentanza;
- al personale impiegato ogniqualvolta si verificano modifiche all'organico impiegato o per sostituzioni di personale o per impiego di nuovo personale;
- all'occorrenza di eventi dannosi/o potenzialmente dannosi;
- altre informazioni richieste di volta in volta da ESTAR.

DOCUMENTAZIONE DA INVIARE RELATIVA ALLE CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI E SCHEDE DI SICUREZZA

Al momento dell'inizio della fornitura dei **prodotti privi di AIC** il fornitore aggiudicatario dovrà fornire all'Azienda Sanitaria/ESTAR richiedente, secondo le modalità dalle stesse definite:

- Scheda di Sicurezza del prodotto se prevista dalla normativa vigente.
- Copia del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP) e del foglio illustrativo aggiornati sia in lingua originale che tradotti in lingua italiana. Certificato di analisi per le Materie Prime. Tale certificato dovrà essere inviato ad ogni singola fornitura
- Comunque per TUTTI i medicinali, se richieste dovranno essere fornite tutte le informazioni in possesso del Produttore, comprese quelle che riguardano utilizzo al di fuori della scheda tecnica

Il fornitore dovrà garantire, inoltre, il costante aggiornamento delle schede e della documentazione sopra citata.

Tutti i partecipanti dovranno produrre per tutti i prodotti offerti:

- c) dichiarazione attestante la presenza/assenza di lattice sia nella composizione del prodotto, in tutto il ciclo produttivo, sia nei confezionamenti primario e secondario (tappi, sacche o altri accessori di gomma);
- d) dichiarazione attestante la presenza/assenza di glutine;
- e) dichiarazione attestante la presenza/assenza di lattosio.

Per gli emoderivati o emocomponenti le Ditte Fornitrici dovranno fornire all'atto della consegna, per ogni lotto, copia del certificato relativo al controllo rilasciato dalle autorità competenti sia per le produzioni nazionali sia per i prodotti importati dall'estero, così come previsto dalla normativa vigente.



ART. 7.3 - RESPONSABILITÀ DEL FORNITORE

E' a carico del fornitore l'esecuzione di tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contenute nel presente Capitolato e nei documenti (lettera d'invito e capitolato prestazionale) degli appalti specifici. La fornitura, che in qualunque modo risulterà non conforme alle caratteristiche richieste, sarà formalmente contestata, con conseguente applicazione delle penalità previste nel presente capitolato e nei suddetti documenti degli appalti specifici, di volta in volta adottati.

E' fatto obbligo al fornitore di mantenere la stazione appaltante ESTAR/Amministrazioni Contraenti sollevate ed indenni, da qualsiasi responsabilità civile derivante dall'esecuzione del contratto Convenzione /accordo quadro e dai contratti attuativi, nei confronti dei terzi danneggiati e per eventuali conseguenti richieste di danni nei confronti degli stessi ESTAR/Amministrazioni Contraenti.

Il fornitore sarà comunque tenuto a risarcire la stazione appaltante / ESTAR/Amministrazioni Contraenti del danno causato da ogni inadempimento alle obbligazioni derivanti dal presente capitolato.

Qualunque evento che possa avere influenza sull'esecuzione del contratto dovrà essere segnalato nel più breve tempo possibile e non oltre 24 h dal suo verificarsi ai DEC o ai RES nominati, incluso qualsiasi atto di intimidazione commesso nei confronti del fornitore nel corso del Contratto con la finalità di condizionarne la regolare e corretta esecuzione.

ART. 7.4 - CARATTERISTICHE DEI SERVIZI/FORNITURE

I servizi/forniture richiesti dovranno essere svolti con la massima cura ed in conformità a quanto previsto dal presente Capitolato, dai documenti degli appalti specifici e dalla vigente normativa in materia.

ART.8 – REQUISITI DI FORNITURA E STATO OBIETTIVO DEI PRODOTTI

L'Impresa si impegna a fornire il prodotto di cui trattasi nelle condizioni migliori e, comunque, ordinarie di mercificazione, considerate correnti sul mercato del prodotto e segnatamente nelle condizioni migliori di conservazione e di efficienza con garanzia di ogni danno o avaria, evidente o occulta, che possa prodursi o essere prodotta per effetto, ad esempio, dello stato di immagazzinaggio precedente o durante la consegna, della presa, delle operazioni di trasporto e di consegna, dell'influenza, sul prodotto, delle condizioni ambientali e meteorologiche o dello stato chimico-fisico delle materie o per difetto imputabili al personale cui sono affidate le operazioni predette o per difetto di imballaggio, scarso o non adatto.

Gli eventuali oneri sono a carico dell'Impresa Fornitrice, la quale garantisce altresì che i prodotti oggetto della contrattazione, oltre ad essere conformi alle prescrizioni di legge



per le specifiche categorie merceologiche cui appartengono, sono forniti nel rispetto delle norme:

- di igiene sulla produzione e sul commercio;
- di igiene sui contenitori, garantendo il trasporto fino alla consegna mediante veicoli dotati delle necessarie condizioni di coibentazione e refrigerazione ed in idonei contenitori termici, al fine di garantire le condizioni di temperatura previste dalle monografie dei singoli prodotti e dalla monografia della Farmacopea Ufficiale edizione in vigore e s.m.i., nonché dal RCP. I prodotti da conservare a temperatura diversa da quella ambientale dovranno essere evidenziati mediante apposite etichette;
- sulla infortunistica e sulla prevenzione incendi.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche del Prodotto offerto, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal loro possibile impiego, quando l'impiego è fatto regolarmente secondo l' RCP, resta a totale carico del Fornitore, che, rendendosene garante, sarà tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate, durante tutto il periodo contrattuale, da parte delle competenti autorità con riferimento alla produzione, al confezionamento, alla distribuzione e alla consegna di quanto oggetto della fornitura.

Tutte le confezioni dei prodotti in gara (dall'involucro esterno consegnato al vettore, fino all'ultima confezione interna realmente indivisibile) dovranno essere provviste di codice a barre univoco, dotato di opportune dimensioni e di nitidezza di stampa tali da consentire una rapida decodifica con comuni lettori ottici.

Le ditte dovranno adeguarsi alla direttiva anticontraffazione 2011/62/Ue (Fmd – falsified medicines directive) nei tempi previsti dalla normativa, secondo quanto previsto dal regolamento, le confezioni dovranno essere dotate delle cosiddette “safety feature”, ovvero di un identificativo univoco e di un dispositivo anti manomissione (Atd, anti-tampering device). Più nel dettaglio, l'identificativo univoco è un'informazione che contiene quattro dati (codice prodotto, numero seriale, numero del lotto, data di scadenza) ed è inserito all'interno di un barcode visibile sulla confezione. Mentre il sistema anti manomissione non è altro che un dispositivo a garanzia dell'integrità della confezione, che una volta aperta non può più essere richiusa come in origine. Tale adeguamento non dovrà comportare costi aggiuntivi per la stazione appaltante.

L'Impresa garantisce la qualità dei prodotti offerti per tutta la durata della fornitura ai sensi dell'art. 1495 C.C.

I prodotti oggetto di Revoche Ministeriali/Ritiri devono essere ritirati dal Fornitore entro 15 giorni dalla comunicazione della Direzione Tecnica MAV/Aziende Sanitarie (in caso di difetti ex DM 27/02/2001) pena applicazione della penale (art 8.12 lettera g) prevista dal presente capitolato. I costi di un eventuale smaltimento a cura dell'ESTAR saranno addebitati al Fornitore secondo quanto previsto dal regolamento, pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori.



Soggetto aggregatore



In ogni caso il fornitore riconoscerà ad ESTAR il valore nominale dei prodotti oggetto di ritiro con emissione di nota di credito o sostituzione degli stessi prodotti.

L'Impresa Fornitrice garantisce, altresì, che i prodotti oggetto della contrattazione, oltre ad essere conformi alle prescrizioni di legge per le specifiche categorie merceologiche cui appartengono, sono forniti nel rispetto delle norme vigenti.

ART 9 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della fornitura dovranno soddisfare i seguenti requisiti minimi:

- Conformità alle direttive nazionali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia; qualora nel corso della validità contrattuale sopravvenissero innovazioni normative in merito, il Fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo e a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, giacenti nei magazzini delle strutture sanitarie/ESTAR, qualora ne fosse vietato l'uso. I prodotti interessati da questa evenienza o in via di sostituzione sul mercato, prima di essere forniti, dovranno essere segnalati ad ESTAR per opportuna accettazione.
- Conformità degli eccipienti alla normativa vigente.
- Essere conformi per quanto riguarda il confezionamento, le etichette, i fogli illustrativi e l'imballaggio, ai requisiti contenuti nel decreto di registrazione approvato da AIFA.

La vita utile del prodotto, all'atto della consegna, deve essere almeno di due anni e comunque non inferiore a 2/3 della durata complessiva di validità del prodotto.

In deroga al punto precedente la DT può accettare prodotti con validità inferiore a 2 anni o 2/3 delle vita previa formale autorizzazione preventiva o contestuale alla firma del DDT di trasporto.

Il Fornitore in ogni caso si impegna alla sostituzione dei farmaci in scadenza ed ESTAR e/o le Aziende Sanitarie si impegnano a comunicare la richiesta di ritiro almeno 60 giorni prima della data di scadenza del prodotto. Il Fornitore provvederà alla sostituzione di tali prodotti, oppure al rimborso nominale dei prodotti sia nel caso del loro ritiro che in quello di delega allo smaltimento per conto

Il Fornitore dovrà procedere al ritiro entro 15 giorni dalla data di comunicazione dell'ESTAR/AA.SS. I costi del ritiro sono a carico del Fornitore e sono da intendersi franco magazzino.

ART 9.1 – SPECIALITÀ MEDICINALI



Le specialità medicinali devono essere registrate in Italia e devono rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia, compresa la Farmacopea Ufficiale, ultima edizione e relativi aggiornamenti.

I prodotti da offrire, per ciascun lotto, dovranno corrispondere a quanto richiesto dalle farmacie delle Aziende Sanitarie e/o dell'ESTAR, in termini di codice ATC, descrizione del principio attivo, dosaggio, forma farmaceutica e via di somministrazione nonché essere conformi alle norme nazionali e comunitarie vigenti per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione e all'immissione in commercio.

Essere conformi in termini di etichetta o stampigliatura di ogni imballaggio di trasporto e/o confezione secondo quanto approvato da AIFA con il decreto di registrazione.

I prodotti forniti in confezione di vendita al pubblico dovranno essere in confezione integra e provvista di fustella annullata in modo da rendere leggibile, mediante lettura ottica, sia il codice a barre del MINSAN che quello della tracciabilità del farmaco. Qualora il farmaco venisse consegnato con la fustella non annullata, ESTAR si riserva di restituirlo o di sanzionare con le modalità indicate al successivo articolo.

Per i prodotti galenici industriali preconfezionati, la confezione di vendita non deve essere superiore a **20** unità posologiche.

ART 9.2 – SOLUZIONI INFUSIONALI

Tutte le soluzioni infusionali da offrire, per ciascun lotto, devono rispettare i requisiti minimi di cui al presente paragrafo. Inoltre, devono soddisfare le norme di fabbricazione per soluzioni di grande volume (superiori a 20 ml).

Per formulazioni non incluse nel Formulario Nazionale, devono essere conformi a quelle registrate presso il Ministero della Salute.

I prodotti registrati come dispositivi debbono essere conformi, oltre ai requisiti previsti dalla Farmacopea vigente, in particolare alle voci:

- soluzioni perfusionali
- metodi di preparazione di prodotti sterili
- sterilità

alle norme dettate dal D.lgs. n. 46/97 “Attuazione della direttiva 93/42 CEE concernente i dispositivi medici” e successivi aggiornamenti.

Per le soluzioni in flacone con tappo ad apertura facilitata o a vite, per irrigazione, la ditta deve dichiarare la temperatura massima di termostatazione delle soluzioni allegando alla documentazione tecnica i certificati di stabilità chimico-fisico delle soluzioni.

I contenitori primari in vetro e le chiusure in materiale elastomerico devono essere conformi ai requisiti previsti dalle monografie riportate nella FU vigente, ed essere



idonei a soddisfare le norme di buona conservazione e possedere indici di misurazione delle quantità di liquido idonee ed affidabili e comunque, per le soluzioni per irrigazione di grande volume, non inferiori al volume/massa indicato in etichetta. Devono, inoltre, avere elevata inerzia chimica e, ove richiesto, documentata compatibilità con i farmaci antiblastici e possedere i requisiti per conservare stabilmente il contenuto per tutto il periodo di validità indicato.

Le etichette (in lingua italiana) devono essere applicate direttamente al contenitore in modo che non si stacchino e devono rimanere leggibili durante la conservazione, la distribuzione e l'uso.

Il pH delle soluzioni deve essere compreso entro i limiti previsti da ciascuna monografia della FU vigente ed inoltre deve essere indicato in etichetta e sulla scheda tecnica.

Su richiesta dell'Azienda sanitaria, la fornitura potrà essere accompagnata da una certificazione relativa ai risultati dei saggi chimici e biologici firmata dal responsabile del servizio controllo qualità.

Tutti i contenitori devono comunque riportare la composizione, ai fini della valutazione della compatibilità dei medicinali con cui possono venire a contatto nella pratica d'uso ed ai fini della termodistruzione secondo le norme vigenti.

Per i prodotti che saranno indicati "destinati alla manipolazione di farmaci antiblastici" la ditta dovrà presentare congiuntamente alla documentazione prevista una dichiarazione che i contenitori primari e le chiusure sono completamente esenti da PVC e devono avere una doppia via: una per la somministrazione, l'altra da utilizzare per l'introduzione dei farmaci. In quest'ultimo caso, qualora il PORT non sia autosigillante, deve essere fornito gratuitamente l'idoneo dispositivo di chiusura, quando richiesto dal tipo di flacone/sacca.

I concorrenti dovranno, per ogni prodotto offerto, fornire apposita dichiarazione attestante la presenza/assenza di lattice, lattosio, glutine, sia nella sua composizione sia nei confezionamenti primario e secondario.

Ove previsto e ove applicabile, i concorrenti dovranno dichiarare, per ogni prodotto offerto:

- descrizione del metodo di produzione utilizzato;
- descrizione del metodo di inattivazione virale utilizzato;
- data di riduzione in log per virus con envelope e per virus senza envelope.

ART 9.3 - DISPOSITIVI MEDICI NECESSARI PER LA SOMMINISTRAZIONE

Qualora per la somministrazione del farmaco sia necessario l'uso di un dispositivo medico dedicato non facente parte del confezionamento autorizzato, questo deve essere fornito a titolo gratuito e non in sconto merce, nel numero richiesto dalle Aziende Sanitarie/ESTAR, compresi nel prezzo di aggiudicazione, tranne se non diversamente specificato. Il dispositivo deve rispettare le normative vigenti in materia (anche ai fini



della tracciabilità). Per quanto riguarda i dispositivi riutilizzabili sul paziente, questi non possono essere offerti limitandone il numero e, pertanto, ESTAR si impegna a richiedere un quantitativo che sia congruo in base al numero dei pazienti arruolati per la terapia in oggetto.

I dispositivi medici offerti o forniti a corredo dei prodotti offerti, devono essere conformi alla Direttiva 93/42 CE attuata con D.L.vo 24/02/1997 n.46 e s.m.i., anche per quanto riguarda l'etichettatura e il confezionamento, e dalla Direttiva 47/2007 CE recepita con D.L.vo 25/01/2010 n.37 e s.m.i.

Tutti i prodotti sterili dovranno essere confezionati con idoneo materiale, che consenta il mantenimento della sterilità del prodotto nel tempo e garantisca un'efficace barriera contro polvere ed umidità, come da normativa di riferimento UNI EN ISO 11607-1 : 2017 apertura peel-open con invito all'apertura.

I prodotti ed i relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi, ove previsti, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e ai regolamenti comunitari in materia, vigenti all'atto della gara. L'etichettatura deve essere conforme alla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e successive modifiche ed integrazioni.

Tutte le indicazioni sulle etichette e sulle confezioni devono essere anche in lingua italiana così come stabilito dall'art.5 comma IV° del D.lgs.46/97 e successivi aggiornamenti.

Devono essere presenti sulla confezione con caratteri ben visibili i seguenti dati: marcatura CE (Decreto Legislativo 24 febbraio 1997 n.46 in attuazione della direttiva CEE 93/42 e successive modifiche ed integrazioni concernenti i Dispositivi Medici), tipologia e materiale contenuto, metodo di sterilizzazione, codice REF, data di scadenza e numero di lotto.

ART 9.4 - STRUMENTAZIONE PER LA SOMMINISTRAZIONE

Qualora, invece, per l'utilizzo del prodotto farmaceutico fosse necessaria una particolare strumentazione, come specificatamente nel RCP, questa dovrà essere obbligatoriamente fornita in comodato d'uso dal Fornitore aggiudicatario, il quale, peraltro, dovrà assicurare gratuitamente :

- la manutenzione gratuita per tutti gli esemplari di strumentario utilizzato, completi di accessori secondo le necessità prospettate,
- training del personale addetto;
- garanzia di sostituzione dei pezzi rotti o deteriorati entro 24 ore dalla chiamata;
- garanzia di sostituzione in funzione dell'innovazione tecnologica;
- garanzia di sostituzione, entro 10 giorni dalla richiesta, in caso di discordanza nella qualità dello strumentario, di difettoso funzionamento e di altre eccezioni mosse in sede di prove funzionali.

Le Aziende Sanitarie/Ospedaliere saranno tenute a custodire e a conservare i predetti beni con la diligenza del buon pater familias e si obbligano a restituirli alle Imprese



nelle stesse condizioni in cui si trovano al momento della consegna, fatto salvo il normale deterioramento dovuto all'uso.

Le Aziende medesime provvederanno a reintegrare a proprie spese gli accessori a corredo dello strumentario smarriti o rotti per incuria.

