

REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

INTERCENTER

Atto del Dirigente DETERMINAZIONE

Num. 493 del 19/10/2020 BOLOGNA

Proposta: DIC/2020/499 del 19/10/2020

Struttura proponente: SERVIZIO ICT
INTERCENT-ER - AGENZIA REGIONALE DI SVILUPPO DEI MERCATI
TELEMATICI

Oggetto: APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI RADIOFARMACI E SORGENTI
RADIOATTIVE - 3° - RETTIFICA DOCUMENTAZIONE DI GARA, TERMINI
PRESENTAZIONE OFFERTE E CONSEGUENTI

Autorità emanante: IL RESPONSABILE - SERVIZIO ICT

Firmatario: ALESSIA ORSI in qualità di Responsabile di servizio

**Responsabile del
procedimento:** Nadia Ruffini

Firmato digitalmente

IL DIRIGENTE FIRMATARIO

Visti:

- la L.R. 24 maggio 2004 n. 11 "Sviluppo regionale della società dell'Informazione" e ss.mm.ii;
- il Decreto del Presidente della Giunta Regionale n. 293/2004 di attivazione dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici - Intercent-ER;

Viste le seguenti deliberazioni della Giunta regionale:

- n. 2163/2004 "Approvazione di norme organizzative relative all'avvio dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici, ex L.R. n. 11/2004, come modificata dalle deliberazioni n. 1389/2009, n. 2191/2010 e n. 1353/2014";
- n. 2081/2017 "Assunzione ai sensi dell'art. 18 L.R. n. 43/2001 della vincitrice della selezione pubblica per la nomina del direttore dell'Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici Intercent-ER", con la quale la dott.ssa Alessandra Boni è stata designata quale Direttore di INTERCENT-ER;
- n. 1059/2018 e n. 1936/2018 con le quali sono stati approvati gli incarichi dirigenziali di Intercent-ER;
- n. 1501/2015 avente ad oggetto "Approvazione dello schema di convenzione per l'assegnazione temporanea di personale finalizzata alla realizzazione della riorganizzazione degli acquisti", prorogata fino al 31/12/2020 con DGR 2120/2018;

Vista la determinazione n. 5784/2020 del Direttore generale Cura della Persona, Salute e Welfare avente ad oggetto il recepimento masterplan 2020-2021;

Viste inoltre le seguenti determinazioni del Direttore di Intercent-ER:

- n. 140/2009 recante "Definizione delle funzioni organizzative nell'ambito dell'Agenzia regionale di

sviluppo dei mercati telematici Intercent-ER" e ss.mm.ii.;

- n. 265/2016 recante "Modifiche al Regolamento di Organizzazione di Intercent-ER", approvata dalla Giunta regionale con deliberazione n. 1825/2016, come modificata dalla determinazione n. 410/2017, approvata dalla Giunta regionale con deliberazione n. 29/2018;
- n. 410/2017 recante "Recepimento degli artt. 5, 7, e 12 della delibera di giunta regionale n. 468/2017 e modifica del regolamento di organizzazione di Intercent-ER" e ss.mm.ii.;

Richiamati:

- il D.Lgs. n. 50/2016 "Codice dei Contratti pubblici" e ss.mm.ii., pubblicato sulla G.U. n. 91 del 19 aprile 2016;
- la legge n.241/1990 "Nuove norme sul procedimento amministrativo";
- il Regolamento regionale n.6 dell'8 novembre 2019 recante "Disciplina per la corresponsione degli incentivi per le funzioni tecniche previsti dall'articolo 113 del Decreto legislativo n.50 del 2016";
- la legge n. 190/2012 recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità della pubblica amministrazione";
- il Decreto Legislativo n. 33/2013 avente ad oggetto "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" e ss.mm.ii.;
- la deliberazione della Giunta regionale n. 83/2020 "Approvazione Piano Triennale di prevenzione della corruzione e della trasparenza 2020-2022";

Premesso che:

- con determinazione n. 452 del 02/10/2020 Intercent-ER ha indetto, nell'ambito del Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA) "Beni Farmaceutici" di cui al Bando UE G.U. del 08/03/2017, un "appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive - 3°edizione";
- l'entità complessiva dell'appalto è determinata in un importo massimo di euro 16.829.828,36 (IVA esclusa), suddiviso in 31 lotti;

Rilevato che tramite richieste di chiarimento e/o specifiche segnalazioni, agli atti, è emersa la necessità di rettificare la documentazione di gara con riferimento ai seguenti lotti e per le specifiche indicate:

- LOTTO 1: modificare la descrizione inserita nel campo "Altre caratteristiche" da "Attività massima di sodio pertecnetato (99mTc) 12 GBq" a "Attività massima di sodio pertecnetato (99mTc) non inferiore a 12 GBq";
- LOTTO 11: modificare l'UM oggetto iniziativa da MBq a capsula;
- LOTTO 17:
 - o modificare la descrizione inserita nel campo "Altre caratteristiche" da "Resa eluizione 60 ± 10 % dell'attività totale" a "Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale";
 - o rettificare in aumento il valore a base d'asta da euro 775.379,20 (IVA esclusa) ad euro 1.210.880,00 (IVA esclusa);
- LOTTO 18:
 - o modificare la descrizione inserita nel campo "Altre caratteristiche" da "Resa eluizione 60 ± 10 % dell'attività totale" a "Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale";

- o rettificare in aumento il valore a base d'asta da euro 619.200,00 (IVA esclusa) ad euro 647.680,00 (IVA esclusa);
- LOTTO 19:
 - o modificare la descrizione inserita nel campo "Altre caratteristiche" da "Resa eluizione 60 ± 10 % dell'attività totale" a "Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale";
 - o rettificare in aumento il valore a base d'asta da euro 1.724.800,00 (IVA esclusa) ad euro 2.759.680,00 (IVA esclusa);
- LOTTO 24: modificare la descrizione inserita nel campo "Descrizione prodotto/servizio" da "incertezza misura inferiore ± 4.5 % (3 sigma)" a "incertezza del 2-4% e con k=2";
- LOTTO 25: modificare la descrizione inserita nel campo "Descrizione prodotto/servizio" da "incertezza misura inferiore ± 4.5 % (3 sigma). Diametro parte attiva < 3mm" a "incertezza del 3% con k=2 per tutti i radionuclidi, e per il Cd-109 sorgenti con incertezza del 5% con k=2. Diametro parte attiva non inferiore 3mm.";
- LOTTO 26: correzione dell'errore materiale di battitura da Pr-147 a Pm-147;
- LOTTO 27:
 - o rettificare in aumento il fabbisogno da n.4 a n.8 sorgenti, in quanto per mero errore materiale, lo stesso è stato inserito con riferimento alla coppia di sorgenti da sostituire anziché alla singola sorgente;
 - o rettificare in aumento il valore a base d'asta da euro 16.600,00 (IVA esclusa) ad euro 32.600,00 (IVA esclusa);

Precisato che:

- le rettifiche di cui sopra sono state adottate previo esperimento di attenta istruttoria condotta anche in collaborazione con il gruppo tecnico, allo scopo di approfondire le evidenze poste a sostegno delle richieste pervenute;
- è interesse dell'Agenzia garantire il buon esito della procedura di gara e la massima partecipazione alla stessa;

Ritenuto, altresì, opportuno prorogare il termine di scadenza della procedura, fissando, di conseguenza, nuove date per la scadenza dei termini per la presentazione dei chiarimenti e per la seduta pubblica, come segue:

- il termine di scadenza dei chiarimenti è fissato entro e non oltre le ore 16:00 del 23/10/2020;
- il termine di presentazione delle offerte è fissato entro e non oltre le ore 16:00 del 02/11/2020;
- il giorno di apertura della documentazione amministrativa è fissato alle ore 10:00 del giorno 03/11/2020;

Precisato che, come riportato nella documentazione di gara, sono nello specifico conseguentemente rettificati come segue:

- LOTTO 1: descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Attività massima di sodio pertecnetato (^{99m}Tc) non inferiore a 12 GBq. Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC;
- LOTTO 11: UM oggetto iniziativa "capsula";
- LOTTO 17:
 - o descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al

germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%;

o valore del lotto euro 1.210.880,00 (IVA esclusa);

- LOTTO 18:

o descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%;

o valore del lotto euro 647.680,00 (IVA esclusa);

- LOTTO 19:

o descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%;

o valore del lotto euro 2.759.680,00 (IVA esclusa);

- LOTTO 24: descrizione presente nel campo "Descrizione prodotto/servizio": Sorgente poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) per calibrazione spettrometri gamma, in soluzione liquida, contenuta in ampolla di vetro, volume 5cm³, attività nominale 185KBq. Comprensiva di flacone di soluzione carrier. Spettro energetico compreso fra 60÷1836 keV, incertezza del 2-4% e con k=2. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute;

- LOTTO 25: descrizione presente nel campo "Descrizione prodotto/servizio": Sorgente solida poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) quasi puntiforme per calibrazione spettrometri gamma. Spettro energetico compreso fra 60÷1836 keV, incertezza del 3% con k=2 per tutti i radionuclidi, e per il Cd-109 sorgenti con incertezza del 5% con k=2. Diametro parte attiva non

inferiore 3mm. Diametro TOTALE maggiore o uguale di 25mm. Attività nominale 40KBq. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute;

- LOTTO 26: descrizione presente nel campo "Descrizione prodotto/servizio": Sorgenti planari estese per taratura contaminamenti. Dimensione area attiva almeno 100 mm x 100 mm. Attività nominale 3 kBq. Incertezza della misura inferiore $\pm 15\%$. Sorgenti di diversi radionuclidi, ordinabili singolarmente: - Cs-137 - Cl-36 - Co-60 - I-129 - Pm-147 - Sr-90/Y-90. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute;
- LOTTO 27:
 - o fabbisogno n.8 sorgenti;
 - o il valore del lotto euro 32.600,00 (IVA esclusa);
- Termini:
 - o termine di scadenza dei chiarimenti: ore 16:00 del 23/10/2020;
 - o termine di presentazione delle offerte: ore 16:00 del 02/11/2020;
 - o giorno di apertura della documentazione amministrativa: ore 10:00 del giorno 03/11/2020;

Precisato inoltre che, conseguentemente, sono da intendersi rettificati tutti i riferimenti collegati alla modifica del valore dei lotti 17, 18, 19, 27 e all'entità complessiva dell'appalto riportati nella documentazione di gara o eventualmente collegati alla rettifica del valore dei medesimi lotti quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, l'importo della garanzia provvisoria di cui all'art.93 del Codice dei Contratti pubblici;

Rilevato, pertanto, che a seguito delle modifiche sopra evidenziate, l'entità complessiva dell'appalto è da ridefinirsi da € 16.829.828,36 (IVA esclusa) ad € 18.344.689,16 (IVA esclusa);

Ritenuto di riportare le variazioni di cui sopra nel Disciplinare di gara, nel Progetto Tecnico e nell'allegato Elenco Prodotti, rettificati, che si approvano col presente atto e di confermare la procedura di cui sopra in ogni altro elemento qui non menzionato;

Dato atto che, per effetto delle suddette rettifiche, si provvederà all'aggiornamento della Piattaforma telematica SATER, e del Sito Web dell'Agenzia;

Dato atto che il responsabile del procedimento ha dichiarato di non trovarsi in situazione di conflitto, anche potenziale, di interessi;

Attestato che il sottoscritto dirigente non si trova in situazione di conflitto, anche potenziale, di interessi";

Attestata la regolarità amministrativa del presente atto;

D E T E R M I N A

per le ragioni espresse in premessa e qui integralmente richiamate

- 1) di rettificare la procedura di gara "appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive - 3°edizione" indetta con determinazione n. 452 del 02/10/2020 come di seguito indicato:
 - LOTTO 1: descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Attività massima di sodio pertecnetato (99mTc) non inferiore a 12 GBq. Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC;
 - LOTTO 11: UM oggetto iniziativa "capsula";
 - LOTTO 17:
 - o descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale

dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%;

o valore del lotto euro 1.210.880,00 (IVA esclusa);

- LOTTO 18:

- o descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%;

- o valore del lotto euro 647.680,00 (IVA esclusa);

- LOTTO 19:

- o descrizione presente nel campo "Altre caratteristiche": Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%;

- o valore del lotto euro 2.759.680,00 (IVA esclusa);

- LOTTO 24: descrizione presente nel campo "Descrizione prodotto/servizio": Sorgente poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) per calibrazione spettrometri gamma, in soluzione liquida, contenuta in ampolla di vetro, volume 5cm³, attività nominale 185KBq. Comprensiva di flacone di soluzione carrier. Spettro energetico compreso fra 60÷1836 keV, incertezza del 2-4% e con k=2. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute;

- LOTTO 25: descrizione presente nel campo "Descrizione prodotto/servizio": Sorgente solida poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) quasi puntiforme per calibrazione spettrometri gamma. Spettro energetico compreso fra 60÷1836 keV, incertezza del 3% con k=2 per tutti i radionuclidi, e per il Cd-109 sorgenti con incertezza del 5% con k=2. Diametro parte attiva non

inferiore 3mm. Diametro TOTALE maggiore o uguale di 25mm. Attività nominale 40KBq. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute;

- LOTTO 26: descrizione presente nel campo "Descrizione prodotto/servizio": Sorgenti planari estese per taratura contaminamenti. Dimensione area attiva almeno 100 mm x 100 mm. Attività nominale 3 kBq. Incertezza della misura inferiore $\pm 15\%$. Sorgenti di diversi radionuclidi, ordinabili singolarmente: - Cs-137 - Cl-36 - Co-60 - I-129 - Pm-147 - Sr-90/Y-90. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute;
 - LOTTO 27:
 - o fabbisogno n.8 sorgenti;
 - o il valore del lotto euro 32.600,00 (IVA esclusa);
- 2) di dare atto che per effetto modifiche di cui al punto precedente l'entità complessiva dell'appalto è ridefinita in € **18.344.689,16** (IVA esclusa);
 - 3) di dare atto che, conseguentemente, sono intendersi rettificati eventuali tutti i riferimenti collegati alla modifica del valore dei lotti 17, 18, 19, 27 e all'entità complessiva dell'appalto riportati nella documentazione di gara o eventualmente collegati alla rettifica del valore dei medesimi lotti quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, l'importo della garanzia provvisoria di cui all'art.93 del Codice dei Contratti pubblici;
 - 4) di prorogare il termine di scadenza della procedura, fissando, di conseguenza, nuove date per la scadenza dei termini per la presentazione dei chiarimenti e per la seduta pubblica, come segue:
 - il termine di scadenza dei chiarimenti è fissato entro e non oltre le ore 16:00 del 23/10/2020;
 - il termine di presentazione delle offerte è fissato entro e non oltre le ore 16:00 del 02/11/2020;

- il giorno di apertura della documentazione amministrativa è fissato alle ore 10:00 del giorno 03/11/2020;
- 5) di approvare il Progetto Tecnico, l'allegato Elenco prodotti ed il Disciplinare di gara contenenti le variazioni sopra esplicitate, le quali devono inoltre intendersi recepite per relationem nel modello d'offerta che il fornitore dovrà collocare a sistema;
 - 6) di dare atto che per effetto delle suddette rettifiche si provvederà all'aggiornamento della Piattaforma telematica SATER, e del Sito Web dell'Agenzia;
 - 7) di confermare la procedura di cui sopra in ogni altro elemento qui non menzionato;
 - 8) di comunicare attraverso SATER le modifiche effettuate, allegando alla comunicazione il presente atto e darne pubblicità sul portale dell'Agenzia <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>, ai sensi dell'art.29 del D. Lgs. N. 50/2016;
 - 9) di disporre inoltre la pubblicazione del presente atto come previsto dal Piano triennale di prevenzione della corruzione, ai sensi dell'art. 7 bis, comma 3, del d.lgs. n. 33 del 2013".

IL RESPONSABILE DEL SERVIZIO
(D.ssa Alessia Orsi)



**APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI
RADIOFARMACI E SORGENTI RADIOATTIVE - 3° EDIZIONE**

PROGETTO TECNICO RETTIFICATO

INDICE

PREMESSA	2
1.OGGETTO	2
2. ANALISI DELLA DOMANDA	3
3. CALCOLO DELL'IMPORTO DI GARA	3
4. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE	4
5. FORMULAZIONE DELL'OFFERTA	4
6. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	4
7. SOGGETTI ADERENTI	5
8. CONTRATTO	5
9. DURATA	5
10.COSTO DEL LAVORO E DELLA SICUREZZA	6
11.CALCOLO DEL COSTO DEL DUVRI	6

PREMESSA

Oggetto della procedura è la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive per le esigenze delle Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna suddiviso in 31 lotti che comprende, altresì, i servizi accessori quali i servizi di trasporto e consegna e gli altri servizi connessi alla fornitura.

La procedura costituisce la terza edizione dell'acquisto di radiofarmaci per le Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna, un settore merceologico che si caratterizza per particolarità e complessità.

La procedura è prevista nel Marsterplan 2020-2021, recepito con determinazione n. 5784/2020 del Direttore generale Cura della Persona, Salute e Welfare.

L'affidamento avverrà mediante appalto specifico nell'ambito del Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA) "Beni Farmaceutici", di cui al Bando UE G.U. del 08/03/2017" che ha ad oggetto la fornitura di beni farmaceutici (quali medicinali, vaccini, emoderivati, soluzioni infusionali, mezzi di contrasto, antisettici e disinfettanti, preparati per nutrizione artificiale, radiofarmaci, ecc.) per le esigenze degli Enti del Servizio Sanitario Regionale.

Tale appalto specifico si inquadra nel seguente contesto normativo:

- DPCM 11/07/18 "Individuazione delle categorie merceologiche, ai sensi dell'articolo 9, comma 3, del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 luglio 2014, n. 89", pubblicato in G.U.R.I. n. 189 del 16 agosto 2018;
- D.lgs. 50/2016 e s.m.i. "Codice dei contratti pubblici;
- D.L. n. 34 del 19/05/2020, che all'art. 65 stabilisce l'esonero, fino al 31 dicembre 2020, dal pagamento del contributo a favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione per partecipare alle procedure di gara avviate a partire dal 19 maggio 2020;
- D. L. 16 luglio 2020, n. 76 «Misure urgenti per la semplificazione e l'innovazione digitale».

La procedura di gara copre il fabbisogno delle Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna, dalla data di stipula della convenzione fino alla scadenza fissata del 31/12/2024.

1.OGGETTO

Oggetto della presente procedura, suddivisa in 31 lotti, è la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive le cui caratteristiche generali e specifiche sono definite nei paragrafi 2 e 3 del Capitolato Tecnico, effettivamente presenti a oggi in commercio, come indicati nell'Allegato 6 - Elenco prodotti rettificato. Nella fornitura sono ricompresi anche i servizi accessori tra i quali, in particolare, i servizi di trasporto e consegna: con riferimento alle spese di questo specifico servizio si precisa che, come meglio esplicitato nel capitolato tecnico, nell'elenco prodotti rettificato e nel disciplinare di gara rettificato, queste possono essere:

- incluse nel prezzo del prodotto (lotti 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 17, 18, 19 e 22);
- non incluse nel prezzo del prodotto, quantificate complessivamente ed in misura fissa (in ragione del numero di unità del prodotto) e non soggette ad ulteriore offerta (lotti 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 20, 21 e 23);
- non incluse nel prezzo del prodotto ed oggetto di specifica offerta con riferimento alle sorgenti radioattive di cui ai lotti compresi dal 24 al 31. Le spese dovranno essere quotate separatamente dall'operatore economico in sede di offerta.