La consegna dello strumentario di cui al presente atto sarà oggetto di annotazione in apposito registro inventariale, ai sensi della normativa in materia, che sarà eseguita a cura della competente U.O. dopo ricevimento di regolare bolla di consegna firmata dal Sanitario consegnatario del bene di cui trattasi. La fornitura dei Dispositivi Medici suddetti avrà termine con la riconsegna all'Impresa concedente dello strumentario, documentata da bolla di reso predisposta dalla struttura aziendale di cui sopra.

Per quanto non previsto nel presente atto valgono le disposizioni in materia contenute nel Codice Civile.

Tutta la strumentazione fornita dovrà corrispondere alla normativa vigente in materia. Nella fattispecie, la fornitura di anestetici inalatori dovrà essere corredata di vaporizzatori ad hoc. Questi ultimi, che devono essere considerati come un bene accessorio rispetto al farmaco, saranno forniti in comodato d'uso direttamente alle Aziende Sanitarie nelle quantità necessarie in relazione alle attrezzature presenti presso ogni Azienda Sanitaria, previo specifico collaudo da parte dell'Ingegneria Clinica di ESTAR. Le strumentazioni dovranno essere consegnate entro 30 giorni dalla aggiudicazione. Saranno a carico del Fornitore aggiudicatario gli interventi di manutenzione, assistenza tecnica ed eventuale sostituzione dei vaporizzatori forniti e di quelli eventualmente già presenti negli ospedali. Il Fornitore dovrà indicare le modalità di espletamento dell'assistenza tecnica. Il Fornitore aggiudicatario, inoltre, dovrà fornire a titolo gratuito, qualora non fossero compresi nel confezionamento del farmaco, anche i travasatori per l'anestetico, almeno 3 pezzi per ogni vaporizzatore (in caso di travasatori pluriuso), da reintegrare a richiesta, senza alcun aggravio di spesa, in caso di necessità. Il Fornitore dovrà fornire periodicamente un elenco aggiornato periodicamente del materiale che viene fornito o sostituito con l'indicazione puntuale di ogni reparto ospedaliero.

Per quanto non previsto nel presente atto valgono le disposizioni in materia contenute nel Codice Civile.

ART. 10 - CONFEZIONAMENTO IN GENERALE

Il confezionamento dei Prodotti si distingue in:

- **Confezione primaria:** il contenitore o qualunque altra forma di confezionamento che si trova a diretto contatto con il farmaco (**ad es: flaconi, siringhe, blister...**) o dispositivo in esso contenuto; a titolo puramente esemplificativo e non esaustivo, sono confezioni primarie i flaconi, le siringhe, i blister. Per le specialità medicinali è



il confezionamento indicato nella determina AIFA di autorizzazione all'immissione in commercio (confezione di vendita).

- **Confezione secondaria:** è l'imballaggio in cui è collocato il confezionamento primario.
- **Imballaggio esterno:** è lo scatolone esterno utilizzato per il trasporto, in cui al suo interno possono essere aggregate le singole confezioni (secondarie) di beni.

Il Fornitore deve garantire la conformità sia del confezionamento primario, sia del confezionamento secondario alle disposizioni vigenti in materia. Ogni confezione dovrà riportare tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e quelle necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura. La confezione dovrà garantire la conservazione della sterilità del prodotto dal possibile deterioramento causato da fattori esterni e contenere il manuale di istruzioni d'uso, in ottemperanza alla normativa vigente.

Tutti i prodotti si intendono richiesti in confezione singola. Tutte le confezioni dei prodotti in gara (sia primario che secondario) dovranno essere provviste di codice a barre univoco (formato "EAN a 13 caratteri" o altro formato di codice a barre univoco o AIC), di opportune dimensioni e di nitidezza di stampa tali da consentire una rapida decodifica con i comuni lettori ottici.

Per tutti i prodotti, i confezionamenti secondari devono essere tali da consentire un facile trasporto e di volume ridotto al fine di rendere possibile un facile stoccaggio in spazi limitati (su scaffali e in armadi) presso i Reparti/Ambulatori delle Aziende. La ditta dovrà rendersi disponibile a concordare confezionamenti diversi da quelli proposti in sede di gara in caso di necessità.

La confezione secondaria deve riportare le informazioni della confezione primaria in italiano.

Il numero delle confezioni singole contenute in quelle secondarie deve essere costante nel corso della fornitura come dichiarato nella documentazione di gara.

L'imballaggio esterno usato per la spedizione è a carico del Fornitore e resta di proprietà dell'Azienda sanitaria/ Estar (imballaggio e confezioni "a perdere"). Deve essere robusto, realizzato impiegando il materiale più idoneo, in rapporto sia alla natura del prodotto sia al mezzo di trasporto prescelto e deve garantire l'integrità finale dei prodotti consegnati.

Tutte le indicazioni riportate sulla superficie dell'imballaggio esterno devono essere realizzate a caratteri ben visibili con un inchiostro indelebile. Sull'imballaggio esterno deve essere apposta un'etichetta che consenta la facile lettura delle diciture richieste dalle norme vigenti, soprattutto in relazione alla data di preparazione, data di scadenza, numero di lotto di produzione, codice AIC/REF, oltre alle precauzioni particolari necessarie ad una corretta conservazione.



In particolare, l'imballaggio esterno deve essere in materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idoneo a garantire sia la corretta conservazione che le condizioni di temperatura previste dalla monografia del Prodotto (o RCP).

L'imballaggio esterno deve, altresì, soddisfare le prescrizioni del D.Lgs. n. 81/2008 circa la prevenzione infortuni ed igiene del lavoro, relativa alla limitazione sui carichi lombari cui sottoporre il personale di magazzino.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da osservare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili.

Gli imballaggi dovranno rispettare le normative vigenti anche in materia di tutela dell'ambiente.

Le consegne su pallet devono avvenire su pallet di dimensioni standard (EURO-PALLET 80X120CM), assolutamente integri e correttamente imballati col cellophane, qualora la stabilità della merce lo richieda, con altezza massima totale non superiore a 150CM. Qualora le dimensioni sopra indicate non vengano rispettate, la merce potrà essere respinta.

I bancali misti dovranno essere divisi con interfalda per lotto e articolo (a cambio di lotto/articolo necessaria interfalda o pallet distinto); nel caso di consegna di bancali misti (cioè contenenti colli riferiti a prodotti diversi, o a prodotti uguali, ma di lotto diverso), l'etichetta prodotto sul collo mono articolo deve essere sempre disposta a vista verso l'esterno.

I colli in esso contenuti devono essere perfettamente allineati, senza debordamenti e riportare all'esterno (stampata sul cartone o su di un'etichetta autoadesiva applicata sul cartone) l'indicazione del prodotto contenuto (comprensivo di lotto e scadenza) e il relativo numero di confezioni primarie. Tale stampa/etichetta non dovrà essere in alcun modo coperta, né parzialmente né totalmente, da qualsiasi altra stampa/etichetta.

Solo per i casi di consegna di prodotti da conservare a temperatura controllata o da refrigerare, sul collo in posizione ben visibile anche in caso di confezionamento in pallet, dovrà essere indicato un "alert" per temperatura di conservazione, in conformità delle normative vigenti. Nel DDT del fornitore dovrà essere indicato per quale referenza/e debba essere garantita la conservazione in frigorifero.

Su richiesta di ESTAR il fornitore dovrà essere in grado di documentare il mantenimento, durante la fase di trasporto, della catena del freddo.

Il bancale utilizzato per il trasporto del pallet, qualora si tratti di pallet riutilizzabile (es. EPAL), deve essere ritirato dal Fornitore contestualmente alla consegna delle successive forniture a sue spese (interscambio differito). ESTAR garantirà nel corso della fornitura la restituzione di tutti i pallet EPAL consegnati dal Fornitore, al netto di una franchigia pari al 20% dei pallet riutilizzabili consegnati dal fornitore. Qualora il Fornitore utilizzi pallet a perdere non ne è prevista la restituzione.

Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole esposte o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e il fornitore aggiudicatario dovrà provvedere alla sostituzione della



medesima entro 48 ore dal ricevimento della segnalazione. Finché la consegna non sarà conforme, l'ordine sarà considerato inevaso e i relativi costi di gestione della non conformità saranno attribuiti al fornitore come previsto specifico regolamento interno ESTAR pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori (<https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-fornitori-logistica>)

ART. 11 – CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA PER I SINGOLI PRODOTTI

ART 11.1 - CONFEZIONAMENTO SPECIALITA' MEDICINALI

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente; dette diciture devono figurare sia sul confezionamento primario che secondario come previsto dal DL.vo 540/92. Le singole confezioni dei medicinali dovranno essere quelle regolarmente autorizzate dalle autorità nazionali competenti.

Tutti i confezionamenti secondari devono pervenire con l'indicazione “confezione ospedaliera” che annulla la fustella e l'annullamento non deve impedire la leggibilità del codice a barre (MINSAN) identificativo del prodotto.

Il confezionamento secondario dovrà assicurare l'integrità del prodotto durante il trasporto e il packaging.

Il packaging esterno (scatola) e la confezione interna (fiala, flacone, blister, ect.) non dovranno essere confondibili con packaging e confezioni di altri farmaci, contenenti principi attivi diversi e/o dosaggi diversi dello stesso principio attivo.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei medicinali dovranno essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza e il lotto di produzione.

Il confezionamento secondario dovrà portare in modo evidente i simboli e le diciture indicanti particolari temperature di conservazione ed eventuali caratteristiche di pericolosità.

Il confezionamento primario e il confezionamento secondario devono rispettare quanto previsto dal D.Lgs. 24 aprile 2006 n. 219 e s.m.i.

Il confezionamento secondario deve consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente ed in particolare:

1. denominazione del farmaco e nome del principio attivo;
2. forma farmaceutica;
3. dosaggio;



Soggetto aggregatore



4. nome e indirizzo del titolare dell'AIC;
5. codice AIC;
6. numero del lotto di produzione;
7. data di scadenza;
8. eventuali pittogrammi rispondenti a quanto previsto dal Decreto Min. Salute 24 settembre 2003 e s.m.i..

I prodotti devono essere confezionati in modo da garantire la corretta conservazione, anche durante le fasi di carico, di trasporto e di scarico. Per i farmaci da conservare a temperature determinate, il trasporto dovrà avvenire mediante veicoli dotati delle necessarie condizioni di coibentazione e di refrigerazione ed in idonei contenitori termici, al fine di garantire le condizioni di temperatura previste dalle monografie dei singoli prodotti e dalla monografia della Farmacopea Ufficiale in vigore e s.m.i. nonché dal Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

Per i prodotti che devono essere conservati a temperatura controllata, negli imballi secondari dovranno essere inseriti appositi rilevatori/marcatori della temperatura con taratura riferita alla temperatura di conservazione dei farmaci trasportati.

Sull'imballaggio esterno, costituito dallo scatolone contenente più confezioni secondarie di prodotti, deve essere apposta un'etichetta contenente le seguenti informazioni:

- contrassegno del Fornitore;
- nome del medicinale contenuto;
- lotto e scadenza del medicinale contenuto;
- modalità di conservazione;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto;
- tutte le indicazioni/etichette previste dalla legge.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere in lingua italiana e chiaramente leggibili.

I prodotti tossici devono riportare opportune segnalazioni anche sull'imballaggio esterno.

La consegna dei prodotti citotossici iniettabili deve essere fatta in contenitori separati dotati di sistemi di protezione da rotture.

Gli antineoplastici devono essere imballati in modo da evitare rotture accidentali e conseguente contaminazioni. I colli contenenti farmaci antineoplastici dovranno essere appositamente contrassegnati e riconoscibili dall'esterno. Nel relativo DDT del fornitore dovrà essere indicato quali referenze siano farmaci antineoplastici.

Per gli antineoplastici iniettabili è indispensabile la presenza di sistemi di protezione dalle rotture dei flaconi in vetro. Anche la diversità nei colori delle etichette per i diversi principi attivi può rappresentare un elemento efficace per la riduzione degli errori.

Per i farmaci antineoplastici di origine biologica, inoltre, devono essere garantiti il mantenimento di temperature particolari (cold chain) e il trasporto con bassa vibrazione,



ottenibili con sistemi certificati di imballaggio e di consegna idonea, secondo quanto previsto dalla raccomandazione 14 del Ministero della Salute.

I farmaci fotosensibili dovranno essere imballati singolarmente in modo tale da permettere la distribuzione delle singole unità e garantire, pertanto, la corretta conservazione degli stessi.

Il peso di ciascun confezionamento secondario dovrà rispettare la normativa fissata in materia di sicurezza.

Gli ordini non possono in alcun caso essere cumulati in un unico collo.

ART. 11.2 - MATERIE PRIME

Per i prodotti soggetti ad accisa il fornitore deve indicare chiaramente se il prodotto aggiudicato è soggetto ad accisa (alcoli: metilico, propilico e isopropilico e oli: benzolo, toluolo, xilolo e altri idrocarburi aromatici).

Per i prodotti soggetti ad ADR il fornitore deve indicare chiaramente se il prodotto è classificato come pericoloso ai sensi della normativa ADR, specificando la classificazione UN e allegando relativa scheda di sicurezza.

ART. 11.3 - LE SOLUZIONI INFUSIONALI E I SOSTITUTI DEL SANGUE

Le soluzioni infusionali e i sostituti del sangue devono, inoltre, presentare le seguenti caratteristiche in merito al confezionamento ed etichettatura:

I contenitori primari, in materiale plastico o in vetro, e le chiusure in materiale elastomerico devono presentare i requisiti previsti dalle monografie riportate nella F.U. vigente. Devono avere elevata inerzia chimica e, ove richiesto, documentata compatibilità con i farmaci antineoplastici e possedere i requisiti per conservare stabilmente il contenuto per tutto il periodo di validità indicato.

I contenitori primari devono essere inseriti in scatole di cartone di facile movimentazione (ad esempio dotati di impugnatura anatomica), resistenti tali da consentire un immagazzinamento per sovrapposizione in numero non superiore a 25 pezzi da 500 ml, non superiore a 30 pezzi da 250 ml, non superiore a 50 pezzi da 100 ml e 50 ml, non superiore a 4-6 sacche da 1000 ml e non superiore a 2 sacche da 5000 ml.

Ogni confezionamento secondario deve riportare una etichetta uguale a quella dei flaconi in esso contenuto.

Le etichette devono essere applicate direttamente al flacone in modo che non si stacchino e devono rimanere leggibili durante conservazione, distribuzione ed uso.

Il pH delle soluzioni deve essere compreso entro i limiti previsti da ciascuna monografia della F.U. e deve essere indicato in etichetta e sulla scheda tecnica.

CONTENITORI PRIMARI



I flaconi di vetro devono:

- essere in vetro rispondente alle caratteristiche descritte in F.U. vigente;
- essere esclusivamente di tipo I (borosilicato) per le soluzioni con $\text{pH} \geq 7$;
- essere il più possibile trasparenti;
- consentire il completo svuotamento;
- possedere uno spazio libero per consentire l'eventuale aggiunta di farmaci ed avere scale di misurazione leggibili facilmente anche a flacone capovolto, preferibilmente anche con l'indicazione del riferimento dei 50 ml, altrimenti almeno ogni 100 ml;
- possedere uno spazio dedicato ove possano essere scritti i farmaci aggiunti, non cancellabile;
- possedere un tappo in materiale elastomerico, protetto fino al momento dell'utilizzo da apposite ghiere che garantiscano l'ermeticità, sufficientemente elastico per consentire la perforazione con gli appositi dispositivi per la somministrazione di farmaci, ma nel contempo garantire la perfetta tenuta durante l'infusione. Le chiusure per i contenitori multidose devono essere sufficientemente elastiche da garantire che il foro si chiuda dopo l'estrazione dell'ago;
- essere esenti da lattice;
- se contengono farmaci antiblastici devono essere provvisti di confezionamento tale da evitare rotture e conseguente spandimento del farmaco, tale da garantire la sicurezza dell'operatore, per esempio essere dotati di involucro secondario esterno a protezione dell'integrità dell'involucro primario e del suo contenuto.

Le sacche devono:

- essere in materiale plastico, esente da PVC, rispondente alle caratteristiche descritte in F.U. vigente;
- essere impermeabili all'aria e al vapore acqueo, resistenti alla trazione e alla pressione;
- essere il più possibile trasparenti;
- consentire il completo svuotamento, senza insufflare aria;
- essere provvisti di foro di sospensione;
- possedere uno spazio libero per consentire l'eventuale aggiunta di farmaci ed avere scale di misurazione leggibili facilmente anche a flacone capovolto, preferibilmente anche con l'indicazione del riferimento dei 50 ml, altrimenti almeno ogni 100 ml;
- possedere uno spazio dedicato ove possano essere scritti i farmaci aggiunti, non cancellabile;
- presentare pareti a bassa adesività rispetto ai farmaci aggiunti in soluzione;
- possedere un tappo in materiale elastomerico, protetto fino al momento dell'utilizzo da apposite ghiere che garantiscano l'ermeticità, sufficientemente elastico per consentire la perforazione con gli appositi dispositivi per la somministrazione di farmaci, ma nel contempo garantire la perfetta tenuta durante l'infusione. Le chiusure per i contenitori



Soggetto aggregatore



- multidose devono essere sufficientemente elastiche da garantire che il foro si chiuda dopo l'estrazione dell'ago;
- essere protette da una busta in polietilene o altro materiale idoneo che presenti un dispositivo che faciliti l'apertura;
 - essere provviste di una bocchetta tubolare per l'erogazione del contenuto che permetta il facile collegamento con l'apparato tubolare di somministrazione e di una bocchetta tubolare per l'introduzione di eventuali farmaci. I due punti d'ingresso devono essere sufficientemente lunghi, rigidi, distanziati e provvisti di rinforzo rigido alla base in modo da impedire che l'ago fori la sacca durante l'aggiunta di farmaci;
 - essere di facile eliminazione e di scarso impatto ambientale;
 - essere esenti da lattice.

I flaconi in plastica devono:

- essere in materiale plastico, esente da PVC, rispondente alle caratteristiche descritte in F.U. vigente;
- essere impermeabili all'aria e al vapore acqueo, resistenti alla trazione ed alla pressione;
- essere il più possibile trasparenti;
- consentire il completo svuotamento, possibilmente senza insufflare aria;
- essere provvisti di foro di sospensione;
- possedere uno spazio libero per consentire l'eventuale aggiunta di farmaci ed avere scale di misurazione leggibili facilmente anche a flacone capovolto, preferibilmente anche con l'indicazione del riferimento dei 50 ml, altrimenti almeno ogni 100 ml;
- possedere uno spazio dedicato ove possano essere scritti i farmaci aggiunti, non cancellabile;
- presentare pareti a bassa adesività rispetto ai farmaci aggiunti in soluzione;
- possedere un tappo in materiale elastomerico, protetto fino al momento dell'utilizzo da apposite ghiere che garantiscano l'ermeticità, sufficientemente elastico per consentire la perforazione con gli appositi dispositivi per la somministrazione di farmaci, ma nel contempo garantire la perfetta tenuta durante l'infusione. Le chiusure per i contenitori multidose devono essere sufficientemente elastiche da garantire che il foro si chiuda dopo l'estrazione dell'ago;
- essere di facile eliminazione e di scarso impatto ambientale;
- essere esenti da lattice (definire nota latex free).

Le fiale devono:

- essere idonee a contenere preparazioni di tipo iniettabile secondo quanto riportato in F.U. vigente;
- essere preferibilmente in materiale plastico o, in alternativa, in vetro, dotate di una linea di frattura prestabilita che renda possibile la rottura in corrispondenza del collo;
- riportare su ogni fiala, in modo indelebile, la composizione quali-quantitativa, il fornitore, il lotto e la data di scadenza;



Soggetto aggregatore



- per i prodotti galenici industriali preconfezionati, la confezione di vendita non deve essere superiore a 20 unità posologiche, idonea per l'immagazzinamento per sovrapposizione.
- sulla scatola devono essere riportati, con caratteri indelebili, ben visibili e in lingua italiana, tutti i dati necessari ad individuare il tipo di soluzione contenuta, la quantità, la data di scadenza, il lotto di preparazione, la ragione sociale del fornitore e il luogo dello stabilimento di preparazione.

In particolare per le soluzioni elettrolitiche contenenti potassio è richiesto al fornitore aggiudicatario l'adeguamento alle raccomandazioni ministeriali inerenti l'adozione di adeguati sistemi di evidenziazione e di identificazione del prodotto al fine di evitare scambi con altre fiale o flaconi; in particolare, la confezione dotata di bollino adesivo con AIC non deve avere un contenuto di fiale superiore a 10.

Ai fini di una maggiore informazione circa le migliori modalità di smaltimento delle confezioni primarie (flaconi in vetro/plastica, sacche e fiale in vetro/plastica) dovranno essere prodotte, unitamente alla documentazione tecnica, le schede tecniche dell'imballaggio (primario) contenente le soluzioni proposte.

Le etichette, in carta, devono essere applicate in modo da evitarne il distacco, direttamente sui contenitori primari e riportare in modo chiaro e indelebile quanto segue:

1. la denominazione del prodotto;
2. la composizione quali-quantitativa del contenuto in g/l, mEq/l per gli elettroliti e mMol/l per i non elettroliti, mOsm/l, PH della soluzione;
3. le indicazioni d'uso;
4. la via di somministrazione;
5. le modalità di conservazione;
6. eventuali avvertenze;
7. la dicitura "sterile" o riferimento alla Farmacopea vigente;
8. il numero di lotto, la data di produzione e di scadenza;
9. il numero di A.I.C., quando previsto;
10. il nome e l'indirizzo del produttore;
11. il codice a barre, laddove è possibile.

Per ragioni di sicurezza dei pazienti (raccomandazione 7 del Ministero della salute "per la prevenzione della morte, coma o grave danno derivati da errori in terapia farmacologia"), i prodotti dovranno avere confezionamento ed etichettatura tali da favorire la massima identificabilità, limitando la possibilità di scambio fra prodotti simili per confezionamento, etichettatura, dosaggio, pronuncia e scrittura.

ART. 12 - SPECIFICHE E CONDIZIONI DI FORNITURA

ART. 12.1 - SERVIZI CONNESSI ALLA FORNITURA

I servizi descritti nel presente paragrafo sono connessi e accessori e pertanto necessari per la corretta esecuzione della presente fornitura. Detti servizi sono quindi prestati dal



Fornitore unitamente alla fornitura medesima ed il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa, della fornitura del Prodotto offerto in sede di gara. Riguardano:

- Trasporto e consegna
- Sostituzioni e ritiri
- Assistenza alla fornitura

Per i dettagli e gli aggiornamenti si rimanda allo specifico regolamento interno ESTAR pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori (<https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-fornitori-logistica>)

In linea generale le specifiche e condizioni di fornitura dovranno sempre essere conformi a quanto previsto dalla normativa vigente

ART. 12.2 - TRASPORTO E CONSEGNA

Le attività di trasporto e consegna dei Prodotti oggetto della fornitura saranno effettuate a cura e spese del Fornitore nel luogo e nel locale indicato dall'Ente nelle relative Richieste di Consegna, emesse dall'Ente medesimo in esecuzione di ciascun Ordinativo di Fornitura.

Gli oneri di consegna, con ciò intendendosi tutti i costi relativi al trasporto ed alla consegna dei Prodotti nonché ogni onere relativo ad imballaggio, carico, scarico, consegna nelle modalità di seguito riportate e qualsiasi altra attività ad essa strumentale, sono interamente a carico del Fornitore che, pertanto, dovrà essere dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tali attività nel rispetto delle prescrizioni previste.

1) Modalità di trasporto

E' responsabilità del Fornitore garantire che il trasporto dei Prodotti avvenga con mezzi autorizzati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei Prodotti consegnati. Pertanto, il Fornitore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei Prodotti, in conformità a quanto previsto dalle linee direttrici in materia di buona pratica di distribuzione dei farmaci ad uso umano, approvate con il D.M.S. del 6/7/1999 e dalla normativa europea, nonché dalla Farmacopea Ufficiale edizione in vigore alla data di consegna del Prodotto ed eventuali successivi aggiornamenti, a cui si rinvia anche per le modalità di trasporto di dispositivi medici.

Per i prodotti da conservare a temperature determinate, il trasporto dovrà avvenire mediante mezzi dotati delle necessarie condizioni di coibentazione e di refrigerazione al fine di garantire la catena del freddo. Il mantenimento della catena del freddo, anche durante il trasporto, dovrà essere documentabile attraverso la tracciabilità dei movimenti del prodotto con relativi orari e temperature rilevate attraverso idonei strumenti di registrazione.



Soggetto aggregatore



L'attestazione di conformità delle corrette condizioni di trasporto e consegna dovrà essere prodotta nella documentazione rilasciata al momento della consegna.

E', inoltre, responsabilità del Fornitore garantire che il trasporto di sostanze psicotrope e stupefacenti sia eseguito da soggetti competenti ed in possesso dell'autorizzazione al commercio all'ingrosso di medicinali a base di sostanze stupefacenti o psicotrope, in conformità con quanto disposto dal D.P.R. 309/1990.

2) Emissione ordini

L'ESTAR, quale soggetto che cura le singole procedure svolte sul Sistema Dinamico, procederà ad effettuare direttamente gli ordini con consegna presso i propri magazzini, o punti di consegna (Transit Point - Piattaforme), o direttamente presso i propri clienti (Aziende Sanitarie) e comunque presso i punti di consegna indicati negli ordini, provvedendo poi alla successiva liquidazione e pagamento diretto delle fatture emesse.

Per gli infusionali potrà essere richiesta consegna diretta al Transit Point/Punto di Consegna con etichettatura per singolo collo e creazione/gestione del flusso informativo.

Per questi farmaci Estar si riserva la elaborazione di nuove modalità di gestione tese a superare la movimentazione dei prodotti a cura del personale addetto alla logistica in Estar ed alle farmacie ospedaliere

Il compenso per il servizio indicato al presente paragrafo verrà richiesto con costo aggiuntivo ma farà parte del confronto economico ai fini dell'aggiudicazione nel prezzo di offerta. Tale costo verrà pagato come canone mensile imputato ad Estar.

Per particolari specialità medicinali, non rientranti nel perimetro di competenze ESTAR (es. radiofarmaci, stupefacenti, medicinali che richiedono assunzione di responsabilità etc) gli ordini potranno essere emessi anche dalle singole Aziende Sanitarie che svolgeranno la funzione di RES e DEC.

Per gli ordini emessi da ESTAR a consegna diretta il ruolo di DEC viene svolto dalle Aziende Sanitarie riceventi.

ESTAR di concerto con le AASS/AAOO destinatarie si riserva di valutare la gestione in consegna diretta di casistiche particolari (es. DPC)

Gli ordini di acquisto verranno emessi dall'Ufficio competente ESTAR o Aziendale. Gli ordini saranno trasmessi con le modalità previste dalla normativa vigente, nel caso specifico mediante la piattaforma NSO. Gli ordini riporteranno, fra gli altri, i dati relativi all'aggiudicazione della fornitura/contratto, il luogo di consegna nonché il relativo cod. CIG

Il Fornitore si impegna ad accettare la trasmissione degli ordini in modalità sopradescritta e dalla struttura preposta. ESTAR e le Aziende Sanitarie non si ritengono responsabili nel caso di ordini emessi da altre strutture non autorizzate.



Soggetto aggregatore



Ordini diversi non possono essere cumulati in un unico collo, è necessario evadere ciascun ordine come singolo collo e con singolo DDT, visibile alla consegna se pur in unica spedizione.

Il Fornitore non dovrà effettuare consegne di merce non precedute da regolare ordine di acquisto.

Quale data di ricevimento dell'ordine farà fede la marcatura "ordine consegnato" sulla piattaforma NSO

Il riferimento all'ordine di acquisto dovrà essere riportato nel DDT di consegna.

È facoltà di ESTAR/Azienda Sanitaria inviare ordini a consegna programmata, nei quali saranno indicate le date tassative di consegna periodica delle merci. Eventuali deroghe di consegna dovranno essere concordate con il Responsabile del Magazzino e/o altro incaricato designato dal responsabile stesso.

Non sono previsti minimi d'ordine: il Fornitore, pertanto, è tenuto a consegnare, nei termini previsti, i prodotti e le quantità ordinate, indipendentemente dal valore o dall'entità della fornitura richiesta, presso il punto di consegna indicato nell'ordine stesso.

3) Luoghi di consegna

La consegna dei Prodotti oggetto della fornitura sarà effettuata nei luoghi indicati dai competenti Uffici di ESTAR e delle Aziende sanitarie nei relativi Ordini "franco magazzino".

ESTAR emette ordini in consegna presso i propri magazzini o in casi particolari (consegne dirette e/o conto deposito) presso i punti di consegna accreditati delle Aziende Sanitarie del SSR.

Per i dettagli e gli aggiornamenti si rimanda alle procedure e allo specifico regolamento interno ESTAR pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori (<https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-fornitori-logistica>)

4) Termini di consegna

La consegna deve essere garantita anche in caso di sciopero, di impedimenti atmosferici o di viabilità.

Ai fini della decorrenza dei termini di consegna, farà fede la marcatura "ordine consegnato" sulla piattaforma NSO.

La prova della tempestività della consegna è rappresentata esclusivamente dalla copia del DDT controfirmato per accettazione, senza riserve, da parte del destinatario della consegna indicato nell'ordine stesso.



I termini della consegna possono essere:

- **Ordini Normali**
La consegna deve avvenire tassativamente nel termine di 5 giorni lavorativi e consecutivi dalla data di ricevimento dell'ordine, se non diversamente indicato.
- **Ordini Urgenti**
Gli ordini "urgenti" o "in emergenza" vengono identificati come tali nel mezzo convenuto di trasmissione. In questo caso la consegna deve avvenire tassativamente entro le 48 ore dal ricevimento dell'ordine stesso.
- **Ordini in abbonamento**
La consegna deve essere effettuata in modalità "acconto" alle scadenze indicate nella programmazione concordata.

Con riferimento ai termini previsti nel presente documento, laddove non diversamente e specificamente previsto, i termini indicati devono intendersi perentori.

A. Inadempimento - Termini di consegna e acquisto in danno

L'Azienda, nel caso in cui non vengano rispettati i termini di consegna di cui ai precedenti punti, ferma restando l'applicazione delle penali previste per le ipotesi di ritardo nella consegna descritte nel presente capitolato, superato il quinto giorno successivo alla scadenza del termine di consegna nel caso di ordini normali e del secondo giorno nel caso di ordini urgenti, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, può procedere direttamente all'acquisto del prodotto utilizzando la gradatoria o sul libero mercato (acquisto in danno), per pari quantità richiesta.

In questo caso sarà a carico del Fornitore inadempiente sia l'eventuale differenza di prezzo tra il costo sostenuto per l'acquisto del prodotto equivalente e il prezzo del prodotto aggiudicatario, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante ad ESTAR o all'Azienda Sanitaria a causa dell'inadempienza. Il Fornitore inadempiente in questo caso non può sollevare contestazioni di alcun genere.

Nel caso di urgenza o emergenza, ESTAR o l'Azienda Sanitaria potrà procedere all'acquisto in danno anche prima del quinto giorno (ordini normali) o del secondo giorno (ordini urgenti), sempre previa notifica all'Aggiudicatario.

Nel caso in cui l'Aggiudicatario si trovasse nell'impossibilità di rispettare i termini fissati, deve darne immediata comunicazione scritta (a mezzo e-mail, pec), entro 2 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine (in caso di ordini normali) e di 18 ore (in caso di ordini urgenti).

Le consegne effettuate successivamente a tale data saranno considerate ritardo nella consegna e fonte di applicazione delle penali, come precisato nel presente capitolato, fermo restando che l'Azienda ordinante rivendicherà comunque i costi sostenuti per eventuali ordini in danno occorsi nel periodo di carenza.

B. Modalità di consegna



Soggetto aggregatore



Nessun onere aggiuntivo sarà riconosciuto per l'imballaggio e il trasporto, anche se effettuati per consegne urgenti.

La consegna parziale è ammessa purché nel DDT sia specificato "consegna in acconto".

La consegna avviene in modalità porto franco, merce a terra, con mezzi dotati di sponda idraulica. ESTAR si riserva di rifiutare la consegna se non effettuata come descritto sopra

La quantità di merce ricevuta è quella accertata presso il luogo di consegna convenuto e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore.

ESTAR e/o l'Azienda Sanitaria destinataria non si riterranno responsabili di eventuali smarrimenti della merce per consegne avvenute in deroga alle condizioni riportate nell'ordine e/o effettuate presso altre strutture anche se afferenti alla stessa Azienda.

Il Fornitore si impegna a fornire i prodotti di cui trattasi nelle condizioni migliori di imballaggio, di conservazione e di efficienza, con garanzia da ogni avaria o danni evidenti o occulti che possano prodursi o essere prodotti per effetto, ad esempio, dello stato di magazzinaggio precedente, delle operazioni di trasporto e di consegna, dell'influenza sui prodotti delle condizioni ambientali e meteorologiche, dello stato chimico-fisico delle materie, di difetto imputabile al personale cui sono state affidate le operazioni predette, di imballaggi scarsi o inadatti.

Data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento, la data e la firma posta sul documento di trasporto o altro documento equipollente come da normativa vigente indica la mera corrispondenza del numero dei colli riscontrati alla consegna ESTAR/Azienda Sanitaria si riserva di accertare l'effettiva quantità e qualità dei Prodotti consegnati entro 48h dalla data di accettazione.

La verifica in accettazione deve, essere riconosciuta vincolante a tutti gli effetti dal Fornitore.

L'accettazione da parte di ESTAR/Azienda Sanitaria della merce consegnata non solleva l'Aggiudicatario dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine a vizi apparenti od occulti non rilevati all'atto della consegna.

Solo il personale dipendente, in servizio presso il Magazzino ESTAR o Azienda Sanitaria e/o altro delegato indicato nell'ordine di fornitura, è autorizzato al ricevimento della merce e alla firma per ricevuta dei Documenti di Trasporto o documento equipollente come da normativa vigente.

Qualora il personale di cui al precedente comma rifiuti la merce reputandola non conforme, l'Aggiudicatario sarà tenuto a ritirarla immediatamente ed a sostituirla in conformità a quanto stabilito nel presente capitolato.

L'aver messo in condizioni il Magazzino di ESTAR o dell'Azienda Contraente di respingere, anche parzialmente, una fornitura, costituisce inadempimento contrattuale.



Per i dettagli e gli aggiornamenti si rimanda alle procedure e allo specifico regolamento interno ESTAR pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori (<https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-fornitori-logistica>)

c. Documento di trasporto

Il DDT deve riportare le indicazioni previste dalla legislazione vigente e, in particolare:

- data e numero di ordine;
- luogo di consegna;
- altri riferimenti relativi all'ordinativo;
- data e numero del Buono di acquisto in caso di stupefacenti.

Nello stesso documento o in scheda allegata, devono essere specificati:

- AIC / REF del prodotto ordinato;
- lotto di fabbricazione;
- data di scadenza del lotto;
- numero di confezioni consegnate per ogni lotto.

Il DDT, deve essere rilasciato al destinatario (ESTAR/ Aziende Sanitarie) per consentire la verifica amministrativa e la successiva liquidazione della fattura. Al fornitore verrà rilasciata copia del DDT o documento equipollente firmata per accettazione anche in modalità elettronica.

ART. 13 - DIFFORMITÀ, SOSTITUZIONI, RITIRI E INDISPONIBILITÀ

Nel caso di difformità tra l'ordine e quanto consegnato dal Fornitore, anche se rilevate a seguito di utilizzi successivi rispetto a quanto riportato nella Documentazione di Consegna, o a prove e a verifiche effettuate anche da terzi soggetti, ESTAR o l'Azienda Sanitaria invia una contestazione scritta, a mezzo mail /pec, al Fornitore, attivando se necessario, le pratiche di reso fisico e contabile, secondo quanto disciplinato nei successivi paragrafi.