2. ANALISI DELLA DOMANDA

Alla stesura del Capitolato Tecnico ha partecipato il Gruppo di lavoro individuato con nota dell'Agenzia prot. IC/2020/06012 del 07/02/2020, composto da figure professionali che, a vario titolo sono coinvolte nell'acquisto, gestione ed utilizzo dei prodotti oggetto di gara, in rappresentanza delle Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna.

In particolare, per redigere il nuovo documento tecnico, il Gruppo di lavoro ha analizzato e valutato:

- caratteristiche tecniche e tipologie dei prodotti, che sotto il profilo sanitario ed economico, sono rilevanti e comuni nelle Aziende Sanitarie dell'Emilia-Romagna;
- conformità dei prodotti alle normative vigenti, nazionali e comunitarie, in materia di radiofarmaci e sorgenti;
- spese di trasporto legate alle diverse tipologie di prodotti;
- problematiche connesse alla presenza di AIC sui radiofarmaci;
- modalità di aggiudicazione.

Le quantità inserite in gara sono state determinate a seguito della raccolta fabbisogni indirizzata ai soggetti regionali e condotta a partire dal 27/04/2020.

I dati raccolti sono stati analizzati e valutati dal Gruppo di lavoro, alla luce di una serie di elementi:

- storico - precedenti esperienze di gara espletate nelle diverse Aree coinvolte;
- valorizzazione economica;
- diverse operatività ed esigenze;
- conoscenza del mercato in funzione della più ampia partecipazione.

3. CALCOLO DELL'IMPORTO DI GARA

Per la definizione delle basi d'asta da applicare a ogni singolo lotto si è proceduto analizzando i prezzi unitari attualmente applicati alle Aziende sanitarie del territorio regionale (prezzi di aggiudicazione delle procedure di Agenzia), i prezzi unitari a base d'asta/di aggiudicazione delle più recenti iniziative svoltesi sul territorio nazionale, (quali Piemonte; Soresa; Basilicata; Friuli

Venezia-Giulia; Estar; Arca Lombardia; AO Torino), con la precisazione che, trattandosi di prodotti afferenti ad un settore merceologico che si caratterizza per particolarità e complessità, sono stati utilizzati soprattutto i prezzi unitari attualmente applicati alle AA.SS. del territorio.

Il dettaglio delle basi d'asta è riportato nell'Allegato 6 - Elenco prodotti rettificato.

L'importo complessivo messo a gara è pari a € 18.344.689,16_(IVA esclusa).

4. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

Sono richiesti i seguenti requisiti di idoneità professionale:

- iscrizione 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. 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 dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Non sono richiesti requisiti minimi di partecipazione inerenti alla capacità economica e finanziaria e alle capacità tecniche e professionali.

5. FORMULAZIONE DELL'OFFERTA

La formulazione dell'offerta dovrà essere effettuata dalla ditta concorrente, compilando l'offerta economica a sistema secondo le indicazioni di cui al Disciplinare di gara.

L'offerta dovrà essere formulata indicando il prezzo unitario con riferimento all'unità di misura richiesta (calcolato sulla base delle scontistiche applicate al prezzo di riferimento al pubblico IVA inclusa) che, moltiplicato per la quantità, determinerà l'importo offerto.

Il valore complessivo dell'offerta non potrà superare il valore posto a base d'asta per ciascun lotto di gara, IVA esclusa.

L'offerta dovrà essere corredata dalla documentazione tecnica richiesta per la valutazione di idoneità dei prodotti, con la precisazione che l'Agenzia utilizzerà le schede tecniche depositate nell'archivio Banca Dati di "Farmadati Italia" e, solo nel caso in cui tali schede non corrispondano all'ultimo aggiornamento approvato da AIFA, la ditta concorrente dovrà allegarle a sistema.

6. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L'appalto è aggiudicato in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95, comma 4 lett b), del Codice, previa verifica della corrispondenza tra le caratteristiche minime richieste nel Capitolato Tecnico e la scheda tecnica del prodotto offerto.

La scelta del criterio del prezzo più basso è motivata dalla presenza di prodotti standardizzati, seppure di elevato livello tecnologico, le cui caratteristiche sono costantemente controllate dall'Autorità Nazionale competente in materia

7. SOGGETTI ADERENTI

La Convenzione è rivolta a tutte le Aziende sanitarie, Ospedaliere, Ospedaliere Universitarie della Regione Emilia-Romagna.

8. CONTRATTO

All'esito della procedura di affidamento si procederà a stipulare una Convenzione con ciascun aggiudicatario dei lotti con la quale l'aggiudicatario medesimo si obbliga ad accettare gli Ordinativi di fornitura (i.e. contratti), emessi dalle Aziende sanitarie contraenti per l'erogazione della fornitura oggetto della presente gara.

La Convenzione non è rinnovabile.

Le singole Aziende sanitarie contraenti potranno emettere gli Ordinativi di Fornitura solamente durante la validità della Convenzione e tali Ordinativi avranno durata sino alla scadenza della Convenzione medesima.

Nel caso in cui, prima del decorso del termine di durata della Convenzione sia esaurito l'importo massimo spendibile riferito al singolo Lotto, al Fornitore potrà essere richiesto, alle stesse condizioni, di incrementare tale importo fino alla concorrenza di un quinto, ai sensi dell'art. 106, comma 12, D.lgs. 50/2016.

Per quanto attiene lo schema di Convenzione si rimanda alla documentazione di gara.

9. DURATA

Le Convenzioni da stipulare a seguito del presente appalto specifico avranno durata dalla data di sottoscrizione fino al 31/12/2024.

La Convenzione non è rinnovabile.

Le singole Aziende sanitarie potranno aderire alla Convenzione staccando i propri Ordinativi di Fornitura (contratti) durante tutto il periodo di vigenza della stessa.

Gli Ordinativi di Fornitura (contratti) effettuati dalle Aziende sanitarie che aderiranno alla Convenzione avranno validità dalla data di emissione fino al 31/12/2024. Per quanto attiene lo schema di Convenzione si rimanda alla documentazione di gara.

10.COSTO DEL LAVORO E DELLA SICUREZZA

Per tutti i lotti in gara, l'offerta economica è formulata al lordo dei costi del lavoro e della sicurezza. Ai sensi dell'art. 95, comma 10, D.lgs. 50/2016, l'operatore economico non deve indicare nell'offerta economica i propri costi della manodopera e gli oneri aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro.

11.CALCOLO DEL COSTO DEL DUVRI

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, pertanto, ai sensi del comma 3-bis dell'art. 26 del D.lgs. n. 81/2008 e s.m., non è stato redatto il documento di valutazione dei rischi da interferenza, in quanto non sussiste l'obbligo di cui al comma 3 dell'art. 26 del Decreto sopracitato.

Resta inteso che qualora l'Azienda sanitaria ritenga che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal Fornitore, integrerà l'Ordinativo di fornitura.

È comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.



**APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI
RADIOFARMACI E SORGENTI RADIOATTIVE - 3° EDIZIONE**

DISCIPLINARE DI GARA RETTIFICATO

INDICE

1. PREMESSE.....	3
2. SISTEMA PER GLI ACQUISTI TELEMATICI DELL'EMILIA-ROMAGNA (SATER).....	4
2.1 Registrazione delle ditte.....	5
3. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	5
3.1 Documenti di gara.....	5
3.2 Chiarimenti.....	6
3.3 Comunicazioni.....	6
4. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	7
5. DURATA DELLA CONVENZIONE, OPZIONI E RINNOVI.....	8
5.1 Durata.....	8
5.2 Opzioni e rinnovi.....	9
6. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE.....	9
7. REQUISITI GENERALI.....	11
8. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	11
8.1 Requisiti di idoneità.....	12
8.2 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE.....	12
8.3 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili.....	13
9. AVVALIMENTO.....	13
10. SUBAPPALTO.....	13
11. GARANZIA PROVVISORIA.....	13
12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	16
13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	17
14. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	19
15. CONTENUTO DELLA BUSTA "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA".....	20
15.1 Modalità di partecipazione.....	20
15.2 Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico.....	21
16. CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA TECNICA".....	27
17. CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA ECONOMICA".....	27
18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	30
19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA" – VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	31
20. COMMISSIONE TECNICA DI VERIFICA DELL'IDONEITÀ.....	31
21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	32
22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	33
23. AGGIUDICAZIONE E STIPULA DELLA CONVENZIONE.....	33
24. FORMAZIONE.....	36
25. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	36
26. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	36

1. PREMESSE

Con determina di indizione n. 452 del 02/10/2020, l'Agenzia Intercent-ER (in seguito: Agenzia) ha deliberato di affidare la “fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive” per le esigenze delle Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna, mediante la stipula di una Convenzione, ai sensi dell'art. 21 della Legge Regionale dell'Emilia-Romagna 24 maggio 2004, n. 11.

Con determina n. _____ del _____ l'Agenzia Intercent-ER (in seguito: Agenzia) ha rettificato la documentazione della gara indetta con determinazione n. 452 del 02/10/2020.

L'affidamento avverrà mediante appalto specifico a procedura ristretta - nell'ambito del Sistema Dinamico di Acquisizione (SDA) “Beni Farmaceutici”, di cui al Bando UE pubblicato in data 08/03/2017 - e con applicazione del criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del minor prezzo, ai sensi degli artt. 55, 61 e 95 del D. Lgs. 18 aprile 2016, n. 50 – Codice dei contratti pubblici (in seguito: Codice).

Ai sensi dell'art. 58 del Codice, la presente procedura è interamente svolta attraverso una piattaforma telematica di negoziazione di cui al paragrafo 2 del presente disciplinare.

Il luogo di svolgimento della consegna della fornitura è la Regione Emilia-Romagna [codice NUTS ITH5].

Numero di gara: 7897052.

Per i codici CIG vedasi tabella paragrafo 4. “Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti”.

Il **Responsabile del procedimento**, ai sensi dell'art. 31 del Codice, è la dott.ssa Nadia Ruffini.

Con l'/gli aggiudicatario/i di ciascun lotto (di seguito: Fornitore) verrà stipulata una Convenzione con la quale il Fornitore medesimo si obbliga ad accettare gli Ordinativi di fornitura (i.e. contratti), emessi dalle Aziende sanitarie contraenti per l'erogazione della fornitura oggetto della presente gara.

Nel periodo di validità della Convenzione, le singole Aziende sanitarie contraenti, previa registrazione sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, potranno emettere Ordinativi di fornitura sottoscritti da persona autorizzata (Punto ordinante) ad impegnare la spesa dell'Azienda sanitaria contraente stessa, fino a concorrenza dell'importo massimo spendibile pari al valore complessivo aggiudicato per ciascun lotto.

Gli Ordinativi di fornitura possono essere effettuati solo da Punti ordinanti registrati al Sistema informatico messo a disposizione dall'Agenzia e devono essere inviati e/o trasmessi dalle Aziende sanitarie contraenti, mediante documenti informatici sottoscritti con firma digitale, attraverso il Sistema, secondo le modalità specificate nello Schema di Convenzione.

La registrazione delle Aziende sanitarie contraenti non implica una verifica da parte dell'Agenzia dei poteri d'acquisto di ciascun Punto ordinante; l'Agenzia non risponde quindi di Ordinativi di

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

fornitura sottoscritti da Punti ordinanti non autorizzati dalle Aziende sanitarie contraenti di appartenenza.

Le Aziende Sanitarie, la Regione Emilia-Romagna e gli Enti ad essa afferenti, di cui alla L. n. 11/2004 e s.m., sottoposti all'applicazione degli obblighi di cui all'articolo 1, commi da 209 a 214, della Legge 24 dicembre 2007, n. 244 (l'elenco di tali Enti è disponibile sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>), emettono gli ordini/richieste di consegna esclusivamente in forma elettronica.

Il Fornitore dovrà garantire l'invio dei documenti di trasporto elettronici, a fronte degli ordini ricevuti e delle consegne effettuate.

Il Fornitore dovrà pertanto dotarsi degli strumenti informatici idonei alla gestione degli adempimenti telematici. Per i dettagli tecnici si rimanda alla sezione dedicata presente sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, che contiene tutti i riferimenti del Sistema regionale per la dematerializzazione del ciclo passivo degli acquisti nonché del Nodo Telematico di Interscambio (No-TIER).

In alternativa, il Fornitore potrà utilizzare le funzionalità per la ricezione degli ordini e l'invio dei documenti di trasporto elettronici che saranno messe a disposizione sul SATER all'indirizzo <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/>, previa registrazione.

2. SISTEMA PER GLI ACQUISTI TELEMATICI DELL'EMILIA-ROMAGNA (SATER)

Per l'espletamento della presente gara, l'Agenzia si avvale del Sistema per gli Acquisti Telematici dell'Emilia-Romagna (in seguito: SATER), accessibile dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> (in seguito: sito), conforme alle prescrizioni di cui all'art. 58 del Codice.

Tramite il sito si accede alla procedura nonché alla documentazione di gara.

Al fine della partecipazione alla presente procedura, è indispensabile:

- un Personal Computer collegato ad internet e dotato di un browser;
- la firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, comma 2, del d.p.r. 28 dicembre 2000, n. 445;
- la registrazione al SATER con le modalità e in conformità alle indicazioni di cui al successivo paragrafo 2.1.;
- essere stati previamente ammessi dall'Agenzia al Sistema Dinamico di Acquisizione per "Beni Farmaceutici" e, quindi, invitati dalla Stazione Appaltante a presentare offerta alla presente iniziativa.

La presentazione dell'offerta per la procedura, i chiarimenti e tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni relativi alla procedura devono essere effettuati esclusivamente attraverso il SATER e

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

quindi per via telematica, mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale, fatto salvo i casi in cui è prevista la facoltà di invio di documenti in formato cartaceo.

L'Agenzia trasmetterà, tramite il sistema SATER, una lettera d'invito a presentare offerta a tutti gli operatori economici che hanno conseguito l'ammissione al Sistema Dinamico di Acquisizione per le categorie merceologiche oggetto dell'appalto specifico.

Mediante SATER verranno gestite le seguenti fasi:

- invio della lettera d'invito;
- la presentazione dell'“Offerta” e l'analisi e valutazione della stessa;
- le comunicazioni e gli scambi di informazioni.

Anche ai sensi dell'art. 52 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m. l'operatore economico ammesso al Sistema Dinamico di acquisizione con la presentazione della “Istanza di ammissione” ha eletto domicilio nell'apposita area “comunicazioni” ad esso riservata, ai fini della ricezione di ogni comunicazione inerente l'indizione degli Appalti Specifici, nonché presso l'indirizzo di posta elettronica certificata ivi indicata.

Ogni operazione effettuata attraverso il SATER è memorizzata nel registro di sistema, quale strumento con funzioni di attestazione e tracciabilità di ogni azione compiuta sul SATER e si intende compiuta nel giorno e nell'ora risultanti dalle registrazioni stesse.

Le registrazioni di sistema relative alle operazioni eseguite nell'ambito della partecipazione alla presente procedura sono conservate a sistema e fanno piena prova nei confronti degli utenti del SATER.

Le registrazioni di sistema sono effettuate ed archiviate digitalmente, in conformità alle disposizioni tecniche e normative di cui all'art. 43 del D. Lgs. n. 82/2005 e s.m.i..

2.1 REGISTRAZIONE DELLE DITTE

Il presente appalto specifico è rivolto esclusivamente agli operatori economici già abilitati al Sistema Dinamico di Acquisizione, che riceveranno invito alla collocazione dell'offerta.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido e riconosce, senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del SATER dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente all'account effettuata all'interno del sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del SATER e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nel presente disciplinare, nei relativi allegati e nelle guide presenti sul sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione nel sito o le eventuali comunicazioni.

3. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI

3.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- 1) Progetto ai sensi dell'art. 23, commi 14 e 15, del Codice, rettificato;
- 2) Disciplinare di gara rettificato;
- 3) Allegato 1a – Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico;
- 4) Allegato 1b – Dichiarazioni a integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE)
- 5) Allegato 2 – Schema dichiarazioni concordato preventivo;
- 6) Allegato 3 – Capitolato Tecnico;
- 7) Allegato 4 – Schema Convenzione;
- 8) Allegato 5 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo;
- 9) Allegato 6 - Elenco prodotti rettificato.

La presente procedura di gara ha ad oggetto mere forniture, pertanto, ai sensi dell'art. 26, comma 3-bis, del d.lgs. n. 81/2008 e s.m.i., non è stato redatto il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza (DUVRI), in quanto non sussiste l'obbligo di cui all'art. 26, comma 3, del decreto sopra citato. Resta inteso che, qualora l'Azienda sanitaria contraente ritenga che, con specifico riferimento ai luoghi in cui si svolge la singola prestazione, possano sussistere rischi da interferenza, procederà alla redazione del documento che, sottoscritto per accettazione dal Fornitore, integrerà l'Ordinativo di fornitura.

È comunque onere di ciascun Fornitore elaborare, relativamente ai costi della sicurezza afferenti all'esercizio della propria attività, il documento di valutazione dei rischi e di provvedere all'attuazione delle misure di sicurezza necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi specifici connessi all'attività svolta dallo stesso.

La documentazione di gara è disponibile sul sito internet: <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>.

3.2 CHIARIMENTI

È possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti inviati mediante il SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide> da inoltrare **entro le ore 16.00 del 23/10/2020** Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modalità diversa da quella esplicitata.

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74, comma 4, del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno

fornite almeno sei giorni prima della scadenza del termine fissato per la presentazione delle offerte, tramite SATER.

3.3 COMUNICAZIONI

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del Codice, i concorrenti sono tenute ad indicare, in sede di registrazione al SATER, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, presso il quale eleggono domicilio, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, commi 2-bis e 5, del Codice.

Salvo quanto disposto nel paragrafo 3.2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra l'Agenzia e gli operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese mediante il SATER all'indirizzo PEC del concorrente indicato in fase di registrazione.