In deroga alle disposizioni di cui all'art. 1495 del Codice Civile, le comunicazioni di difformità potranno essere validamente inviate da ESTAR/ Azienda Sanitaria nel termine di 30 giorni dalla data della scoperta del vizio.

Le situazioni di difformità sono:

1. Difformità qualitativa: è la mancata corrispondenza fra i prodotti richiesti ed i prodotti consegnati, quali prodotti viziati, ovvero prodotti difettosi ovvero prodotti aventi specifiche non conformi a quanto riportato nelle schede tecniche; a titolo



puramente esemplificativo e non esaustivo, rappresentano cause di difformità qualitativa la mancata corrispondenza per nome commerciale, etichettatura, integrità dell'imballo, integrità del confezionamento, prodotti non correttamente conservati nella fase di trasporto, prodotti non correttamente tenuti sotto controllo termico nonché prodotti che presentano difformità ai fini della tracciabilità (per es lotto e scadenza)

2. Difformità quantitativa: è la mancata corrispondenza fra le quantità dei prodotti riscontrati alla consegna e le quantità dei prodotti dichiarati nel documento di trasporto. Nel caso in cui la mancata corrispondenza sia riferita alla quantità consegnata rispetto a quella ordinata, verrà contestata la fornitura qualora non espressamente dichiarato "acconto", se inferiore all'ordine. Se invece la fornitura risulta superiore ai quantitativi in ordine, la difformità verrà notificata al Fornitore dalla DT del Magazzino per concordare la soluzione.

Tutti i movimenti fisici devono avere un corrispondente movimento contabile (es. Reso fisico deve essere stornato con nota di credito)

Per i dettagli e gli aggiornamenti si rimanda alle procedure e allo specifico regolamento interno ESTAR pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori (<https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-fornitori-logistica>)

In linea generale il Fornitore deve assolvere inderogabilmente a questi punti, pena l'applicazione di penali previste dal seguente capitolato Art. Penali :

- consegnare merce nei 5 gg lavorativi successivi alla ricezione dell'ordine (vedi articolo 12.2 paragrafo "termini di consegna") o 48h nel caso di tassativa;
- consegnare merce con validità residua di almeno 2/3 di vita utile;
- rispettare tassativamente la normativa delle condizioni di consegna (T controllata, consegne non promiscue, etichettature di pericolo etc);
- comunicare mancanze prima di ricevere eventuali ordini;
- rispettare i termini di reso tassativamente di 15gg dalla comunicazione;
- per i prodotti in scadenza ravvicinata come opportunamente notificati dalle DT, procedere al ritiro entro 15 gg dalla comunicazione;

Nel caso in cui ESTAR o le Aziende Sanitarie verifichino, anche in fase successiva all'effettiva consegna, il non rispetto delle condizioni contrattuali di cui sopra, Il Fornitore dovrà provvedere al ritiro dei prodotti e riconoscere a ESTAR /Azienda Sanitaria il valore nominale dei prodotti consegnati in deroga a quanto previsto. In caso di inadempienza da parte del Fornitore ESTAR, decorsi inutilmente 15gg, procede con smaltimento per conto con rimessa al Fornitore dei costi sostenuti. Lo smaltimento per conto comporta l'addebito dei costi diretti di smaltimento sostenuti da ESTAR, aggravati di una percentuale pari al 15% a copertura delle spese generali.



aziendali, oltre al valore nominale della merce. I costi di smaltimento sono calcolati in base al peso per codice CER dei prodotti smaltiti.

La stessa procedura verrà adottata nel caso in cui la Ditta, decorsi 30 giorni dalla comunicazione, non dia alcuna indicazione sulle modalità di ritiro/smaltimento.

Per il recupero delle somme di cui sopra ESTAR procede con l'emissione di specifica nota di debito che se necessario, verrà accompagnata dal certificato di avvenuta distruzione.

In ogni caso la Ditta si impegna a riaccreditare il valore complessivo della merce ritirata/smaltita, secondo le modalità previste dalla vigente normativa.

Indisponibilità

1) Indisponibilità temporanea del Prodotto per rottura di stock

In caso di temporanea carenza (indisponibilità temporanea) dei prodotti aggiudicati, dovuta ad eventi occasionali di rotture di stock del Prodotto, il Fornitore dovrà comunicare alla Azienda/ Estar tempestivamente (e-mail, fax, PEC), e indipendentemente dall'emissione dell'ordine, la mancata disponibilità del prodotto, indicandone:

- denominazione;
- data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna;
- periodo previsto di indisponibilità;
- causa di indisponibilità.

La indisponibilità temporanea non deve superare un periodo di 15 giorni, data la particolarità del materiale oggetto della fornitura.

Durante il predetto periodo di indisponibilità, nel caso di consegne urgenti necessarie per lo svolgimento delle prestazioni sanitarie, ESTAR/Azienda Sanitaria, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, procederà all'acquisto in danno effettuando l'acquisto direttamente sul libero mercato o dal secondo Aggiudicatario, ed addebitando l'eventuale differenza di costo al medesimo Fornitore.

Alla risoluzione del periodo di indisponibilità del prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto ad ESTAR ed agli Enti.

L'acquisto in danno con rimessa della differenza economica verrà effettuato anche in caso di Carenze AIFA, addebitando l'eventuale differenza di costo al medesimo Fornitore nel caso in cui la Stazione appaltante trovi il farmaco equivalente con aic italiano. Resta inteso che il fornitore deve proporre direttamente la sostituzione del prodotto mancante con un prodotto equivalente.

Le mancate consegne non riconosciute da AIFA rientreranno nella fattispecie delle inadempienze contrattuali e pertanto passibili di penali per mancata fornitura.



EMODERIVATI – Le clausele sovra descritte non si applicano agli emoderivati

2) Indisponibilità duratura del Prodotto. Inadempienza

Tenuto conto della peculiare tipologia della fornitura e delle esigenze sanitarie e assistenziali che si intendono soddisfare, nonché, del rispetto delle condizioni contrattuali, in particolar modo della tempistica di consegna e dei quantitativi richiesti, determinati a seguito del rilevamento dei fabbisogni delle Aziende Sanitarie, l'appalto in oggetto prevede determinati strumenti che ESTAR potrà utilizzare al fine di garantire il rispetto o, comunque, l'effettiva esecuzione degli approvvigionamenti.

In particolare, tutti i casi di indisponibilità del Prodotto (e/o di impossibilità di esecuzione della fornitura) ascrivibile alla sfera del Fornitore, ivi incluse le ipotesi di:

1. carenza causata da problemi produttivi che coinvolge l'intero territorio nazionale;
2. carenza causata da una distorsione distributiva che può coinvolgere solo alcune aree geografiche;
3. fermo, anche temporaneo, di produzione o distribuzione del medicinale a seguito di decisione del produttore o, comunque, per fatto ascrivibile all'attività di impresa del produttore e/o, comunque, del Fornitore;
4. rotture di stock oltre quelle previste dal precedente paragrafo;

sono considerati casi di inadempimento del Fornitore a seguito dei quali ESTAR e i titolari dei contratti attuativi procederanno, in via di urgenza, all'acquisto in danno. ESTAR procederà, pertanto, all'acquisto dei Prodotti direttamente sul libero mercato, o dal secondo aggiudicatario, se disponibile, o a scorrere la graduatoria di gara, per le quantità di Prodotti strettamente necessarie a soddisfare le proprie immediate ed improcrastinabili esigenze, addebitando al Fornitore (originario):

- eventuale differenza di prezzo rispetto al costo sostenuto sul libero mercato/aggiudicatari in graduatoria per l'acquisto di Prodotti equivalenti;
- eventuale penale derivante dal ritardo per indisponibilità del prodotto;
- eventuale penale per indisponibilità non comunicata;
- altro maggior onere o danno comunque derivante all'Azienda a causa dell'inadempienza.

Il Fornitore inadempiente in questo caso non può sollevare contestazioni di alcun genere.

La stazione appaltante procederà alla risoluzione della Convenzione o Accordo Quadro stipulata con il Fornitore inadempiente, ai sensi e per gli effetti di cui al relativo Articolo nel Contratto Normativo, riservandosi la facoltà di attivare i seguenti strumenti al fine di garantire la continuità delle forniture alle Aziende Sanitarie:

- interpellò progressivamente dei soggetti che hanno partecipato all'originaria procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria per gli effetti dell'art. 110 del D.Lgs. n. 50/2016;



Soggetto aggregatore



- nuova aggiudicazione al soggetto che segue nella graduatoria di merito risultante dalla procedura di gara, ai sensi e per gli effetti dell'art. 110 del D.Lgs. n. 50/2016 tutto come meglio precisato dal Codice dei Contratti, nonché ogni altro strumento previsto dalla normativa vigente.

Al contempo, solo la stazione appaltante per il tramite di ESTAR, al verificarsi dell'inadempimento per le ipotesi di indisponibilità del Prodotto di cui sopra, ha diritto di risolvere il Contratto Quadro/Convenzione con il fornitore inadempiente, previa comunicazione per iscritto al Fornitore. Le Aziende Sanitarie dovranno di conseguenza risolvere i relativi contratti attuativi.

Le conseguenze dell'indisponibilità del Prodotto relative alla risoluzione della Convenzione di cui sopra non si applicano solo qualora il Fornitore aggiudicatario comunichi tempestivamente ad ESTAR l'offerta di un medicinale equivalente o analogo sostitutivo del Prodotto indisponibile e allo stesso prezzo o migliorativo di quest'ultimo.

Contestualmente alla predetta comunicazione, e sempre ai fini della non interruzione della fornitura del medicinale equivalente, il Fornitore dovrà presentare copia del RCP offerto in sostituzione, corrispondente all'ultimo aggiornamento.

In caso di disponibilità della documentazione sopra elencata in lingua diversa da quella italiana, il Fornitore deve presentare la documentazione in lingua originale e corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante o da persona con comprovati poteri di firma.

Resta inteso che i tempi di comunicazione della richiesta di sostituzione e i tempi di accettazione di ESTAR sono ad esclusivo carico del Fornitore, che pertanto - se la sostituzione del prodotto verrà accettata dagli organi competenti di ESTAR e delle Aziende Sanitarie - risponderà comunque di eventuali ritardi nelle consegne (penali ed esecuzione in danno).

ESTAR procederà, quindi, attraverso un organo tecnico, alla verifica di equivalenza terapeutica/idoneità al fine di accettare il nuovo prodotto medicinale offerto.

E' facoltà di ESTAR accettare, espressamente e per iscritto, l'alternativa proposta, senza che questo possa essere interpretato come obbligo per la stessa di acquistare, nell'ambito del presente Contratto-Quadro/Convenzione, un prodotto medicinale diverso da quanto offerto ed aggiudicato in gara. La fornitura del nuovo prodotto, qualora accettata, dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto al prodotto sostituito e alle stesse condizioni convenute in sede di gara.

In caso di esito negativo di suddette verifiche, la stazione appaltante per il tramite di ESTAR avrà facoltà di risoluzione dell'Accordo Quadro/Convenzione, come previsto in questo stesso documento e di procedere ai sensi dell'art. 110 del D. Lgs. 50/2016.



Soggetto aggregatore



3) Ritiro prodotti dichiarati “non commerciabili”

Nella fattispecie “prodotti non commerciabili” sono contemplati:

- prodotti oggetto di ritiro disposto dalla Ditta o dalle Autorità competenti (AIFA);
- prodotti non conformi, di cui al presente capitolato, contestati da ESTAR/Aziende Sanitarie al momento della ricezione o al momento dell'accertamento di vizio occulto;
- prodotti in scadenza entro i termini previsti dal presente capitolato di gara.

L'elenco dei prodotti non commerciabili conservati presso il magazzino ESTAR viene comunicato alla Ditta unitamente agli estremi del DDT di consegna.

La Ditta dovrà provvedere al ritiro dei prodotti entro 15 giorni solari dalla comunicazione ovvero delegare ESTAR allo smaltimento per proprio conto.

4) Prodotti “Fuori Produzione”, Accettazione Di Nuovi Prodotti E Disponibilita' Di Formulazioni Migliorative

Nel caso in cui durante il periodo di validità del sistema il fornitore non sia più in grado di garantire la consegna del prodotto offerto in sede di svolgimento della procedura a causa della messa “fuori produzione” dello stesso da parte della casa produttrice, il Fornitore dovrà comunicare tempestivamente e con riferimenti puntuali, tale circostanza all'ESTAR (**RUP e RES**) allegando, se inviata, la copia della comunicazione di “fuori produzione” inoltrata all'AIFA. Nell'ambito della comunicazione in questione il Fornitore dovrà indicare in sostituzione un prodotto avente caratteristiche quali/quantitative equivalenti rispetto a quelle del farmaco originariamente offerto e specificare la data di decorrenza della fornitura di tale prodotto, fornitura che dovrà comunque iniziare entro un mese dalla comunicazione e riguardare, in modo continuativo, l'unico “marchio” proposto.

ESTAR, nel frattempo, può procedere all'acquisto in danno, acquistando direttamente il farmaco fuori produzione sul libero mercato per pari quantità ordinata ed addebitando al Fornitore l'eventuale differenza di prezzo. In tal caso il fornitore non sarà più tenuto a consegnare il prodotto richiesto.

In caso di mancata messa a disposizione di un prodotto sostitutivo entro un mese dalla data del ritiro del prodotto originariamente offerto, l'ESTAR avrà facoltà di risolvere il contratto.

Qualora, entro il termine predetto di un mese dalla data del ritiro, il prodotto messo “fuori produzione” venga sostituito da uno nuovo avente caratteristiche equivalenti ovvero migliorative rispetto al prodotto ritirato, la fornitura del nuovo farmaco dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto a quello sostituito ed alle stesse condizioni convenute in sede di gara.

Resta inteso che, relativamente al prodotto offerto in sostituzione, il Fornitore dovrà presentare la medesima documentazione presentata a corredo per il farmaco offerto in sede di gara.

La sostituzione con un nuovo prodotto avrà validità solo a seguito di comunicazione scritta di accettazione da parte di ESTAR di quanto offerto. Qualora ESTAR non accetti la sostituzione, avrà facoltà di risolvere il contratto con il fornitore interessato.



Il fornitore si impegna, inoltre, ad informare ESTAR qualora, nel corso della vigenza contrattuale, abbia la possibilità di fornire formulazioni migliorative del prodotto aggiudicato. La proposta relativa a tali modifiche migliorative verrà valutata da ESTAR. Resta inteso che, relativamente al prodotto migliorativo offerto, il fornitore dovrà presentare la medesima documentazione presentata a corredo per il farmaco offerto in sede di gara. Solo a seguito di comunicazione da parte di ESTAR dell'esito positivo della valutazione, il fornitore sarà autorizzato ad effettuare la relativa sostituzione, senza alcun aumento di prezzo e alle medesime condizioni convenute in sede di gara.

ART.14 - SERVIZI OPZIONALI COMPLEMENTARI

I servizi descritti nel presente paragrafo sono opzionali e pertanto attivabili solo su richiesta scritta, da parte di ESTAR o dalle singole Aziende titolari del Contratto Attuativo, anche nel corso di esecuzione della fornitura. L'attivazione dei servizi deve, comunque, essere comunicata per conoscenza anche ad ESTAR.

I servizi opzionali sono rappresentati da:

- Contratto Estimatorio;
- Formazione;
- Reportistica.

Tali servizi non comportano oneri aggiuntivi per le Aziende richiedenti.

ART. 14.1 - CONTRATTI ESTIMATORI

Per la gestione dei farmaci di cui al presente Capitolato, di norma, non saranno attivati contratti estimatori. Laddove si ritenga necessario che il contratto con l'aggiudicatario abbia la forma del contratto estimatorio, questo potrà essere gestito dalle Aziende Sanitarie/Estar per conto delle aziende sanitarie, secondo un percorso organizzativo e autorizzativo, uniformato a livello regionale, mediante il quale dovranno essere evasi gli ordini.

Nel caso di gestione dei prodotti con contratto estimatorio il Fornitore dovrà impegnarsi ad utilizzare gli strumenti e adottare la procedura messa a disposizione de ESTAR (Per i dettagli e gli aggiornamenti si rimanda alle procedure e allo specifico regolamento interno ESTAR pubblicato nello spazio web dedicato ai fornitori <https://www.estar.toscana.it/ns-fornitori/ns-fornitori-logistica>)

ART 14.2 - SERVIZIO LOGISTICO PER PRODOTTI INFUSIONALI

Per i farmaci cosiddetti infusionali o comunque di grande volume (es. soluzioni per dialisi) Estar si riserva di richiedere/analizzare/proporre modalità di gestione che non comportino l'impiego del personale della logistica Estar né delle farmacie ospedaliere prevedendo anche confronti con il mercato.

Nel caso in cui non venga trovata una soluzione soddisfacente attraverso il confronto con il mercato la stazione appaltante procederà con le modalità sotto descritte:



Per i prodotti infusionali destinati all'approvvigionamento dei Distretti e Presidi Ospedalieri di Toscana Nord Ovest è richiesta la prestazione di un servizio di approvvigionamento diretto al Transit Point/Punto di Scarico che comprenda:

1. la produzione di documentazione di trasporto volta a facilitare la redistribuzione nel presidio ospedaliero di destinazione riportante, ad esempio, il totale dei colli consegnati in piattaforma suddivisi per reparto richiedente e prospetti separati per ogni reparto contenenti i prodotti richiesti.
2. l'apposizione di etichette su ogni collo volte a facilitare la redistribuzione nel presidio ospedaliero di destinazione riportanti, ad esempio, il riferimento al reparto richiedente, al numero della sua richiesta ed il contatore dei colli (1 collo di "n" colli totali) per ogni richiesta di reparto.
3. la creazione/gestione del flusso informativo Ordine di Acquisto ⇔ DDT che permetta il carico automatizzato dei documenti nei rispettivi gestionali.
4. Il calendario contenente il lead time, i presidi ospedalieri coinvolti, le fasce orarie di consegna ed il cut off per l'emissione degli ordini è riportato nella tabella sottostante.