Le richieste di accesso agli atti e le relative risposte sono effettuate attraverso il Sistema secondo le modalità indicate nelle guide all'utilizzo della piattaforma SATER "Richiesta di accesso agli atti" accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

È onere della ditta concorrente provvedere tempestivamente a modificare i recapiti suindicati secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma "Registrazione e funzioni base" e "Gestione anagrafica" (per la modifica dei dati sensibili) accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

Eventuali problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate all'Agenzia; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

4. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

L'appalto è suddiviso nei seguenti lotti funzionali all'approvvigionamento dei farmaci da parte delle Aziende sanitarie:

Lotto	CIG	CPV	P (principale) S (secondaria)	IMPORTO TOTALE A BASE DI GARA in €	Cauzione pari all'1% in €
1	8457060AAE	33690000-3	P	518.880,00	5.188,80
2	8457061B81	33690000-3	P	98.020,00	980,20

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Lotto	CIG	CPV	P (principale) S (secondaria)	IMPORTO TOTALE A BASE DI GARA in €	Cauzione pari all'1% in €
3	8457062C54	33690000-3	P	103.680,00	1.036,80
4	8457063D27	33690000-3	P	162.000,00	1.620,00
5	8457064DFA	33690000-3	P	28.000,00	NON DOVUTA
6	8457065ECD	33690000-3	P	147.840,00	1.478,40
7	8457066FA0	33690000-3	P	14.664,00	NON DOVUTA
8	8457067078	33690000-3	P	870.840,00	8.708,40
9	845706921E	33690000-3	P	73.795,20	737,95
10	84570702F1	33690000-3	P	5.309,60	NON DOVUTA
11	84570713C4	33690000-3	P	73.440,00	734,40
12	8457072497	33690000-3	P	1.484.693,44	14.846,93
13	845707356°	33690000-3	P	357.096,32	3.570,96
14	845707463D	33690000-3	P	283.544,00	2.835,44
15	8457075710	33690000-3	P	457.024,00	4.570,24
16	84570767E3	33690000-3	P	4.735.366,60	47.353,67
17	8457078989	33690000-3	P	1.210.880,00	12.108,80
18	8457079A5C	33690000-3	P	647.680,00	6.476,80
19	8457080B2F	33690000-3	P	2.759.680,00	27.596,80
20	8457081C02	33690000-3	P	26.136,00	NON DOVUTA
21	8457083DA8	33690000-3	P	953.200,00	9.532,00
22	8457084E7B	33690000-3	P	2.718.000,00	27.180,00
23	8457085F4E	33690000-3	P	235.520,00	2.355,20
24	8457086026	33690000-3	P	49.800,00	498,00
25	84570870F9	33690000-3	P	66.400,00	664,00
26	84570881CC	33690000-3	P	37.800,00	NON DOVUTA
27	8457090372	33690000-3	P	32.600,00	NON DOVUTA
28	8457092518	33690000-3	P	28.600,00	NON DOVUTA
29	84570935EB	33690000-3	P	50.400,00	504,00
30	84570946BE	33690000-3	P	24.600,00	NON DOVUTA
31	8457095791	33690000-3	P	89.200,00	892,00

L'importo complessivo a base di gara è di € 18.344.689,16 al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze.

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a € 0,00 Iva e/o altre imposte e contributi di legge esclusi e non è soggetto a ribasso.

Si precisa che il valore della Convenzione è frutto di una stima relativa al presumibile fabbisogno delle Aziende sanitarie contraenti che utilizzeranno la Convenzione stessa nell'arco temporale della sua durata. Pertanto, la predetta stima non è in alcun modo impegnativa né vincolante né per l'Agenzia né per le Aziende sanitarie contraenti nei confronti dell'aggiudicatario/degli aggiudicatari.

5. DURATA DELLA CONVENZIONE, OPZIONI E RINNOVI

5.1 DURATA

La Convenzione avrà durata fino al **31.12.2024**, a decorrere dalla data di sottoscrizione della stessa.

Resta inteso che per durata della Convenzione si intende il periodo entro il quale le Aziende sanitarie contraenti possono emettere Ordinativi di fornitura, vale a dire, stipulare contratti con il Fornitore.

Le singole Aziende sanitarie contraenti potranno emettere gli Ordinativi di Fornitura solamente durante la validità della Convenzione e tali Ordinativi avranno durata sino al **31.12.2024**.

L'Agenda si riserva la facoltà di risolvere la Convenzione in qualunque momento, senza ulteriori oneri per l'Agenda medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nella Convenzione medesima.

5.2 OPZIONI E RINNOVI

La Convenzione non potrà essere rinnovata e/o prorogata.

La durata degli Ordinativi di fornitura in corso di esecuzione potrà essere modificata 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 della Convenzione agli stessi - o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni.

Nel caso in cui, prima del decorso del termine di durata della Convenzione, anche eventualmente rinnovata, sia esaurito l'importo massimo spendibile riferito al singolo lotto, al Fornitore potrà essere richiesto, alle stesse condizioni, di incrementare tale importo fino alla concorrenza di un quinto, ai sensi dell'art. 106, comma 12, del Codice.

Fermo restando quanto sopra, l'Agenda potrà altresì, nel corso dell'esecuzione, apportare variazioni secondo quanto previsto dal suddetto articolo.

6. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare al singolo lotto in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa al singolo lotto in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa al singolo lotto in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, al singolo lotto. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione della Convenzione non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione.

Fermo restando l'obbligo del RTI/Consorzio ordinario, in caso di partecipazione a più lotti, di presentarsi nella medesima composizione, le imprese potranno assumere, nei diversi lotti, ruoli diversi (mandataria/mandante) e/o una diversa percentuale di ripartizione delle quote, fatto salvo il rispetto per ogni lotto delle regole previste dal presente Disciplinare.

I Consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, possono indicare consorziate esecutrici diverse per ogni lotto.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2, lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;

- c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48, comma 12, del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

Ai sensi dell'art. 186-bis, comma 6, del R.D. 16 marzo 1942, n. 267, l'impresa in concordato preventivo con continuità aziendale può concorrere anche riunita in RTI purché non rivesta la qualità di mandataria e sempre che le altre imprese aderenti al RTI non siano assoggettate ad una procedura concorsuale.

Secondo quanto previsto dalla deliberazione AGCM 18/09/2013, in caso di anomalie comportamentali che possono essere indizio di fenomeni anticoncorrenziali, tra cui la partecipazione in R.T.I. di imprese in grado di partecipare alla gara singolarmente, l'Agenzia procederà a segnalare all'Autorità tali fenomeni. La delibera è consultabile all'indirizzo: <http://www.agcm.it/stampa/news/6647-varato-il-vademecum-sugli-appalti.html>.

7. REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice.

Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

8. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti. I documenti richiesti agli operatori economici ai fini della dimostrazione dei requisiti devono essere trasmessi, nei tempi di cui al paragrafo 23 “Aggiudicazione e stipula della convenzione” comma 4, mediante AVCpass in conformità alla delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

8.1 REQUISITI DI IDONEITÀ

a) Iscrizione 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.

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 dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito l'Agenzia 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.

8.2 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che deve essere assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese sia una sub-associazione, nelle forme di un RTI costituito oppure di un'aggregazione di imprese di rete, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 8.1 lett. a** deve essere posseduto da:

- a. ciascuna delle imprese raggruppate/raggruppande, consorziate/consorziande o GEIE;
- b. ciascuna delle imprese aderenti al contratto di rete indicate come esecutrici e dalla rete medesima nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

8.3 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

I soggetti di cui all'art. art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro** tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato di cui al **punto 8.1 lett. a** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

9. AVVALIMENTO

Non è consentito l'avvalimento per la dimostrazione dei requisiti generali e di idoneità professionale.

10. SUBAPPALTO

Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo nei limiti del 40% dell'importo complessivo della Convenzione, in conformità a quanto previsto dall'art. 105 del Codice; in mancanza di tali indicazioni il subappalto è **vietato**.

Conformemente a quanto previsto nello Schema di Convenzione, il Fornitore affida in subappalto l'esecuzione delle prestazioni indicate in offerta, in misura non superiore al 40% dell'importo di ogni singolo Ordinativo di fornitura (i.e. contratto).

Non si configurano come attività affidate in subappalto quelle di cui all'art. 105, comma 3, del Codice.

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'Agenzia e delle Aziende sanitarie contraenti di quanto subappaltato.

11. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

1) **una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 1% del lotto per cui si partecipa, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7, del Codice. Nella tabella riportata al precedente paragrafo 4 "Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti" viene riportato l'importo della garanzia dovuta per la partecipazione.

Nel caso di partecipazione a più lotti, la concorrente può prestare un'unica cauzione cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

Per i lotti con valore a base d'asta pari o inferiore a euro 40.000,00 non è richiesta la presentazione della garanzia provvisoria.

1) **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.

Ai sensi dell'art. 93, comma 6, del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione della Convenzione, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del d.lgs. 6 settembre 2011, n. 159. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali e la mancata produzione della documentazione richiesta e necessaria per la stipula della Convenzione. L'eventuale esclusione dalla gara/dal lotto prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89, comma 1, del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso il tesoriere dell'Agenzia, a titolo di pegno, a favore dell'Agenzia; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1, del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso qualsiasi filiale Unicredit Banca, utilizzando il numero di codice dell'Ente 3182065 e presentandosi muniti della copia del bando di gara;
- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative o intermediari finanziari che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3, del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9, del Codice.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- http://www.ivass.it/ivass/impresa_jsp/HomePage.jsp

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31 (GU del 10 aprile 2018 n. 83) contenente il "*Regolamento con cui si adottano gli schemi di contratti tipo per le garanzie fideiussorie previste dagli artt. 103 comma 9 e 104 comma 9 del d.lgs. 18 aprile 2016 n. 50*";
- 4) avere validità per almeno 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957 del codice civile;
 - c. la sua operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta dell'Agenzia, prevedendo la clausola cosiddetta di "pagamento a semplice richiesta", obbligandosi il fideiussore ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa;
- 6) contenere l'impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
- 7) essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell'art. 93, comma 5, del Codice, su richiesta dell'Agenzia per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte in formato elettronico, allegata sul SATER**:

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

- in originale sotto forma di documento informatico, ai sensi del D.lgs. 82/2005 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- sotto forma di copia informatica di documento analogico secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del D.Lgs. 82/2005. In tali casi la conformità del documento all'originale dovrà esser attestata da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale, ai sensi dell'art. 22, comma 2 del D. Lgs. n. 82/2005.

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell'offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell'offerta.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo **è ridotto** secondo le misure e le modalità di cui all'art. 93, comma 7, del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell'offerta il possesso dei relativi requisiti fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del d.lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

12. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

Non dovuto. Ai sensi dell'art. 65 del D.L. n. 34 del 19/05/2020, fino al 31 dicembre 2020, non è previsto il pagamento del contributo a favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione per partecipare alle procedure di gara avviate a partire dal 19 maggio 2020.

13. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

La presentazione dell'offerta (documentazione amministrativa, offerta tecnica e offerta economica) deve essere effettuata sul SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma, accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>. **Si raccomanda di seguire pedissequamente la procedura guidata riportata nelle guide, eseguendo le operazioni richieste nella sequenza riportata nelle stesse.**

L'offerta deve essere collocata sul SATER entro e non oltre il termine perentorio delle **ore 16.00 del giorno 02/11/2020** come comunicato nell'Invito, **pena la sua irricevibilità.**

È ammessa offerta successiva, purché entro il termine di scadenza, a sostituzione della precedente.

Prima della scadenza del termine perentorio per la presentazione delle offerte, il concorrente può sottoporre una nuova offerta che all'atto dell'invio invaliderà quella precedentemente inviata. A tal proposito si precisa che qualora, alla scadenza della gara, risultino presenti sul SATER più offerte dello stesso operatore economico, salvo diversa indicazione dell'operatore stesso, verrà ritenuta valida l'offerta collocata temporalmente come ultima.

Ad avvenuta scadenza del sopradetto termine, non sarà possibile inserire alcuna offerta, anche se sostitutiva a quella precedente.

Non sono ammesse offerte incomplete o condizionate. Saranno escluse altresì tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente disciplinare.

Non sono accettate offerte alternative.

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione alla gara, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all'aggiudicazione.

La presentazione dell'offerta mediante il SATER è a totale ed esclusivo rischio del concorrente, il quale si assume qualsiasi rischio in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o a qualsiasi altro

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità dell'Agenzia ove per ritardo o disguidi o motivi tecnici o di altra natura, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio.

In ogni caso il concorrente esonera l'Agenzia da qualsiasi responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento o interruzioni di funzionamento del SATER.

L'Agenzia si riserva comunque di adottare i provvedimenti che riterrà necessari nel caso di malfunzionamento del SATER.

Trattandosi di procedura gestita su piattaforma telematica, si raccomanda di avviare e concludere per tempo la fase di collocazione dell'offerta sul SATER e di non procedere alla collocazione nell'ultimo giorno e/o nelle ultime ore utile/i.

Per i concorrenti aventi sede legale in Italia o in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 46 e 47 del d.p.r. 445/2000; per i concorrenti non aventi sede legale in uno dei Paesi dell'Unione europea, le dichiarazioni sostitutive sono rese mediante documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza.

Tutte le dichiarazioni sostitutive rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, le Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico, le Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE), l'offerta tecnica e l'offerta economica devono essere sottoscritte digitalmente dal rappresentante legale del concorrente o suo procuratore.

Le Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico, le Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE) e la dichiarazione di eventuale concordato preventivo devono essere redatte sui modelli predisposti dall'Agenzia e messi a disposizione all'indirizzo internet <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> nella sezione dedicata alla presente procedura nonché sul SATER.

La documentazione, ove non richiesta espressamente in originale, potrà essere prodotta in copia autentica o in copia conforme ai sensi, rispettivamente, degli artt. 18 e 19 del d.p.r. 445/2000. Ove non diversamente specificato è ammessa la copia scansionata.

In caso di concorrenti non stabiliti in Italia, la documentazione dovrà essere prodotta in modalità idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza; si applicano gli articoli 83, comma 3, 86 e 90 del Codice.

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione semplice in lingua italiana. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella busta "Documentazione amministrativa", si applica l'art. 83, comma 9, del Codice.

Per la documentazione redatta in lingua inglese è ammessa la traduzione semplice.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

L'offerta vincolerà il concorrente ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice per 180 giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta.

Nel caso in cui alla data di scadenza della validità delle offerte le operazioni di gara siano ancora in corso, l'Agenzia potrà richiedere agli offerenti, ai sensi dell'art. 32, comma 4, del Codice, di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data.

Il mancato riscontro alla richiesta dell'Agenzia sarà considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

14. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale nelle dichiarazioni, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all'offerta economica e all'offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9, del Codice.

L'irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l'esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell'offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l'esclusione dalla procedura di gara;
- l'omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del DGUE (ausiliarie) e delle dichiarazioni, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria l'Agenzia assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, l'Agenzia può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, l'Agenzia procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà dell'Agenzia invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

15. CONTENUTO DELLA BUSTA “DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA”

La busta “Documentazione Amministrativa” contiene le Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico, le Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE), nonché la documentazione a corredo, anche in relazione alle diverse forme di partecipazione. Tale documentazione dovrà essere inserita sul SATER secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

15.1 MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

Ai fini della partecipazione all'Appalto Specifico, l'operatore economico è tenuto ad assolvere l'imposta di bollo e a compilare il modello Allegato 1a - Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico, contenente le informazioni e dichiarazioni specificate nei paragrafi che seguono.

L'imposta di bollo può essere assolta mediante una delle seguenti modalità:

- applicazione del contrassegno telematico sul modulo per l'attestazione del pagamento allegato alla documentazione di gara (Allegato 5), avendo cura di indicare, in particolare, il numero identificativo e la data dello stesso;
- virtualmente, previa autorizzazione rilasciata dall'Agenzia delle Entrate al soggetto che ne ha fatto richiesta, avendone i requisiti, ai sensi dell'art. 15 del DPR 642/72.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Il concorrente indica la forma singola o associata con la quale l'impresa partecipa alla gara (impresa singola, consorzio, RTI, aggregazione di imprese di rete, GEIE).

In caso di partecipazione in RTI, consorzio ordinario, aggregazione di imprese di rete, GEIE, il concorrente fornisce i dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) e il ruolo di ciascuna impresa (mandataria/mandante; capofila/consorziata).

Si precisa che i R.T.I., aggregazione di imprese di rete e GEIE devono essere limitate ad imprese già regolarmente abilitate al Sistema Dinamico di Acquisizione.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

Le dichiarazioni sono sottoscritte digitalmente:

- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario costituiti, dalla mandataria/capofila.
- nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:
 - a. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, le dichiarazioni di partecipazione devono essere sottoscritte digitalmente dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b. **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-*quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, le dichiarazioni di partecipazione devono essere sottoscritte digitalmente dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
 - c. **se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, le dichiarazioni di partecipazione devono essere sottoscritte digitalmente dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria, ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, la domanda è sottoscritta digitalmente dal consorzio medesimo.

Qualora le dichiarazioni siano sottoscritte da un procuratore (generale o speciale), il concorrente allega sul SATER anche copia della procura oppure del verbale di conferimento che attesti i poteri del sottoscrittore e gli estremi dell'atto notarile oppure nel solo 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. L'Agenzia si riserva di richiedere al concorrente, in ogni momento della procedura, la consegna di una copia autentica o copia conforme all'originale della procura; nella relativa richiesta verranno fissati il termine e le modalità per l'invio della documentazione richiesta.

15.2 DICHIARAZIONI PER LA PARTECIPAZIONE ALL'APPALTO SPECIFICO

Ciascun concorrente rende le seguenti dichiarazioni, anche ai sensi degli artt. 46 e 47 del d.p.r. 445/2000, utilizzando il modello Allegato 1a – Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico, con le quali:

1. accetta, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
2. dichiara di confermare quanto già dichiarato nel DGUE presentato per il Bando istitutivo ed eventuali successive integrazioni, che, unitamente alle ulteriori dichiarazioni che si rendono, costituisce il contenuto della documentazione amministrativa;
3. dichiara di non incorrere nelle cause di esclusione di cui all'art. 80, comma 5 lett. c), c-bis), c-ter), c-quater, f-bis), f-ter) del Codice;
4. dichiara remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - a) delle condizioni contrattuali e degli oneri compresi quelli eventuali relativi in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolti i servizi/fornitura;
 - b) di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, ivi compresi i prezzi di riferimento pubblicati dall'ANAC, che possono avere influito o influire sia sulla prestazione della fornitura, sia sulla determinazione della propria offerta.

Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia

5. si impegna ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del d.p.r. 633/1972 e a comunicare all'Agenzia la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di legge;

6. autorizza qualora un partecipante al lotto eserciti la facoltà di “accesso agli atti”, l’Agenzia a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara **oppure** non autorizza, qualora un partecipante alla gara eserciti la facoltà di “accesso agli atti”, l’Agenzia a rilasciare copia dell’offerta tecnica e delle spiegazioni che saranno eventualmente richieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale. A tal fine allega una dichiarazione denominata “Segreti tecnici e commerciali” che dovrà essere adeguatamente motivata e comprovata ai sensi dell’art. 53, comma 5, lett. a), del Codice, come dettagliatamente descritto al paragrafo 16.3.4, “Segreti tecnici e commerciali”, del presente disciplinare;
7. attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell’articolo 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR), che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell’ambito della presente gara, nonché dell’esistenza dei diritti previsti dalla suddetta normativa.

Per gli operatori economici ammessi al concordato preventivo con continuità aziendale di cui all’art. 186 bis del R.D. 16 marzo 1942, n. 267

8. indica, utilizzando il modello Allegato 2 – Schema dichiarazioni concordato preventivo, ad integrazione di quanto indicato nella parte III, sez. C, lett. d) del DGUE, i seguenti estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare con l’indicazione del Tribunale che ha rilasciato l’autorizzazione/ha emesso il decreto nonché numero e data della/o stessa/o nonché dichiara di non partecipare alla gara quale mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese e che le altre imprese aderenti al raggruppamento non sono assoggettate ad una procedura concorsuale ai sensi dell’art. 186 *bis*, comma 6 del R.D. 16 marzo 1942, n. 267.

15.2.1 Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo

Il concorrente - impresa singola, RTI o consorzio - deve integrare il DGUE presentato in sede di iscrizione al Bando Istitutivo del Sistema Dinamico di Acquisizione “Beni farmaceutici”, e in eventuali successive integrazioni, compilando l’Allegato 1b – Dichiarazioni a integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE) nei punti richiesti.