Il compenso per il servizio indicato al presente paragrafo verrà richiesto con costo aggiuntivo ma farà parte del confronto economico ai fini dell'aggiudicazione nel prezzo di offerta.

ORDINE AL FORNITORE	CONSEGNA IN PIATTAFORMA	FASCE ORARIE	Fivizzano	Pontremoli	Massa	Luca	Viareggio	Cisanello e Santa Chiara	Pontedera	Volterra	Livorno	Cecina	Piombino	Portoferraio	FTGM Massa	FTGM San Cataldo	numero consegne
			07,30 - 11,00	07,30 - 11,00	07,30 - 11,00	07,30 - 09,30	07,30 - 09,30	07,30 - 09,30	07,30 - 11,00	07,30 - 09,30	07,30 - 09,30	07,30 - 09,30	07,30 - 09,30	07,30 - 09,30	9,30 - 11,30	07,30 - 09,30	
MERCOLEDÌ 1ª tranche entro le ore 12,40 2ª tranche entro le ore 13,30	LUNEDÌ MATTINA		x		x	x	x	x						x	x		7
GIOVEDÌ 1ª tranche entro le ore 12,40 2ª tranche entro le ore 13,30	MARTEDÌ MATTINA			x	x			x	x	x	x	x	x			x	9
VENERDÌ 1ª tranche entro le ore 12,40 2ª tranche entro le ore 13,30	MERCOLEDÌ MATTINA				x		x	x	x								4
LUNEDÌ 1ª tranche entro le ore 12,40 2ª tranche entro le ore 13,30	GIOVEDÌ MATTINA		x		x	x		x		x	x	x	x	x	x		10
MARTEDÌ 1ª tranche entro le ore 12,40 2ª tranche entro le ore 13,30	VENERDÌ MATTINA			x	x	x	x	x	x		x	x	x			x	10

Il quantitativo annuo stimato di infusionali coinvolti in questa tipologia di approvvigionamento è indicativamente pari a 3 milioni di pezzi.

ART 14 .3 – consegna domiciliare

Estar si riserva di inserire nei singoli appalti specifici le consegne domiciliari per alcune categorie di farmaci. Le specifiche tecniche verranno evidenziate nelle singole procedure ristrette



ART 14.4 - INFORMATIZZAZIONE FLUSSO DDT

Al fine di velocizzare la presa in carico delle forniture riducendo i disallineamenti contabili causati dalle doppie digitazioni, ESTAR potrà richiedere ai fornitori aggiudicatari l'invio informatizzato dei Documenti di Trasporto secondo le regole definite dagli standard Peppol. *(ivi compresa la targatura delle confezioni)*. Le specifiche operative logistiche *(quali l'etichettatura dei singoli colli, la documentazione a corredo della spedizione, ecc.)* dovranno risultare coerenti con i Documenti di Trasporto informatizzati e tali da facilitare il controllo, la presa in carico e la redistribuzione dei singoli colli.

ART. 15. - AVVISI DI SICUREZZA E INCIDENTI RIGUARDANTI I DISPOSITIVI CONNESSI ALLA SOMMINISTRAZIONE DEI FARMACI

Il Fornitore è tenuto a inviare tutte le segnalazioni/comunicazioni in materia di Vigilanza (avvisi, recall, ritiri ministeriali) esclusivamente al seguente indirizzo PEC: farmacovigilanza-estar@postacert.toscana.it

In seguito alla diffusione di avvisi di sicurezza da parte del Fabbricante o del Ministero della Salute o in conseguenza di eventi imputabili a dispositivi medici, definiti "incidenti" secondo la normativa vigente sulla Vigilanza, tutti i costi derivanti dall'attuazione delle procedure rese necessarie rispettivamente dall'applicazione delle indicazioni fornite negli Avvisi di Sicurezza o derivanti dall'evento occorso, saranno addebitate al Fornitore.

I costi in questione potranno essere originati dalla effettuazione di visite di controllo, da interventi o re-interventi, da ricoveri, dall'esecuzione di esami diagnostici e da altre azioni supplementari rispetto a quelle previste dai protocolli operativi per la patologia specifica del paziente.

Il Fornitore si farà carico dei costi di cui sopra anche oltre la scadenza del contratto di fornitura, per ogni episodio che rientra nelle eventualità sopra descritte. La rendicontazione dei costi sostenuti sarà a carico delle singole Aziende che la trasmetteranno al Fornitori interessato tramite gli uffici deputati, informando ESTAR.

il Fornitore si impegna inoltre a comunicare ed ad offrire ad ESTAR un prodotto in sostituzione di quello soggetto a recall o alle altre misure correttive, con le stesse caratteristiche e funzionalità, oltre alla destinazione d'uso, se non con caratteristiche migliorative, allo stesso prezzo e alle stesse condizioni contrattuali di fornitura, secondo la procedura già prevista al paragrafo "Indisponibilità duratura del prodotto".

I prodotti oggetto di revoche/ritiri ministeriali devono essere ritirati dal Fornitore entro 15 giorni solari dalla comunicazione della Direzione Tecnica del MAV, se non diversamente concordato.

In caso di FSN, Recall o altre azioni correttive, il Fornitore riconoscerà a ESTAR il valore nominale dei prodotti oggetto di contestazione, il costo del ritiro, dell'eventuale



smaltimento oltre a tutti i costi diretti sostenuti dalle Aziende Sanitarie o da ESTAR, e procederà con emissione di nota di credito.

In caso di difetto, ESTAR/Azienda Sanitaria invierà tramite il servizio di Farmacovigilanza apposita modulistica prevista dalla normativa per gli adempimenti amministrativi e contabili di legge.

ART. 16 – VERIFICHE, INADEMPIENZE CONTRATTUALI E PENALITÀ

ART. 16.1 – VERIFICHE E VISITE ISPETTIVE

La verifica di conformità è finalizzata a comprovare l'attività svolta e ad accertare la rispondenza della fornitura effettuata e del servizio connesso a quanto previsto dal presente capitolato, in termini di prestazioni, obiettivi e specifiche tecniche e qualitative.

ESTAR e le Aziende Contraenti potranno effettuare verifiche ispettive di conformità, durante il periodo contrattuale sui prodotti anche tramite soggetti terzi da esse incaricati, con facoltà di effettuare unilaterali verifiche, in corso d'opera, anche a campione, di corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti consegnati con quelli offerti dall'aggiudicatario e, comunque, con i requisiti minimi descritti nel capitolato prestazionale, inclusa la verifica sul servizio annesso alla fornitura offerto. Le Aziende/ESTAR si riservano la facoltà di effettuare tutti i controlli ritenuti necessari anche su gli stabilimenti della ditta e sui mezzi di trasporto utilizzati per la consegna.

Il direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) o il RES o suo delegato, al fine di accertare la regolare esecuzione del contratto, svolge le attività di verifica di conformità dirette a certificare che le prestazioni contrattuali siano state eseguite a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni del contratto, nonché nel rispetto delle eventuali leggi di settore.

A seguito dell'attività di controllo le Amministrazioni Contraenti potranno emettere rapporti di non conformità ai quali l'Appaltatore dovrà rispondere attraverso proposizione di immediate azioni risolutive e correttive.

Qualora nel corso del rapporto sorgessero difficoltà operative derivanti da cause di forza maggiore il Referente dell'Appaltatore e le Amministrazioni Contraenti, concorderanno la soluzione reputata più idonea per la funzionalità del servizio/fornitura.

Il DEC, ove nominato, predispone il certificato di conformità che viene controfirmato dal RES – nel caso in cui il DEC non sia nominato il certificato di conformità verrà firmato dal RES. Per le forniture a magazzino il certificato di conformità è sostituito dalle scritture contabili di magazzino che accertano la corretta ricezione della merce, conforme all'ordine, e autorizzano la liquidazione delle fatture

Pertanto il Fornitore è tenuto a fornire la massima collaborazione, a fornire i documenti e qualsiasi atto che l'incaricato per la verifica di conformità richiederà nell'espletamento del suo mandato.



ART. 16.2 – PENALI

ART. 16.2.1 – PENALI SUL FORNITORE

Fatte salve le eventuali responsabilità penali che gravano sul Fornitore, nel caso di accertati inadempimenti contrattuali e procurato disservizio, si applicano le penali, riportate nel presente capitolato e nei capitolati prestazionali relativi agli appalti specifici di volta in volta indetti.

ART. 16.2.2 – PROCEDIMENTO DI CONTESTAZIONE DELL'INADEMPIMENTO

ESTAR/Azienda Sanitaria se, nell'ambito delle verifiche e dei controlli o nel corso dello svolgimento del servizio, riscontra l'inosservanza delle obbligazioni contrattuali procede con la contestazione formale mediante PEC delle inadempienze riscontrate da parte dell'Azienda stessa e con assegnazione di un termine non inferiore a 7 giorni solari per la presentazione delle controdeduzioni scritte.

Nel caso in cui la Ditta non risponda o non dimostri che l'inadempimento non è imputabile alla stessa, ESTAR o l'Azienda Sanitaria provvede ad applicare le penali nella misura riportata nel presente capitolato.

Estar/Azienda Sanitaria emetterà fattura di penale per l'importo comunicato dal RES del contratto. Gli importi corrispondenti dovranno essere pagati nei termini di 60 giorni anche tramite compensazione del credito, sulla cauzione definitiva di cui al successivo art. 14 del presente documento-

Le contestazioni formalizzate inibiscono, fino a completa definizione, il diritto al pagamento delle relative fatture.

Nel caso in cui l'Azienda Sanitaria/Estar accerti la validità delle controdeduzioni presentate dalla Ditta fornitrice non procede con l'applicazione delle penali o alla rimodulazioni delle stesse. Resta ferma, in ogni caso, la risarcibilità dell'ulteriore danno subito dall'Amministrazione.

La richiesta e/o il pagamento delle penali indicate non esonera in nessun caso il Fornitore ad interrompere lo svolgimento della fornitura oggetto del contratto

L'aggiudicatario sarà comunque responsabile delle sanzioni (p. es. multe) a carico dell'Amministrazione contraente per inadempimenti causati dal mancato rispetto delle normative vigenti da parte dell'aggiudicatario stesso.

ART. 16.2.3 - PENALITÀ

L'impresa è soggetta al pagamento di penali nei casi di seguito indicati:



- a) Ritardata consegna oltre cinque giorni lavorativi per ordini normali e oltre due giorni lavorativi per ordini urgenti: si applicherà una penale in misura giornaliera pari all'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale rispetto al termine finale pattuito per la consegna dell'ordine, e comunque complessivamente non superiore al 10% dell'importo contrattuale, calcolato per tipologia di beni, oltre i maggiori costi sostenuti dall'Amministrazione per rifornirsi presso il fornitore secondo aggiudicatario nei casi di urgenza.
- b) Mancata consegna del prodotto: decorsi inutilmente 30 giorni dal termine finale pattuito per la consegna dell'ordine, si applicherà una penale aggiuntiva, rispetto a quella determinata per il ritardo di cui alla lettera a), pari ad Euro 5.000,00 (cinquemila/00) nell'ambito del 10 % dell'importo contrattuale, oltre i maggiori costi sostenuti dall'Amministrazione per rifornirsi presso il fornitore seconda aggiudicatario.
- c) Nei casi di carenza dichiarati e riscontrati sul sito AIFA verranno applicate le penali per mancata/ ritardo fornitura qualora sia Estar e non la ditta aggiudicataria a fornire prodotto equivalente. Nel caso in cui ESTAR riesca a trovare altro prodotto sul mercato italiano, verrà addebitato alla ditta aggiudicataria anche l'eventuale maggiore costo sostenuto;
- d) Prodotti viziati o mancanza delle qualità promesse, cambio del codice REF non autorizzato: si applicheranno le penali previste per la ritardata o per la mancata consegna del materiale di consumo e/o attrezzature, da computarsi dalla data del verbale di contestazione redatto dall'Amministrazione con contestuale restituzione del materiale suddetto.
- e) Nel caso di vizi occulti o non facilmente riconoscibili, l'ESTAR e/o le Aziende provvederanno a contestare la qualità e le caratteristiche dei prodotti finiti anche in deroga dei termini di cui all'art. 1495 del cod. civ. e più esattamente al momento del loro utilizzo o comunque dal momento della conoscenza del vizio, salvo il rispetto del termine di decadenza. Si applicherà una penale per un limite massimo pari al 20% dell'importo dell'ordine.
- f) In caso di mancata comunicazione relativa all'indisponibilità temporanea dei prodotti sarà applicata una sanzione pari al 3% dell'ammontare netto contrattuale, fatto salvo il risarcimento del danno ulteriore. Tale comunicazione dovrà essere trasmessa al RES dal referente del fornitore non appena quest'ultimo sia venuto a conoscenza della indisponibilità.
- g) In caso di mancata presentazione della scheda di sicurezza/dichiarazione del prodotto sarà applicata una sanzione pari al 5% dell'ammontare netto contrattuale, fatto salvo il risarcimento del danno ulteriore.
- h) Mancato rispetto della procedura relativa al ritiro dei prodotti in scadenza e dei prodotti oggetto di revoca ministeriale/ritiro, di cui al presente capitolato: sarà



Soggetto aggregatore



applicata una sanzione pari al 15% del valore del quantitativo non ritirato a titolo di risarcimento spese oltre al rimborso del valore della merce smaltita. ESTAR provvederà ad emettere fattura di debito a copertura dei costi di gestione sostenuti e a rimborso del valore nominale della merce in scadenza per cui il fornitore ha obbligo di ritiro

L'ESTAR e le Aziende hanno facoltà di esercitare i diritti sopra indicati senza aver prima intimato o costituito in mora il fornitore e senza bisogno di pronuncia giudiziaria, benefici ai quali il fornitore rinuncia con la presentazione dell'offerta e con l'accettazione delle clausole del presente capitolato

Il fornitore aggiudicatario avrà facoltà di presentare le proprie controdeduzioni entro e non oltre sette giorni solari dal ricevimento della contestazione; ESTAR e/o le Aziende, valutate le osservazioni formulate dal fornitore aggiudicatario, decideranno in merito all'applicazione delle penali.

Ai fini dell'ammissione a successive gare, compreso le successive procedure ristrette del presente sistema dinamico, per l'affidamento di forniture analoghe, saranno considerate "gravi inadempienze" nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara, ai sensi dell'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016, la reiterata e grave inosservanza delle clausole contrattuali ed in particolare di quelle riguardanti la fornitura di prodotti non conformi, la mancata consegna ingiustificata della merce richiesta, il ritardo nella consegna o nella sostituzione dei prodotti contestati.

ART. 17 – FATTURAZIONI E PAGAMENTI

ART. 17.1 – FATTURAZIONE

I prezzi offerti saranno comprensivi di ogni spesa, imposta, tassa o tributo ad esclusione della sola IVA.

La liquidazione della fattura sarà effettuata dopo che il Direttore dell'esecuzione abbia accertato, che la relativa prestazione è stata effettuata, in termini di quantità e qualità, nel rispetto delle prescrizioni previste nel presente capitolato e negli altri documenti ivi richiamati.

La fattura dovrà essere intestata all'Azienda di riferimento o a Estar in base a quanto riportato sui rispettivi ordinativi, e dovrà inderogabilmente riportare il numero dell'ordine di riferimento, il codice CIG indicato nell'ordine e gli estremi del Documento di Trasporto. In assenza degli elementi di cui sopra eventuali ritardi della liquidazione delle fatture oltre i termini di legge non potranno essere addebitati alle Aziende sanitarie/ Estar.



Soggetto aggregatore



A far data dal 31/03/2015, le modalità di fatturazione sono disciplinate ai sensi dell'articolo 1, commi da 209 a 213, della legge 24 dicembre 2007, n.244 e del DM 3/04/2013, n.55.

Per le modalità si rinvia al sito di ESTAR: “fatturazione elettronica: informazione ai fornitori”.

La data di arrivo della fattura elettronica è attestata dalla data di consegna dello SdI al sistema del cliente dell'ESTAR e/o delle Aziende. L'attestazione di cui sopra fa fede ad ogni effetto.

La/e fattura/e, elettronica/che intestata/e ad ESTAR deve/ono essere inviata/e tramite i canali previsti dalla fatturaPA. Con le specifiche previste dal D.M. n.55 del 03/04/2013 con l'indicazione del codice IPA di ESTAR o dell'Azienda, reperibili nell'apposita sezione dei rispettivi siti aziendali o sul sito www.indicepa.it.

Si ricorda che, come previsto dal DM 3/04/2013, n.55, il formato della fattura elettronica prevede una sezione dedicata ai dati identificativi dei beni e servizi oggetto di acquisto (Codice Articolo) così articolata:

codice tipo: “DMX”, con X=1 o 2 a seconda del tipo di dispositivo medico oggetto dell'operazione (1-Dispositivo medico o Dispositivo diagnostico in vitro; 2-Sistema o kit assemblato)

codice valore: numero di registrazione attribuito al DM nella Banca dati e repertorio DM, ai sensi del decreto Ministro della salute 21/12/2009).

Per effetto della L.190/2014 che dispone l'applicazione dello “Split payment”, l'affidatario nel tracciato della fattura elettronica deve riportare nel campo “Esigibilità IVA” la lettera “S”(scissione pagamenti).

La Ditta aggiudicataria è tenuta ad emettere la fatturazione secondo la diligenza e le norme che regolano la materia, comunque in modo chiaro e lineare per rendere i riscontri più facili ed immediati.

L'Appaltatore è tenuto a fornire i dati ed i documenti necessari per effettuare i dovuti riscontri, anche attraverso il sistema gestionale fornito.

Non dovrà essere imposto alcun limite di fatturazione né minimo d'ordine.

Per i medicinali per i quali sono previsti registri di monitoraggio AIFA abbinati a forme di rimborsabilità condizionata concordate con AIFA, il titolare della autorizzazione alla immissione in commercio del medicinale è tenuto a indicare nella nota di credito o in altro documento inviato ad ESTAR la denominazione dell'Azienda Sanitaria beneficiaria del rimborso.

ART. 17.2 - PAGAMENTI



La contabilità relativa all'esecuzione del contratto sarà tenuta e curata da ESTAR/Azienda Contraente secondo il proprio ordinamento. I pagamenti saranno effettuati nel rispetto delle disposizioni di cui al D.Lgs. 231/2002. Anche quando i pagamenti dovessero essere effettuati direttamente da ESTAR, il termine è fissato in 60 giorni in ragione della stretta connessione e strumentalità all'attività sanitaria, ai sensi della LRT 40/2005, art.100 e ss. come modificati dalla LRT 66/2011.

Il termine decorre, ai sensi dell'art.4 del D.Lgs. 231/2002, dalla data di conclusione delle verifiche di conformità/regolare esecuzione condotte. Il termine per la conclusione delle verifiche è di sessanta giorni dal relativo avvio, in attuazione dell' art. 111 del D.Lgs 50/2016.

Nel caso di contestazione per vizio o difformità di quanto oggetto del servizio rispetto anche a quanto attestato, i termini di pagamento previsti nel presente articolo restano sospesi dalla data di invio della contestazione e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

Nel caso in cui, in sede di riscontro emergessero delle carenze, ESTAR o le Aziende Contraenti provvederanno a richiedere per iscritto al Fornitore la documentazione mancante o comunque ogni altro elemento utile alla chiusura della pratica liquidatoria.

Detta richiesta interrompe il termine sopra indicato che inizierà a decorrere nuovamente dalla data di ricevimento degli elementi richiesti, secondo le indicazioni fornite.

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, potrà essere sospesa la prestazione dei servizi/forniture e, comunque, le attività previste nel presente Capitolato.

L'azienda/ESTAR provvederà ad operare una ritenuta dello 0.50% sul netto fatturato in attuazione dell'art. 30 del D. Lgs. 50/2016.

Resta fermo quanto previsto all'art. 30 del D.Lgs. 50/2016, in caso di DURC negativo.

ART. 18 - SCIOPERI E CAUSE DI FORZA MAGGIORE

Trattandosi di servizio di pubblica utilità, in caso di scioperi, assemblee sindacali o altre cause di forza maggiore si rimanda a quanto previsto dalla normativa vigente in materia (Legge 146/90) che prevede l'obbligo di assicurare i servizi minimi essenziali secondo le intese definite dal contratto collettivo nazionale di lavoro e dai contratti decentrati a livello aziendale per quanto concerne i contingenti del personale.

L'Appaltatore dovrà provvedere, tramite avviso scritto e con un anticipo, di norma, di giorni 5, a segnalare alle Amministrazioni Contraenti la data effettiva dello sciopero programmato e/o la data dell'assemblea sindacale, con la presentazione del piano delle



prestazioni minime per garantire il servizio. Le Amministrazioni Contraenti non corrisponderanno il minor servizio erogato.

Qualora, al verificarsi di cause di forza maggiore, il servizio di emergenza sostitutivo non risultasse idoneo a soddisfare le esigenze delle Amministrazioni Contraenti, queste ultime provvederanno al regolare svolgimento dello stesso nel modo che riterranno più opportuno, riservandosi di addebitare all'Appaltatore inadempiente il maggior onere sostenuto. Si intende che, per il periodo di tempo in cui l'Appaltatore non avrà svolto il servizio, le Amministrazioni Contraenti effettueranno le corrispondenti detrazioni. L'ammontare da trattenere sarà sempre calcolato in base ai prezzi di aggiudicazione ed il relativo onere sarà decurtato dalla fattura dello stesso mese in cui si è verificato l'evento di forza maggiore.

ART. 19 - TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Il Fornitore assicura il pieno rispetto di tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 13.08.2010, n. 136.

In particolare i pagamenti relativi al contratto verranno effettuati a mezzo Conti Correnti dedicati (anche in maniera non esclusiva), accesi presso banche o Poste Italiane SpA, a mezzo bonifico bancario/postale o altri mezzi di pagamento idonei a garantire la tracciabilità. Gli estremi identificativi dei conti correnti dedicati nonché le generalità ed il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi dovranno essere comunicati alla Azienda Contraente con i documenti previsti per la stipula del Contratto.

Il Fornitore è tenuto a comunicare a ESTAR e a ciascuna Azienda Contraente eventuali variazioni relative ai conti correnti già comunicati ed ai soggetti delegati ad operare sugli stessi.

Ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari inerenti la presente procedura, il Fornitore è tenuto ad indicare il CIG derivato risultante dagli Atti di Adesione delle Amministrazioni contraenti nelle corrispondenti fatture emesse e bonifici effettuati.

Il Fornitore e gli eventuali sub-contraenti assicurano, nei rispettivi rapporti contrattuali, gli obblighi e gli adempimenti relativi alla tracciabilità dei flussi finanziari, ai sensi della L. 13.08.2010, n. 136.

Il Fornitore si obbliga, pertanto, ad inserire nei contratti con i propri subappaltatori e subcontraenti, a pena di nullità assoluta del contratto di subappalto o del subcontratto, un'apposita clausola con la quale ciascuna parte assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della L. 136/2010.

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla Azienda Contraente, ad ESTAR ed alla prefettura-ufficio territoriale del Governo della provincia di Firenze (o della provincia in cui ha sede l'azienda che attiverà il singolo contratto specifico) della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore/subcontraente) agli



obblighi di tracciabilità finanziaria.

Al fine di assicurare la prevenzione dell'utilizzo del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi delle attività criminose e di finanziamento del terrorismo, in attuazione del D.Lgs. n. 231/2007, ESTAR/Azienda Contraente, quale pubblica amministrazione, provvederà ad effettuare le relative verifiche per l'individuazione e la segnalazione di operazioni finanziarie sospette, come previsto dagli artt. 10, 41, 66 del suddetto decreto, sulla base degli indici di anomalia di cui al DM 25.9.2015.

ART. 20 – CAUZIONE DEFINITIVA

In ragione della stipula dei contratti aggiudicati in base alle singole procedure ristrette il Fornitore dovrà costituire a garanzia dell'adempimento degli obblighi assunti una cauzione definitiva a garanzia della relativa esecuzione, per un importo complessivo pari al 5% del quadro economico, fatte salve le riduzioni di cui all'art. 93 comma 7 del medesimo decreto.

La cauzione dovrà essere costituita con la prestazione di apposita garanzia fidejussoria a prima richiesta rilasciata da un istituto di credito o da altre primarie imprese di assicurazioni.

Dette fidejussioni devono chiaramente riportare il periodo di validità del contratto cui la garanzia si riferisce e devono altresì espressamente prevedere la clausola cosiddetta di "pagamento a semplice richiesta" prevedendo espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale.

Con tale clausola il fidejussore si obbliga, su semplice richiesta di ESTAR/amministrazioni contraenti in base quanto previsto dal contratto, ad effettuare entro 15 giorni, il versamento della somma richiesta anche in caso di opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa.

L'Istituto fidejussore resta obbligato in solido con il fornitore fino al ricevimento di lettera liberatoria o restituzione della cauzione da parte dell'ESTAR in base quanto previsto dal contratto.

In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal fornitore aggiudicatario, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'ESTAR, ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione per l'applicazione delle penali.

Qualora l'ammontare della garanzia dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il fornitore aggiudicatario dovrà provvedere al reintegro della stessa, entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta effettuata dall'ESTAR. In caso di inadempimento alle obbligazioni previste nel presente articolo l'ESTAR ha facoltà di dichiarare risolto il contratto ai sensi del presente Capitolato.

La cauzione definitiva resta vincolata fino al termine del rapporto negoziale e sino alla conclusione dell'ultimo contratto specifico se successiva. Sarà restituita al contraente soltanto a conclusione di tale rapporto e dopo che sia stato accertato il regolare adempimento degli obblighi contrattuali.

In caso di risoluzione del contratto il fornitore incorre nella perdita del deposito



cauzionale ed è esclusa la facoltà di sollevare eccezioni ed obiezioni, fatta salva la rifusione del maggior danno in caso di deposito insufficiente alla copertura integrale dello stesso.

ART. 21 – RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO

Il Responsabile del Procedimento del sistema dinamico è la Dr.ssa Antonietta Ferrara, delle singole procedure ristrette potranno essere la dr.ssa Antonietta Ferrara, la Sig.ra Ilaria Cipriano o la sig.ra Diana Novelli – Area Divisione Farmaci Diagnostici e Dispositivi Medici – UOC Farmaci e Diagnostici – Via di San Salvi, 12 – 50135 Firenze . Il Responsabile del procedimento verrà indicato nella lettera di invito di ogni singola procedura ristretta.

ART. 22 - ESECUZIONE DEL CONTRATTO

ART. 22.1– RESPONSABILE DELL’ESECUZIONE E DIRETTORE DELL’ESECUZIONE DEL CONTRATTO

Fermo restando quanto precisato nel presente capitolato, il Contratto verrà eseguito sotto la cura del Responsabile del procedimento per l’esecuzione (RES) e del Direttore dell’Esecuzione (DEC), laddove nominato.

Il Responsabile dell’esecuzione nominato da ESTAR/Azienda contraente, in conformità all’art 31 del D.Lgs. nr 50/2016 nonché alle Linee Guida Anac n. 3/2016, provvede al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico-contabile dell’esecuzione del Contratto Specifico/Attuativo e alla sua rendicontazione al termine della loro esecuzione.

L’avvio dell’esecuzione, autorizzata dal Responsabile del procedimento aziendale (RES) per l’esecuzione, potrà essere formalizzata in apposito verbale oppure emissione di ordini a valere sul contratto specifico, per i contratti di fornitura l’avvio dell’esecuzione è rappresentata dalla decorrenza del contratto sui sistemi informatici

Verrà nominato, nei casi previsti dalle Linee Guida ANAC n. 3/2016, un Direttore dell’esecuzione cui viene affidata la responsabilità della gestione del contratto. In tal caso il DEC riceve dal RES le disposizioni sulla cui base quest’ultimo impartisce istruzioni volte a garantire la regolare esecuzione della fornitura e stabilisce in relazione al valore/importanza della fornitura la periodicità con cui il DEC è tenuto a presentare rapporto sull’andamento delle principali attività di esecuzione del contratto.

Le Amministrazioni, su indicazione del DEC, sentito il RES, possono nominare uno o più assistenti con funzione di direttore operativo per svolgere compiti relativi alle funzioni di controllo, coordinamento e verifica nonché coadiuvare il DEC nell’ambito delle sue funzioni.

ART. 22.2– ATTIVITA’ DEL DEC



Il Direttore dell'esecuzione svolge il coordinamento, la direzione e il controllo tecnico-contabile dell'esecuzione del contratto, in modo da assicurarne la regolare esecuzione nei tempi stabiliti e in conformità delle prescrizioni contenute nei documenti contrattuali e nelle condizioni di cui all'offerta oggetto di aggiudicazione.

Il DEC impartisce all'esecutore le disposizioni e le istruzioni operative necessarie tramite indicazioni di servizio scritte che vengono comunicate al RES. L'esecutore è tenuto ad adeguarsi alle disposizioni di cui all'ordine di servizio, fatta salva la facoltà di scrivere le proprie riserve.

Nell'ambito dello svolgimento dell'attività, il DEC di concerto con il RES provvede ad eseguire attività di controllo secondo quanto previsto nel regolamento e/o procedure al fine di monitorare la corretta esecuzione del contratto.

Le procedure su cui verranno effettuati i controlli sono:

- PA19/17 e successive rev. "Procedura controlli pre-carico e quali-quantitativi in fase di accettazione per prodotti a scorta";
- PA33/18 e successive rev. Procedura controlli pre-carico e quali-quantitativi in fase di accettazione per prodotti a transito;
- PA 34/18 e successive rev. Procedura gestione ordini a consegne dirette;
- PA 43/18 e successive rev. Gestione Tecnico Professionale dei prodotti di magazzino e relative IO (Prodotti in scadenza, rotti o deteriorati, Gestione smaltimento rifiuti etc)

- PA 53/18 e successive rev. Procedura gestione prodotti mancanti

Le ditte devono consultare periodicamente le procedure pubblicate sul sito di estar sezione fornitori- comunicazioni logistica.

ART. 22 .3 – ATTIVITÀ DI CONTROLLO DI ESTAR

La Stazione appaltante tramite ESTAR potrà procedere ad effettuare controlli a campione mediante Audit esterni sull'andamento delle attività di controllo tenute dai DEC e dalle Aziende sanitarie. I controlli avranno ad oggetto sia gli aspetti relativi agli elementi essenziali previsti dal capitolato di gara, sia gli aspetti relativi agli elementi rinvenibili nell'offerta tecnica presentata dall'aggiudicatario in sede di gara che hanno eventualmente costituito oggetto di valutazione qualitativa.

ART. 22 .4 - AVVIO DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

Il RES del contratto acquisisce il CIG derivato per gli usi consentiti dalla legge e lo espone in tutti i flussi collegati a ordine Fornitore e fatturazione.

Al momento in cui il contratto è divenuto efficace, il DEC può dare avvio alla esecuzione. Nel corso dell'esecuzione il DEC riferisce al RES per tutti gli aspetti di gestione contrattuale che richiedono l'intervento del RES.

Il direttore dell'esecuzione, sulla base delle disposizioni del RES, dopo che il Contratto è divenuto efficace, dà avvio all'esecuzione della prestazione, fornendo all'esecutore tutte le istruzioni e direttive necessarie e redigendo, laddove sia indispensabile in



relazione alla natura e al luogo di esecuzione delle prestazioni, apposito verbale firmato anche dall'esecutore, nel quale sono indicati laddove compatibile con la tipologia di prestazioni:

- a) le aree e gli eventuali ambienti dove si svolge l'attività;
- b) la descrizione dei mezzi e degli strumenti eventualmente messi a disposizione dalla stazione appaltante.

Questo non sembra pertinente per la fornitura

Il verbale contiene altresì la dichiarazione attestante che lo stato attuale degli ambienti è tale da non impedire l'avvio o la prosecuzione dell'attività.

Quando, nei casi consentiti dall'articolo 32 del codice, è disposta l'esecuzione anticipata, il direttore dell'esecuzione indica nel verbale di avvio quanto predisposto o somministrato dall'esecutore per il rimborso delle relative spese. Quando il DEC ordina l'avvio dell'esecuzione del contratto in via di urgenza, indica nel verbale di consegna le prestazioni che l'esecutore deve immediatamente eseguire.

ART. 22 .5 - CONTESTAZIONI E RISERVE

Qualsiasi divergenza o contestazione fra il fornitore e l'amministrazione aggiudicatrice nell'applicazione del Contratto, non darà diritto al primo di sospendere o ritardare l'esecuzione del servizio/fornitura, né titolo a giustificare i ritardi nella continuazione dello stesso (anche in relazione al singolo ordine/prestazione).

Le riserve del fornitore dovranno essere formulate per iscritto, a pena di nullità, al DEC durante il periodo contrattuale.

Il fornitore è sempre tenuto ad uniformarsi alle disposizioni del direttore dei lavori, senza poter sospendere o ritardare il regolare sviluppo delle prestazioni, quale che sia la contestazione o la riserva che egli manifesti.

Le riserve devono essere formulate in modo specifico ed indicare con precisione le ragioni sulle quali esse si fondano. In particolare, le riserve devono contenere a pena di inammissibilità la precisa quantificazione delle somme che l'appaltatore ritiene gli siano dovute e le relative ragioni; qualora l'esplicazione e la quantificazione non siano possibili al momento della formulazione della riserva, il fornitore ha l'onere di provvedervi, sempre a pena di decadenza, entro il termine di quindici giorni dal termine di scadenza di esecuzione della prestazione.

La quantificazione della riserva è effettuata in via definitiva, senza possibilità di successive integrazioni o incrementi rispetto all'importo iscritto.

Le riserve e le contestazioni sono esaminate e valutate dalla stazione appaltante al più tardi entro il termine di effettuazione della verifica di conformità. **DA VERIFICARE**



ART. 22 .6 - VERIFICA DI CONFORMITÀ O DI REGOLARE ESECUZIONE

Le Aziende/ESTAR definiranno tempi e modi per l'effettuazione delle verifiche di conformità secondo i propri ordinamenti (Procedure Aziendali/Istruzioni Operative). Il direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) o il RES o suo delegato, al fine di accertare la regolare esecuzione del contratto, svolge le attività di verifica di conformità dirette a certificare che le prestazioni contrattuali siano state eseguite a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni del contratto, nonché nel rispetto delle eventuali leggi di settore.

Ai fini della liquidazione di singole fatture le attività di verifica hanno, altresì, lo scopo di accertare che i dati risultanti dalla contabilità e dai documenti giustificativi corrispondano fra loro e con le risultanze di fatto, fermi restando gli eventuali accertamenti tecnici necessari. La gestione del controllo contabile è effettuata mediante l'utilizzo di strumenti elettronici specifici (piattaforme telematiche).

A seguito dell'attività di controllo le Amministrazioni Contraenti potranno emettere rapporti di non conformità ai quali l'Appaltatore dovrà rispondere attraverso proposizione di immediate azioni risolutive e correttive, da concordare con le stesse Amministrazioni Contraenti, nella tempistica che verrà definita a seconda della gravità della non conformità rilevata. Qualora nel corso del rapporto sorgessero difficoltà operative derivanti da cause di forza maggiore il Referente dell'Appaltatore e le Amministrazioni Contraenti, concorderanno la soluzione reputata più idonea per la funzionalità del servizio/fornitura.

Il DEC, ove nominato, predispose il certificato di conformità che viene controfirmato dal RES – nel caso in cui il DEC non sia nominato il certificato di conformità verrà firmato dal RES. A margine del certificato di conformità viene emesso il certificato di pagamento.