Il concorrente, pena l’impossibilità di ricorrere al subappalto, indica l’elenco delle prestazioni che intende subappaltare con la relativa quota percentuale dell’importo complessivo della Convenzione,-

compilando la sezione D della PARTE “II: Informazioni sull’operatore economico” dell’Allegato 1b – Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE).

15.2.2 Documentazione a corredo

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Il concorrente, oltre all'Allegato 1a – Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico, all'Allegato 1b – Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE) e all'eventuale Allegato 2 – Schema dichiarazioni concordato preventivo, allega sul SATER i seguenti documenti:

- copia del PASSOE di cui all'art. 2, comma 3 lett. b) della delibera ANAC n. 157/2016, relativo al concorrente;
- documento attestante la garanzia provvisoria con allegata dichiarazione di impegno di un fideiussore di cui all'art. 93, comma 8, del Codice;

Per gli operatori economici che presentano la cauzione provvisoria in misura ridotta, ai sensi dell'art. 93, comma 7, del Codice

- copia conforme della certificazione di cui all'art. 93, comma 7, del Codice che giustifica la riduzione dell'importo della cauzione;

15.2.3 Documentazione e dichiarazioni ulteriori per i soggetti associati

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo sono sottoscritte secondo le modalità di cui al punto Error: Reference source not found.

Per i raggruppamenti temporanei già costituiti

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

- copia scansionata dell'atto costitutivo e statuto del consorzio o GEIE con indicazione del soggetto designato quale capofila.
- dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio/fornitura ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati.

Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- dichiarazione attestante:
 - a. l'operatore economico al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48, comma 8, del Codice

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà la Convenzione in nome e per conto delle mandanti/consorziate;

- c. dichiarazione in cui si indica, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice, le parti del servizio/fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti o consorziati.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune, che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

- copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:

- **in caso di RTI costituito:** copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005 con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

del servizio o della fornitura, ovvero della percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato deve avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005;

- **in caso di RTI costituendo:** copia scansionata del contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, ovvero per atto firmato digitalmente a norma dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005, con allegate le dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a. a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - c. le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del d.lgs. 82/2005, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del d.lgs. 82/2005.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 15.2.3 potranno essere rese o sotto forma di allegati alle Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico ovvero quali sezioni interne alle dichiarazioni medesime.

15.2.4 Segreti tecnici e commerciali

Il concorrente deve dichiarare quali informazioni fornite, inerenti l'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 del Codice).

In base a quanto disposto dall'art. 53, comma 5, del Codice, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dai concorrenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione del concorrente, segreti tecnici e commerciali.

A tal proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte del concorrente.

La ditta concorrente deve quindi allegare nel SATER una dichiarazione in formato elettronico, firmata digitalmente e denominata "Segreti tecnici e commerciali", nella sezione "Offerta tecnica",

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

contenente i dettagli dell'offerta coperti da riservatezza, accompagnata da idonea documentazione che:

- argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare;
- fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'Agenzia si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

L'Agenzia di riserva di imporre alle ditte concorrenti condizioni intese a proteggere il carattere di riservatezza delle informazioni rese disponibili.

Si precisa che l'Agenzia non effettuerà ulteriori informative e procederà, su richiesta scritta del concorrente entro 15 (quindici) giorni a comunicare quanto previsto dall'art. 76, comma 2, del Codice (fermo restando quanto previsto dal comma 4 del medesimo articolo).

16. CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA TECNICA"

L'Operatore economico concorrente, ai soli fini della Verifica di Conformità che verrà effettuata in uno o più sedute a seguito dell'apertura dell'offerta economica dovrà allegare, nella busta "Offerta tecnica", per ciascun lotto di partecipazione, la documentazione di seguito indicata.

I documenti devono essere allegati sul SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/>:

- **Scheda tecnica.** La scheda tecnica deve essere inserita solo nel caso in cui la documentazione tecnica disponibile nell'Archivio "Banca Dati" di FARMADATI ITALIA non corrisponda all'ultimo aggiornamento. Nel caso in cui la documentazione tecnica sia reperibile nell'archivio Banca Dati di Farmadati Italia, la verifica della corrispondenza dei prodotti offerti con quanto previsto dalla documentazione di gara avverrà mediante la consultazione delle schede tecniche disponibili in tale archivio.

Si precisa che, in questa fase, non è richiesto l'invio di altra documentazione tecnica oltre quella richiesta, ma che in sede di valutazione dell'idoneità del prodotto offerto potrà essere richiesto alle imprese concorrenti di fornire chiarimenti/integrazioni in ordine ai documenti e alle dichiarazioni presentate nell'ambito della documentazione tecnica. **La carenza sostanziale della documentazione tecnica complessivamente presentata dalle Concorrenti, tale da non consentire la valutazione di idoneità del prodotto offerto comporta l'esclusione dalla gara.** La documentazione tecnica deve essere priva di qualsivoglia indicazione (diretta e/o indiretta) all'offerta economica.

17. CONTENUTO DELLA BUSTA “OFFERTA ECONOMICA”

La busta “Offerta economica” contiene, a pena di esclusione, l’offerta economica, per ciascun lotto ed è predisposta sul SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l’utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

La ditta concorrente deve compilare l’offerta economica a sistema, in particolare dovrà inserire nei campi predisposti i seguenti elementi:

DENOMINAZIONE CAMPO	CONTENUTO DA INSERIRE NEL CAMPO
CODICE AIC/PRODOTTO	AIC o codice prodotto offerto (nel caso di prodotti diversi da farmaci)
DENOMINAZIONE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO	nome commerciale del prodotto offerto
PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCLUSA	CALCOLATO DAL SISTEMA (*)
PREZZO DI RIFERIMENTO PER CONFEZIONE IVA INCLUSA	prezzo di riferimento per confezione IVA inclusa (prezzo di cessione al pubblico per confezione)
% IVA APPLICABILE	valore percentuale IVA applicabile (es: 10 ...)
% DI SCONTO FISSATA PER LEGGE	% di sconto fissata per legge applicata in base al regime di prezzo. Il valore da inserire potrà essere 50 o 33,35 (qualora per il prodotto offerto non sia fissato per legge uno sconto inserire 0,00)
ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (1)	in caso di medicinali per i quali AIFA ha concordato un’ulteriore percentuale di sconto, dovrà essere indicata l’ulteriore % prevista (es. 5,...) (qualora per il prodotto offerto non sia fissato un ulteriore sconto inserire 0,00)
ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (2)	in caso di medicinali per i quali AIFA ha concordato un’ulteriore percentuali di sconto, dovrà essere indicata l’ulteriore % prevista (es. 5,..) (qualora per il prodotto offerto non sia fissato un ulteriore sconto inserire 0,00)
ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (3)	in caso di medicinali per i quali AIFA ha concordato un’ulteriore percentuali di sconto, dovrà essere indicata l’ulteriore % prevista (es. 5,...) (qualora per il prodotto offerto non sia fissato un ulteriore sconto inserire 0,00)
% DI SCONTO OFFERTA	sconto offerto in gara (calcolato sul prezzo di riferimento al netto degli sconti fissati da AIFA) espresso con max 5 cifre decimali
CONTENUTO DI UM PER CONFEZIONE	quantità di prodotto contenuta nella confezione primaria con riferimento all’U.M.

(*) Per il calcolo del prezzo offerto per U.M. (IVA esclusa) il Sistema procederà come segue:

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Campo calcolato	Formula	Descrizione
PREZZO OFFERTO PER UM IVA ESCLUSA	$\text{ROUND}(\left(\frac{\text{PREZZO DI RIFERIMENTO PER CONFEZIONE IVA INCLUSA}}{100.0 + [\text{IVA} (\%)] * 100.0} * ((100.0 - [\% \text{ DI SCONTO FISSATA PER LEGGE}]/100.0) * ((100.0 - [\text{ULTERIORE \% DI SCONTO FISSATA DA AIFA (1)])/100.0) * ((100.0 - [\text{ULTERIORE \% DI SCONTO FISSATA DA AIFA (2)])/100.0) * ((100.0 - [\text{ULTERIORE \% DI SCONTO FISSATA DA AIFA (3)])/100.0) * ((100.0 - [\% \text{ DI SCONTO OFFERTA}]/100.0)) / [\text{CONTENUTO DI UM PER CONFEZIONE}], 5)$	<p>Il prezzo unitario offerto al netto di IVA si ricava a partire dal PREZZO DI RIFERIMENTO PER CONFEZIONE IVA INCLUSA specificato dall'Operatore Economico (IVA inclusa). Da tale valore viene scorporata l'IVA e all'importo risultante vengono applicati a cascata i seguenti sconti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • percentuale di sconto fissata per legge (applicata in base al regime di prezzo al pubblico/ex factory) • ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (1) • ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (2) • ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (3) • % DI SCONTO OFFERTA (ulteriore sconto offerto in gara dall'Operatore Economico) <p>Gli sconti suddetti non si sommano, ma vengono applicati nell'ordine ai risultati intermedi.</p> <p>L'importo così ottenuto viene poi diviso per il numero di pezzi contenuti nella confezione (CONTENUTO DI UM PER CONFEZIONE). Il risultato finale è arrotondato alla 5^a cifra decimale (0-4 per difetto, 5-9 per eccesso).</p>

Si precisa che:

- il prezzo unitario offerto al netto dello sconto, IVA esclusa, offerto dalla Ditta concorrente non può essere inferiore a Euro 0,00001;
- per i lotti ove non diversamente specificato le spese di trasporto e consegna sono ricomprese nel prezzo unitario offerto per il prodotto (iva esclusa);
- per i lotti dal 24 al 31, oltre al prezzo unitario per il prodotto (iva esclusa), dovrà essere formulata offerta con riferimento anche al prezzo unitario per le spese di trasporto e consegna (iva esclusa);
- per i lotti ove è valorizzata la colonna "IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)", il concorrente dovrà formulare offerta solo relativamente al prodotto. Le spese di trasporto e consegna (indicate esclusivamente ai fini del calcolo del valore totale del lotto), quantificate complessivamente ed in misura fissa (in ragione del numero di unità del prodotto), verranno sommate automaticamente dal sistema al valore offerto dall'operatore economico per il prodotto;

- non verranno accettate offerte incomplete;
- **il valore complessivo dell’offerta non potrà superare il valore posto a base d’asta per ciascun lotto di gara, IVA esclusa. A tal riguardo, si precisa che il concorrente dovrà tener conto anche del valore indicato nella colonna “IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)”, ove valorizzato, essendo ricompreso nel valore posto a base di gara;**
- **verranno escluse** le Ditte concorrenti che presentano offerta con carenza sostanziale degli elementi richiesti tale da non consentire la quantificazione dell’offerta;
- per il prodotto in gara, **pena esclusione**, non è ammessa l’offerta di prodotti con caratteristiche alternative.