Nel caso di mere forniture il certificato di conformità sarà sostituito dalle registrazioni tracciate nei sistemi informatici in uso e conformi alle procedure vigenti

ART. 22.7 - VERIFICHE DI CONFORMITÀ AZIENDALI

Fermo restando l'obbligo di effettuazione delle attività di verifica di conformità in capo alle singole Amministrazioni Contraenti in relazione alle rispettive prestazioni del servizio/fornitura, la stazione appaltante tramite ESTAR può svolgere attività di supervisione e controllo, anche attraverso controlli a campione e verifiche ispettive in corso di esecuzione, al fine di accertare la piena e corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali rese dall'affidatario a favore delle Strutture interessate. Ove, in relazione alla singola prestazione, il direttore dell'esecuzione (DEC) abbia contestato un grave inadempimento contrattuale, ovvero, a seguito delle attività di verifica di conformità spettanti alle Amministrazioni Contraenti le prestazioni siano state dichiarate non idonee allo svolgimento del servizio/fornitura di cui trattasi, l'Amministrazione Contraente può disporre la risoluzione del contratto attuativo stipulato con l'affidatario. ESTAR potrà



procedere, conseguentemente, ad affidare il servizio/fornitura ad altro fornitore, fatto salvo il buon esito delle preventive verifiche tecniche e di idoneità del contraente.

ART. 22 .8 - VARIAZIONI DELLE PRESTAZIONI PROPOSTE DAL FORNITORE

Qualunque variazione contrattuale eventualmente proposta (qualitativa o quantitativa) dal fornitore deve essere espressamente autorizzata.

In caso di modifiche contrattuali non disposte dal DEC quest'ultimo dà al fornitore le istruzioni per il ripristino delle originarie prestazioni con spese a carico di quest'ultimo. |

ART. 22 .9 - DIVIETO DI MODIFICHE INTRODOLTE DAL FORNITORE

Nessuna variazione o modifica al contratto può essere introdotta dall'esecutore, se non è disposta dal direttore dell'esecuzione del contratto (DEC). Il DEC, in base alle procedure interne, informerà RES e/o RUP per le eventuali opportune valutazioni.

Le modifiche non previamente autorizzate non danno titolo a pagamenti o rimborsi di sorta e, ove il direttore dell'esecuzione lo giudichi opportuno, comportano la riattivazione delle prestazioni previste dal contratto attuativo e quindi delle situazione originaria preesistente, a carico dell'esecutore, secondo le disposizioni dello stesso direttore dell'esecuzione del contratto (DEC).

ART. 22.10 - MODIFICHE INTRODOLTE DALL'AMMINISTRAZIONE

Qualora ne ricorrano presupposti e condizioni, indicate negli appalti specifici, ESTAR o l'Azienda potrà richiedere all'esecutore le variazioni contrattuali di cui all'art. 106 del DLGS. 50/2016.

Con la sottoscrizione del contratto l'esecutore si obbliga, ad eseguire tutte le variazioni di carattere non sostanziale che siano ritenute opportune da ESTAR o dall'Azienda purché non mutino sostanzialmente la natura delle attività oggetto del contratto e non comportino a carico dell'esecutore maggiori oneri.

ART. 23 - VARIAZIONE DELLE PRESTAZIONI CONTRATTUALI

Variazione quali - quantitativa della prestazione

I quantitativi indicati si riferiscono al fabbisogno presunto e non impegnano in modo assoluto l'ESTAR e/o le Aziende Sanitarie e Ospedaliero-Universitarie che avranno la facoltà di ordinare, secondo le necessità, senza che il fornitore possa sollevare eccezioni al riguardo o pretendere indennità di sorta.

Il fornitore aggiudicatario dovrà assicurare la conformità del prodotto fornito rispetto all'evoluzione normativa che dovesse verificarsi nel periodo di validità della fornitura stessa.



Le quantità stimate per ogni Prodotto, previsti nei singole procedure ristrette sono da ritenersi come fabbisogno indicativo poiché l'attività clinica ed il consumo di Prodotti ad essa correlata, è difficilmente quantificabile ex ante in quanto subordinata a fattori variabili e ad altre cause e circostanze legate alla sua particolare natura, nonché alle eventuali manovre di contenimento della spesa sanitaria disposte dallo Stato o dalla Regione Toscana.

Pertanto, con riferimento alle quantità stimate di ciascun lotto, si precisa che trattasi di una stima non impegnativa del fabbisogno annuale della fornitura effettuata al meglio delle conoscenze attuali, in ragione della raccolta ed aggregazione dei flussi informativi.

Tali quantità sono determinati ai soli fini della aggiudicazione delle offerte delle procedure ristrette e non sono vincolanti e garantite ai fini contrattuali, atteso che, in caso di aggiudicazione, il Fornitore si impegna a prestare le forniture e i servizi sino a concorrenza dell'importo massimo del quadro economico contrattuale stabilito, come definito nella lettera d'invito I quantitativi effettivi di Prodotti da fornire da parte del concorrente aggiudicatario di ciascun Lotto (nel seguito anche solo "Fornitore") saranno quelli indicati nei singoli Ordinativi di Fornitura che saranno emessi da ciascun singolo Ente Sanitario, compreso ESTAR.

Nel caso in cui per esigenze di continuità terapeutica di ordine clinico ESTAR e/o le Aziende Sanitarie necessitino di altre molecole non risultate aggiudicatarie ma presenti nella graduatoria di gara, la stazione appaltante per il tramite di ESTAR procederà all'acquisto al prezzo indicato in sede di gara alle condizioni di cui al presente capitolato.

Nel caso di esigenze legate alla DPC per motivi di continuità terapeutica, di ordine clinico, autorizzati dalla Regione Toscana, ESTAR e/o le Aziende Sanitarie necessitino di altre specialità medicinali non risultate aggiudicatarie e non presenti nella graduatoria di gara, la stazione appaltante per il tramite di ESTAR si riserva eventualmente di bandire lotto esclusivo, se lo riterrà opportuno, per un fabbisogno pari al 20% (oppure da definire di volta in volta in base al numero di pazienti stimato) del quantitativo del medesimo principio attivo aggiudicato.

ART. 24 - SUBAPPALTO

Il concorrente deve indicare all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è **vietato**.

Le procedure per l'autorizzazione del subappalto sono di seguito indicate.

I subappaltatori devono possedere i requisiti previsti dall'art. 80 del Codice.

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3 del Codice.



Soggetto aggregatore



Si precisa peraltro che l'aggiudicatario deve praticare, per le prestazioni affidate in subappalto, gli stessi prezzi risultanti dall'aggiudicazione, con ribasso non superiore al venti per cento, e che l'esecuzione delle prestazioni affidate in subappalto non può formare oggetto di ulteriore subappalto.

L'affidamento in subappalto è sottoposto, ai sensi del richiamato art. 105 del D.Lgs. 50/2016, alle seguenti condizioni:

- il concorrente deve indicare le attività e/o i servizi che intende subappaltare;
- l'aggiudicatario (appaltatore) deve depositare presso la stazione appaltante—copia autentica del contratto di subappalto almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività subappaltate;
- l'appaltatore deve allegare al contratto di subappalto di cui sopra, ai sensi dell'articolo 105, comma 7, del D.Lgs. 50/2016, la dichiarazione relativa alla sussistenza o meno di eventuali forme di controllo o collegamento a norma dell'articolo 2359 cod. civ. con l'Impresa subappaltatrice;
- con il deposito del contratto di subappalto l'appaltatore deve trasmettere, altresì, la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore, per lo svolgimento delle attività a lui affidate, dei requisiti previsti dalla vigente normativa in materia di qualificazione delle imprese, nonché la certificazione comprovante il possesso degli eventuali requisiti prescritti dal Bando di gara e dalla normativa vigente, nonché la dichiarazione attestante il possesso dei requisiti di cui agli articoli 80 e 81 del D. Lgs 50/2016, con apposita presentazione del DGUE del subappaltatore;
- che non sussista, nei confronti del subappaltatore, alcuno dei divieti previsti dall'art. 10 della Legge n. 575/1965 e s.m.i..

È inoltre fatto obbligo all'Aggiudicatario, ai sensi dell'art. 105 del D.Lgs n. 50/2016, di trasmettere all'Azienda procedente, entro 20 giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei suoi confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da essa via via corrisposti al subappaltatore con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate. Qualora l'aggiudicatario non trasmetta le fatture quietanzate del subappaltatore entro il predetto termine, l'Azienda sospende il successivo pagamento a favore dell'aggiudicatario.

Si applicano, in quanto compatibili, le altre disposizioni di cui all'art. 105 del D. Lgs 50/2016.

L'aggiudicatario non potrà sub-appaltare la fornitura oggetto del contratto senza il consenso della stazione appaltante espresso per il tramite di ESTAR.

ART. 25 – CESSIONE DEL CONTRATTO E DEL CREDITO

E' vietata la cessione del contratto, fatti salvi i casi di fusione, accorpamento o cessioni/acquisizioni di ramo d'Azienda

La cessione del contratto è prevista solo nel caso di passaggi di AIC per effetto di



decisioni AIFA. Il nuovo fornitore dovrà mantenere il prezzo di gara

Qualsiasi atto contrario fa sorgere in capo alla stazione appaltante/ all'ESTAR o alle Aziende il diritto a risolvere il contratto, come pure a procedere all'esecuzione in danno, con rivalsa sulla cauzione prestata e salvo comunque il risarcimento dell'eventuale ulteriore danno.

Qualora la Ditta venga ceduta in tutto o in parte ad altra società o si fondi con essa, il nuovo contraente si impegna a comunicare immediatamente alla stazione appaltante e ad ESTAR la variazione soggettiva intervenuta o che interverrà e l'impegno a mantenere le preesistenti condizioni economiche e normative della fornitura. In particolare il nuovo soggetto dovrà indicare:

- motivazione della variazione soggettiva;
- contratto interessato o atto di aggiudicazione (riferimenti), con indicazione dei codici (ref) aggiudicati o integrati, integrati dal tracciato;
- dichiarazione di mantenimento delle preesistenti condizioni economiche e normative della fornitura;
- copia dell'atto di variazione soggettiva;

La stazione appaltante per il tramite di ESTAR formalizzerà l'atto autorizzativo della cessione della fornitura previo accertamento del consenso delle imprese interessate, previa verifica di conformità e comunque sarà subordinata alla verifica del rispetto degli adempimenti legislativi in materia di affidamento di pubblici servizi e all'autorizzazione di ESTAR.

La possibilità di contrattare con il nuovo soggetto risultante dalla cessione o dalla fusione di aziende rimane comunque subordinata alla verifica del rispetto degli adempimenti legislativi in materia di affidamento di pubblici servizi e all'autorizzazione dell'Ente appaltante.

Si applica in ogni caso quanto previsto all'art. 108 comma 1 lettera d del D. Lgs. n. 50/2016. In caso di consorzi o ATI si applica quanto previsto all' art. 48 del medesimo decreto.

Per quanto riguarda la cessione dei crediti si applica la disciplina di cui all'art. 106, comma 13, del DLgs. n. 50/2016 nonché quella vigente al momento della stipula dei contratti attuativi

ART. 26 – SOSPENSIONE CONTRATTUALE

Il DEC può ordinare la sospensione temporanea delle attività prestazionali indicando le ragioni e l'imputabilità delle stesse nei casi tassativamente indicati dall'art. 107 del D.Lgs 50/2016.

Della sospensione è redatto apposito verbale che sarà controfirmato e controllato dal RES. Tale verbale dovrà contenere le ragioni della sospensione e le prestazioni



eventualmente già effettuate, indicando altresì l'imputabilità delle stesse.

In caso di sospensioni totali o parziali delle prestazioni disposte per cause diverse da quelle di cui ai commi 1, 2 e 4 dell'art.107 del Codice, si applicano le penali indicate nel presente capitolato

Il RES ordina la sospensione del contratto per motivi di pubblico interesse.

Alla cessazione delle cause di sospensione il DEC provvederà alla ripresa del contratto redigendone verbale, in contraddittorio con il fornitore. Il verbale di ripresa deve essere controfirmato dal RES.

Il verbale di ripresa riporta il nuovo termine di cessazione del contratto laddove ritenuto necessario e compatibile con la natura delle prestazioni dal RES.

RISARCIMENTO in caso di sospensioni illegittime

Nel caso in cui le sospensioni, totali o parziali, siano disposte per ragioni diverse da quelle previste all'art. 107 del codice, imputabili alla colpa dell'amministrazione contraente, si applicano i seguenti indennizzi massimi:

a) Maggiori oneri per spese generali infruttifere:

$$\frac{[i - u - s]}{t} * 6,5\% \times ts$$

dove:

i = importo contratto attuativo

u = utile [i*10%]

s = spese generali [i*15%]

t = giorni di durata del contratto attuativo

ts = giorni di durata della sospensione (effettiva)

b) lesione dell'utile (da ritardo):

$$I * 10\% * ts$$

dove:

I = interessi legali di mora di cui all'articolo 2, comma 1, lettera e) del decreto legislativo 9 ottobre 2002

n. 231

ts = giorni di durata della sospensione (effettiva)

il mancato ammortamento, riferito al valore reale all'atto della sospensione, dei macchinari presenti sul luogo di svolgimento delle prestazioni (laddove esistenti) e alle retribuzioni inutilmente corrisposte, così come accertate dal DEC.

ART. 27 – RISOLUZIONE DEL CONTRATTO E DEI CONTRATTI ATTUATIVI



ART. 27.1 –CLAUSOLA RISOLUTIVA ESPRESSA

Sono motivi di risoluzione sia della Convenzione/accordo Quadro /contratto Contratto che dei Contratti Attuativi le seguenti cause:

- Perdita da parte del Fornitore dei requisiti di partecipazione alle gare pubbliche di cui all'art. 80 del Codice dei Contratti pubblici;
- Accertamento del mancato possesso dei requisiti in capo all'Azienda subentrante, qualora si verificasse una variazione soggettiva;
- Subappalto non autorizzato
- Cessione del Contratto salvo i casi di cessione di AIC;
- Violazione da parte del Fornitore degli obblighi derivanti dall'art. 3 della L. n. 136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari;
- Non accettazione di adeguamento dei prezzi in ribasso, nel caso di nuova Convenzione/Accordo Quadro di Consip o di altri soggetti aggregatori o di revisione dei prezzi;
- Mancato reintegro della cauzione definitiva

Si applica l'art. 108 del codice degli appalti (risoluzione per reati accertati e per gravi inadempimenti, irregolarità e ritardi e relativi adempimenti successivi).

In tutti i predetti casi il RES, in coordinamento con il Direttore della Esecuzione (laddove nominato), provvede ad istruire motivata e documentata proposta di risoluzione contrattuale. Tale proposta sarà inviata alla stazione appaltante che per il tramite di ESTAR che potrà procedere alla risoluzione, anche parziale, del Contratto.

La stazione appaltante per il tramite di ESTAR si riserva la facoltà di risolvere il Contratto di diritto anche nel caso in cui vi sia stata la comunicazione di risoluzione di Contratto da parte di una Azienda Contraente, fatti salvi il risarcimento di ogni danno subito e degli oneri conseguenti ad una nuova procedura concorsuale, oltre che all'incameramento di tutte le cauzioni dei Contratti Attuativi in corso.

ART. 27.2 – RISOLUZIONE PER INADEMPIMENTO

In caso di inadempimento da parte del Fornitore, in relazione alle prestazioni oggetto della presente documento e più precisamente qualora siano stati accertati :

- tre inadempienze nel corso di ciascuna annualità di durata contrattuale che si qualifichino come grave inadempimento
- per la mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 30 (trenta) giorni solari dal ricevimento della relativa richiesta da parte dell'ESTAR;
- per la mancata proroga della validità della cauzione entro il termine di 30 (trenta) giorni solari dal ricevimento della relativa richiesta da parte dell'ESTAR proroga del contratto;



la stazione appaltante per il tramite di ESTAR avrà la possibilità di risolvere il Contratto, con semplice comunicazione scritta da inviarsi al Fornitore a mezzo PEC, fatti salvi il diritto del risarcimento di ogni danno subito e degli oneri conseguenti ad una nuova procedura concorsuale. Si procederà pertanto all'incameramento della relativa cauzione definitiva.

Per grave inadempimento vengono qualificate l'applicazione delle penali per un importo pari al 10% del valore del Contratto. Al verificarsi della suddetta ipotesi si procede ai sensi del comma 3, dell'art. 108 del Codice e dunque, alle condizioni ivi previste, dispone la risoluzione del contratto.

In tutti i casi previsti nella normativa citata il Responsabile del procedimento aziendale, in coordinamento con il Direttore della Esecuzione (laddove nominato), provvede ad istruire nei motivi e documentata proposta di risoluzione contrattuale. Tale proposta sarà inviata al RUP che potrà procedere alla risoluzione, anche parziale, del contratto in essere.

Ferme le modalità istruttorie appena descritte e laddove non diversamente previsto nelle norme del codice sopra citate cesseranno la loro efficacia, ai sensi dell' art. 1453 del cod. civ., previa diffida scritta ad adempiere entro il termine di 15 giorni solari decorso inutilmente il quale il contratto si intende risolto di diritto, qualora:

- in caso di cessazione dell'attività oppure in caso di concordato preventivo, di fallimento, di stati di moratoria e di conseguenti atti di sequestro o di pignoramento a carico del Fornitore, o prosegua la propria attività sotto la direzione di un curatore, un fiduciario o un commissario che agisce per conto dei suoi creditori, oppure entri in liquidazione;
- allorché si manifesti qualunque altra forma di incapacità giuridica che ostacoli l'esecuzione del contratto di appalto;
- qualora il fornitore non proceda all'aggiornamento della documentazione relativa al permanere dei requisiti generali e speciali ai sensi dell'art. 12 del presente capitolato;
- qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
- allorché sia stata pronunciata una sentenza definitiva per un reato che riguardi il comportamento professionale del fornitore, ivi compresa la violazione di diritti di brevetto;
- qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni presentate dal fornitore nel corso della procedura di gara ovvero, nel caso in cui vengano meno i requisiti minimi richiesti per la regolare esecuzione del contratto;
- il fornitore cessi la produzione del prodotto aggiudicato;

L'ESTAR, o le singole Aziende hanno altresì la facoltà di risolvere il singolo contratto ai sensi dell' art. 1454 del cod. civ., previa diffida scritta ad adempiere entro il termine di 15 giorni solari decorso inutilmente il quale il contratto si intende risolto di diritto, qualora:

- il fornitore non dia inizio all'erogazione del servizio alla data stabilita nel contratto;
- il fornitore non esegua il servizio in modo strettamente conforme alle disposizioni del contratto specifico;
- il fornitore non impieghi personale e/o attrezzature e/o locali con i requisiti



- concordati;
- il fornitore non si conformi entro un termine ragionevole all'ingiunzione dell'Azienda di porre rimedio a negligenze o inadempienze contrattuali che compromettano gravemente la corretta esecuzione del contratto di appalto nei termini prescritti;
 - il fornitore si renda colpevole di frode e/o grave negligenza e per mancato rispetto degli obblighi e delle condizioni previste nel contratto, dopo l'applicazione delle penalità;
 - il fornitore sospenda l'esecuzione del contratto per motivi imputabili al fornitore medesimo;
 - il fornitore rifiuti o trascuri di eseguire gli ordini impartiti dall'ESTAR e/o Aziende;
 - il fornitore non osservi gli impegni e gli obblighi assunti con l'accettazione del presente capitolato in tema di comportamento trasparente per tutta la durata del presente appalto;
 - si verifichino disservizi e/o inadempimenti di tipo grave e/o continuativo e reiterato che abbiano dato luogo all'applicazione di sanzioni (in questo caso l'Azienda ha la piena facoltà di considerare il contratto risolto di diritto per colpa del fornitore aggiudicatario);
 - si verifichino gravi inadempienze tali da giustificare l'immediata risoluzione del contratto quali violazione degli obblighi relativi al trattamento giuridico - economico del personale, violazione delle norme di sicurezza nell'esecuzione del servizio, frode o altro;

In caso di risoluzione del contratto, anche su segnalazione di una singola Azienda, per una delle su indicate cause l' ESTAR si riserva la facoltà di incamerare a titolo di penale e di indennizzo l'intera cauzione definitiva prestata dal fornitore, salvo il risarcimento del maggior danno, nessuno escluso, per l'affidamento a terzi della fornitura/servizio.

Nessun indennizzo è dovuto al fornitore aggiudicatario inadempiente.

L'esecuzione in danno non esime il fornitore dalla responsabilità civile e penale in cui lo stesso possa incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Ai sensi dell'art. 108 del D.Lgs. 50/2016 ESTAR potrà procedere allo scorrimento della graduatoria alle condizioni ivi previste.

ART. 27.3 - OBBLIGHI PER IL FORNITORE IN CASO DI RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

Con la risoluzione del Contratto la stazione appaltante per il tramite di ESTAR procederà all'individuazione del nuovo Fornitore. Al Fornitore inadempiente verranno addebitate le spese sostenute per l'inadempimento.

ART. 28 – CAUSE DI RECESSO

La stazione appaltante /ESTAR e le Aziende potranno recedere dal Contratto nonché dai singoli Ordinativi e Contratti Attuativi qualora nei servizi Aziendali intervengano trasformazioni di natura tecnico organizzative rilevanti ai fini e agli scopi del servizio/fornitura appaltato. Il recesso potrà riguardare anche una parte del Contratto o di singoli Contratti Attuativi.



L'ESTAR o le Aziende possono recedere dal contratto, previa dichiarazione da comunicare al fornitore del servizio, per motivi di interesse pubblico, che saranno specificatamente motivati nel provvedimento di recesso dal contratto.

L'esercizio del diritto di recesso è preceduto da una formale comunicazione all'Appaltatore da darsi con preavviso non inferiore a 20 giorni solari.

In entrambi i casi, fermo restando il diritto del fornitore al pagamento delle prestazioni già rese, nessun indennizzo è dovuto al fornitore.

In caso di recesso il Fornitore ha diritto al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente effettuate, secondo il corrispettivo contrattuale, rinunciando espressamente ora per allora, a qualsiasi ulteriore pretesa anche di natura risarcitoria ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso spese, anche in deroga a quanto previsto dall'art.1671 del codice civile. E' fatto divieto al fornitore di recedere dal Contratto.

ART. 29 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI D'AUTORE

Il fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino i diritti di brevetto, di autore e in genere di privativa altrui; il Fornitore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Amministrazione Contraente, per quanto di propria competenza, dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa, nei confronti della Amministrazione contraente, azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, il Fornitore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio. In questa ipotesi, l'Amministrazione contraente è tenuta ad informare prontamente per iscritto il Fornitore delle suddette iniziative giudiziarie.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui sopra, tenuta nei confronti della Amministrazione contraente, fermo restando il diritto al risarcimento del danno, nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha la facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto.

ART. 30 – TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE 2016/679 (di seguito RGPD), recante disposizioni a tutela delle persone e di altri soggetti rispetto al trattamento dei dati personali, Estar fornisce le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali forniti:

TITOLARE DEL TRATTAMENTO



Soggetto aggregatore



Il titolare del trattamento è Estar, nella persona del Direttore Generale e legale rappresentante pro tempore Dr.ssa Monica Piovi domiciliata per la carica in Firenze Via di San Salvi 12 (Palazzina 14) – email direzione@estar.toscana.it, PEC estar@postacert.toscana.it.

RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI (RPD)

Il responsabile della protezione dei dati (RPD) è la Dr.ssa Silvia Gronchi domiciliata presso Estar Sez. Territoriale Nord Ovest Via A. Cocchi 7/9 Ospedaletto Pisa – email rpd@estar.toscana.it.

RESPONSABILE E SUB RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI

Qualora Estar si trovi a gestire dati personali relativamente alle funzioni trasferite dalla L.R.T. n. 40/2005 e ss.mm.ii., Estar svolge funzioni di Responsabile del trattamento dei dati ai sensi della DGRT n. 742 del 02/07/2018.

La suddetta DGRT è resa disponibile sul sito di Estar nella sezione Privacy.

Il trattamento dei dati verrà effettuato da Estar anche attraverso soggetti terzi del cui supporto tecnico si avvale per l'espletamento della procedura

RELATIVAMENTE AI CONTRATTI

Con la stipula del Contratto Estar e le aziende sanitarie / universitarie e amministrazioni destinatarie del servizio, in qualità di titolari del trattamento dei dati, designano formalmente la Ditta aggiudicataria, ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE 2016/679, quale responsabile del trattamento. Conseguentemente la Ditta deve garantire il pieno rispetto delle vigenti disposizioni in materia di protezione dati ivi compreso la sicurezza del trattamento ai sensi dell'art. 32 del Regolamento UE 2016/679

Ad Estar e alle aziende sanitarie / universitarie stesse sono attribuiti tutti i diritti su elaborazioni di documenti e rapporti predisposti dalla ditta aggiudicataria nell'ambito del servizio/fornitura prestato e gli stessi ne potranno liberamente usufruire per pubblicazioni, atti normativi e regolamentari, ecc.. L'aggiudicatario non potrà farne uso, al di fuori di quanto previsto dal presente Capitolato, se non dietro autorizzazione di ciascuna Amministrazione Contraente.

Natura del conferimento

Il conferimento dei dati ha natura facoltativa, tuttavia il rifiuto di fornire i dati richiesti da Estar potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla gara o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione.

Finalità del trattamento



I dati personali conferiti sono trattati per le finalità previste dal RGPD quali l'esecuzione di compiti di interesse pubblico o comunque connessi all'esercizio di pubblici poteri di cui è investito Estar.

I dati forniti vengono acquisiti dall'Ente, per verificare la sussistenza dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara ed in particolare delle capacità amministrative e tecnico-economiche dei concorrenti richieste per l'esecuzione della fornitura nonché per l'aggiudicazione e, per quanto riguarda la normativa antimafia, in adempimento di precisi obblighi di legge. I dati forniti dai concorrenti aggiudicatari vengono acquisiti da Estar ai fini della stipula della convenzione, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione amministrativa della convenzione stessa. Tutti i dati acquisiti da Estar potranno essere trattati per fini di studio e statistici.

Modalità di trattamento

Il trattamento sarà svolto con modalità prevalentemente informatiche o telematiche nel rispetto delle regole di sicurezza previste dal RGPD e dalla Delibera del Direttore Generale di Estar n. 168 del 24/05/2018 "Approvazione delle linee guida per l'applicazione del Regolamento UE 2016/679 in Estar. Adempimenti conseguenti. "

I dati personali saranno:

trattati in modo lecito, corretto e trasparente;

raccolti per finalità determinate, esplicite, legittime;

adeguati pertinenti e limitati a quanto necessario rispetto alla finalità per le quali sono raccolti e successivamente trattati;

esatti e, se necessario aggiornati;

conservati in una forma che consenta l'identificazione dell'interessato per un arco di tempo non superiore al conseguimento delle finalità per le quali sono trattati;

trattati in modo da garantire un'adeguata sicurezza dei dati personali da trattamenti non autorizzati o illeciti e dalla perdita, dalla distruzione o dal danno accidentali.

Tempi di conservazione dei dati personali

I tempi di conservazione dei dati personali sono:

mutuati dal massimario di scarto di Estar approvato con delibera del Direttore Generale di Estar n. 153 del 28/06/2013;

strettamente dipendenti dagli ambiti di gestione e dalle norme vigenti in tali ambiti o sottengono ai tempi di conservazione degli atti amministrativi che li contengono.

Ambito di comunicazione e diffusione

I dati potranno essere comunicati:

alle amministrazioni contraenti che procederanno alla stipula dei contratti attuativi basati sulla convenzione;



al personale di Estar o del Gestore del Sistema che cura il procedimento di gara o a quello in forza ad altri uffici della società che svolgono attività ad esso attinente, nonché al personale in forza all'Ufficio Studi interno alla società;

a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti che prestino attività di consulenza od assistenza a Estar in ordine al procedimento di gara o per studi di settore o fini statistici;

ai soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;

al Ministero dell'Economia e delle Finanze, relativamente ai dati forniti dal concorrente aggiudicatario;

ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990, n. 241;

all'Autorità Nazionale Anti Corruzione in osservanza a quanto previsto dalla Determinazione n. 1 del 10 gennaio 2008.

I dati conferiti dai concorrenti, trattati in forma anonima, nonché il nominativo dei concorrenti aggiudicatari della gara ed i prezzi di aggiudicazione, potranno essere diffusi tramite il sito di Estar www.estar.toscana.it.

Diritti dell'interessato

In ogni momento, il concorrente interessato potrà esercitare, ai sensi degli articoli da 15 a 22 del Regolamento UE 2016/679, il diritto di:

- a) chiedere la conferma dell'esistenza o meno di propri dati personali;
- b) ottenere le indicazioni circa le finalità del trattamento, le categorie dei dati personali, i destinatari o le categorie di destinatari a cui i dati personali sono stati o saranno comunicati e, quando possibile, il periodo di conservazione;
- c) ottenere la rettifica dei dati;
- d) ottenere la limitazione del trattamento;
- e) opporsi al trattamento in qualsiasi momento;
- f) proporre reclamo ad un'autorità di controllo.

I diritti sono esercitabili con richiesta scritta inviata al Responsabile della protezione dei dati all'indirizzo email rpd@estar.toscana.it.

Sarà fatto obbligo al fornitore di mantenere riservati i dati e le informazioni di cui venga in possesso, di non divulgarli e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo, se non dietro preventivo consenso da parte delle amministrazioni contraenti interessate.

In particolare il fornitore dovrà:

mantenere la più assoluta riservatezza sui documenti, informazioni e altro materiale;

non divulgare informazioni acquisite durante lo svolgimento dell'attività contrattuale.



Trasferimento dei dati personali

I dati non saranno trasferiti né in Stati membri dell'Unione Europea né in Paesi terzi non appartenenti all'Unione Europea.

Categorie particolari di dati personali

Ai sensi dell'art. 9 del Regolamento UE 2016/679, ad Estar potrebbero essere conferiti dati qualificabili come "categorie particolari di dati personali" e cioè quei dati che rivelano "l'origine razziale o etnica, le opinioni politiche, le convinzioni religiose o filosofiche, o l'appartenenza sindacale, nonché dati genetici, dati biometrici intesi a identificare in modo univoco una persona fisica, dati relativi alla salute o alla vita sessuale o all'orientamento sessuale della persona".

Tali dati potranno essere trattati anche senza il consenso secondo le deroghe stabilite dall'art. 9 par.1 del GDPR.

Esistenza di un processo decisionale automatizzato, compresa la profilazione

Estar non adotta alcun processo decisionale automatizzato, compresa la profilazione, di cui all'articolo 22, del Regolamento UE 2016/679.

Misure di sicurezza

1. Con riguardo alle misure di sicurezza da osservare nel trattamento dei dati e allo scopo di ridurre al minimo i rischi di distruzione o perdita, anche accidentale dei dati, di accesso non autorizzato, di trattamento non consentito o non conforme alle finalità ivi previste, il fornitore si impegna:

a) ad adottare adeguate ed idonee misure tecniche ed organizzative, curandone il rispetto e l'applicazione da parte degli autorizzati al trattamento, effettuando, altresì controlli sull'operato dei medesimi;

a) verificare periodicamente e, ove necessario, ad adeguare le misure di sicurezza con riferimento all'analisi dei rischi, all'evolversi della normativa e al progredire dello sviluppo tecnologico;

c) a fornire relazione scritta, almeno semestrale, ad oggetto le misure di sicurezza adottate e quelle in progetto in relazione ai rischi per la protezione dei dati personali.

Art. 31 - FORO COMPETENTE

Tutte le controversie tra il committente ed il fornitore parti del SISTEMA DINAMICO- così durante l'esecuzione come al termine dei contratti specifici, quale che sia la loro natura, tecnica, amministrativa o giuridica - che non si sono potute definire in via bonaria saranno risolte in sede giudiziaria, secondo la vigente normativa.

In tali casi sarà competente in via esclusiva il Foro di Firenze.

Art. 32- NORME DI RINVIO



Per quanto non previsto nella documentazione di gara si rinvia al Regolamento dell'attività contrattuale di ESTAR nonché alle norme del Codice Civile della Repubblica Italiana ed alle disposizioni regionali, nazionali e comunitarie in materia con particolare riferimento al D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. per quanto applicabili e non derogate dagli atti di gara.

Art. 33 - RICHIESTA INFORMAZIONI

Ai sensi e per gli effetti della Legge 241/90, il Responsabile del Procedimento del sistema dinamico è la Dr.ssa Antonietta Ferrara, delle singole procedure ristrette potranno essere la dr.ssa Antonietta Ferrara, la Sig.ra Ilaria Cipriano o la sig.ra Diana Novelli – Area Divisione Farmaci Diagnostici e Dispositivi Medici – UOC Farmaci e Diagnostici – Via di San Salvi, 12 – 50135 Firenze – tel 055/3799223 – 055/3799219. Il Responsabile del procedimento verrà indicato nella lettera di invito di ogni singola procedura ristretta.

Per informazioni di carattere amministrativo contattare i seguenti indirizzi di posta elettronica:

antonietta.ferrara@estar.toscana.it – tel 055/3799219

ilaria.cipriano@estar.toscana.it – tel 055/3799223

diana.novelli@estar.toscana.it – tel 055/3799327

Il Responsabile del Procedimento di gara

Lotto	CIG padre	CIG DERIVATO	ATC	Descrizione	Forma Farmaceutica	Dosaggio	Decorrenza contratto regione UMBRIA	Quantità Az. Osp. Terni	Prezzo Offerto	Fornitore	Codice Prodotto	AIC	ATC Completo con 9 caratteri	Descrizione prodotto	Importo annuale aggiudicazione	Importo totale AGGIUDICAZIONE fino al 19/05/2025
3011	93153749CD	94419607E0	J05AR25	LAMIVUDINA/DOLU TEGRAVIR	COMPRESSA	300MG/50 MG	validità dal 01/01/2023	33.547	15.08789	VIVV HEALTHCARE SRL UNIPERSONALE	60000000117112	048058010	J05AR25	DOVATO 50 mg/500 mg 30 cpt rivestite con film in flacone (HDPE)	168.717,82 €	506.153,45 €
3017	93154665BA	ZA93818B57	L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	200 mg	validità dal 01/09/2022	334	27,67	EUROMED SRL	046645014	046645014	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 200MG FL.	3.088,59 €	9.241,78 €
3018	931546768D	Z033818BB3	L01XK03	RUCAPARIB	COMPRESSE RIVESTITE	250 mg	validità dal 01/09/2022	313	27,67	EUROMED SRL	046645026	046645026	L01XX55	RUBRACA 60CPR RIV 250MG FL.	2.886,90 €	8.660,71 €
3020	9315473B7F	9442003B5B	L04AA40	CLADRIBINA	COMPRESSA	10 mg	validità dal 01/09/2022	124	1252,73	MERCK SERONO SPA	FCB104B4	045619022	L04AA40	MAVENCLAD 10 mg - 4 compresse	51.779,51 €	155.338,52 €
3035	9315504516	Z633818C15	L01DC03	MITOMICINA	FLACONCINO	10 mg	validità 01/11/2022	194	14,98	MEDAC PHARMA SRL A SOCIO UNICO	702104	044533044	L01DC03	MITOMICINA MEDAC 10mg - 1mg/ml	968,71 €	2.906,12 €
3050	9315569AB8	Z653818C9F	P01BC01	CHININA BICLORIDRATO	FIALA	500mg	validità 08/08/2022	170	1,05005	MONICO SPA	733133299		P01BC01	CHININA BICLORIDRATA 500MG/2ML	59,50 €	178,51 €