L’offerta economica, **a pena di esclusione**, è sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore, registrati alla piattaforma, secondo le modalità indicate nell’apposito manuale pubblicato sul portale <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it>.

Nel caso di concorrenti associati, l’offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione delle dichiarazioni di cui al paragrafo 13.

È possibile, entro i termini definiti per la negoziazione, presentare una nuova offerta che, una volta perfezionata, andrà a sostituire la precedente che verrà archiviata in modo non accessibile sul sistema.

Con la presentazione dell’offerta, in caso di aggiudicazione, il concorrente si obbliga irrevocabilmente nei confronti del committente ad eseguire la fornitura, in conformità a quanto indicato nella documentazione di gara e nell’Offerta economica. Gli oneri fiscali sono in conformità alle leggi vigenti.

18. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

L’appalto è aggiudicato in base al criterio dell’offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del minor prezzo, ai sensi dell’art. 95, comma 4 lett b), del Codice.

La scelta del criterio del prezzo più basso è motivata dalla presenza di prodotti standardizzati, seppure di elevato livello tecnologico, le cui caratteristiche sono costantemente controllate dall’Autorità Nazionale competente in materia.

Si ribadisce che, al fine di individuare l’offerta al minor prezzo, le spese di trasporto e consegna concorreranno nel calcolo dell’offerta economica come sopra precisato.

19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA: APERTURA DELLA BUSTA “DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA” – VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Le sedute pubbliche saranno effettuate attraverso il SATER e ad esse potrà partecipare ogni ditta concorrente, collegandosi da remoto al sistema, tramite la propria infrastruttura informatica, secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER, accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

La prima seduta pubblica avrà luogo il **giorno 03/11/2020, alle ore 10:00**.

La presente vale quindi anche come convocazione a detta seduta che avverrà esclusivamente in modalità telematica e alla quale le ditte interessate potranno partecipare collegandosi alla piattaforma nelle modalità di cui sopra.

Tale seduta pubblica, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari che saranno comunicati sul sito dell'Agenzia <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, nella sezione dedicata alla presente procedura almeno 1 giorno prima della data fissata.

Il RUP/seggio di gara procederà, nella prima seduta pubblica virtuale, a verificare la ricezione delle offerte collocate sul SATER e a sbloccare la documentazione amministrativa allegata in fase di sottomissione dell'offerta.

Successivamente il RUP/seggio di gara procederà a:

- a) verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- b) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 14;
- c) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte;
- d) redigere il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara. Di tale atto sarà data comunicazione ai concorrenti a mezzo PEC all'indirizzo comunicato in fase di registrazione al SATER, entro 5 (cinque) giorni.

Ai sensi dell'art. 85, comma 5, primo periodo del Codice, l'Agenzia si riserva di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

Tale verifica avverrà, ai sensi degli artt. 81 e 216, comma 13, del Codice, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPass, reso disponibile dall'ANAC, con le modalità di cui alla delibera n. 157/2016.

20. COMMISSIONE TECNICA DI VERIFICA DELL'IDONEITÀ

La commissione tecnica di verifica dell'idoneità è nominata dopo la scadenza del termine per la presentazione delle offerte ed è composta da un numero dispari pari a n. 3 membri, esperti nello

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

specifico settore cui si riferisce l'oggetto della Convenzione. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell'art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione all'Agenzia.

La commissione è responsabile della valutazione dell'idoneità dei prodotti offerti dei concorrenti e fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n.3 del 26 ottobre 2016).

Si stima, in funzione delle caratteristiche della procedura e del possibile numero di offerte che saranno presentate, una durata prevista dei lavori della commissione valutatrice pari a circa 30 giorni.

21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, in seduta pubblica virtuale, si procederà allo sblocco delle offerte economiche e alla formulazione della graduatoria e ad effettuare la verifica della presenza di offerte anormalmente basse secondo quanto previsto all'art. 97, comma 2 e comma 2-bis, del Codice, procedendo nella medesima seduta al sorteggio tra i metodi di cui ai medesimi commi 2 e 2-bis.

La data della seduta pubblica virtuale di apertura delle buste economiche sarà comunicata ai concorrenti mediante SATER almeno 2 giorni prima della data fissata.

Il calcolo è effettuato ove il numero delle offerte ammesse sia pari o superiore a cinque.

In caso di sospetta anomalia, si procederà in base a quanto previsto al paragrafo successivo.

Nel caso in cui le offerte di due o più concorrenti ottengano lo stesso punteggio complessivo, l'Agenzia procederà a richiedere agli offerenti a pari merito offerta migliorativa. In ipotesi di inutile espletamento della trattativa migliorativa, si procederà mediante sorteggio in seduta pubblica.

All'esito delle operazioni di cui sopra, il RUP/seggio di gara procederà a consegnare gli atti alla Commissione tecnica di verifica dell'idoneità, la quale procederà, in seduta riservata, per i concorrenti risultati almeno primo e secondo nella graduatoria provvisoria, all'apertura della busta concernente l'offerta tecnica e alla verifica della corrispondenza tra le caratteristiche minime richieste nel Capitolato Tecnico e nell'Allegato "Elenco Prodotti" e quanto offerto dalla Ditta concorrente in termini di documentazione tecnica.

In caso di non corrispondenza tra le caratteristiche minime richieste nel Capitolato Tecnico e nell'Allegato "Elenco Prodotti" e quanto offerto da ciascuna Ditta concorrente in termini di documentazione tecnica, ove ci siano più concorrenti, la Commissione tecnica di verifica dell'idoneità procederà alla verifica di quanto offerto passando all'eventuale terzo e così via.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche ed economiche, il RUP/seggio di gara procederà a disporre, sempre, ai sensi dell'art. 76, comma 5, lett. b) del Codice - i **casi di esclusione** per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero l'inserimento di elementi concernenti il prezzo in documenti contenuti nelle buste "Documentazione amministrativa" e "Offerta tecnica";
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative nonché irregolari, ai sensi dell'art. 59, comma 3, lett. a) del Codice, in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche;
- presentazione di offerte inammissibili, ai sensi dell'art. 59, comma 4 lett. a) e c) del Codice, in quanto la commissione tecnica di valutazione di idoneità ha ritenuto sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara.

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

Al ricorrere dei presupposti di cui all'art. 97, comma 2 e 2-bis, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il RUP, avvalendosi, se ritenuto necessario, della commissione tecnica di valutazione di idoneità, valuta la congruità, serietà, sostenibilità e realizzabilità delle offerte che appaiono anormalmente basse.

Si procede a verificare la prima migliore offerta anormalmente bassa. Qualora tale offerta risulti anomala, si procede con le stesse modalità nei confronti delle successive offerte, fino ad individuare la migliore offerta ritenuta non anomala. È facoltà dell'Agenzia procedere contemporaneamente alla verifica di congruità di tutte le offerte anormalmente basse.

Il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione, per iscritto, delle spiegazioni, se del caso indicando le componenti specifiche dell'offerta ritenute anomale.

A tal fine, assegna un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, con l'eventuale supporto della commissione, esamina in seduta riservata le spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro.

Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6, del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili e procede ai sensi del seguente articolo 23.

23. AGGIUDICAZIONE E STIPULA DELLA CONVENZIONE

All'esito delle operazioni di cui sopra la commissione – o il RUP, qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale – formulerà la proposta di aggiudicazione in favore del concorrente che ha presentato la migliore offerta, chiudendo le operazioni di gara e trasmettendo al RUP tutti gli atti e documenti della gara ai fini dei successivi adempimenti.

Qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto della Convenzione, l'Agenzia si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione ai sensi dell'art. 95, comma 12, del Codice.

La verifica dei requisiti generali e speciali avverrà, ai sensi dell'art. 85, comma 5, del Codice, sull'offerente cui l'Agenzia ha deciso di aggiudicare la Convenzione.

Prima dell'aggiudicazione, l'Agenzia, ai sensi dell'art. 85, comma 5, del Codice, richiede al concorrente cui ha deciso di aggiudicare la Convenzione di presentare i documenti di cui all'art. 86 del Codice, ai fini della prova dell'assenza dei motivi di esclusione di cui all'art. 80 e del rispetto dei criteri di selezione di cui all'art. 83 del medesimo Codice. Tale verifica avverrà attraverso l'utilizzo del sistema AVCpass.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10, l'Agenzia prima dell'aggiudicazione procede, laddove non effettuata in sede di verifica di congruità dell'offerta, alla valutazione di merito circa il rispetto di quanto previsto dall'art. 97, comma 5, lett. d) del Codice.

L'Agenzia, previa verifica ed approvazione della proposta di aggiudicazione ai sensi degli artt. 32, comma 5, e 33, comma 1, del Codice, aggiudica la Convenzione.

Nelle comunicazioni di aggiudicazione definitiva e di esclusione sarà indicata la scadenza del termine dilatorio per la stipula della Convenzione.

L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7, del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti, nonché dopo la verifica della veridicità delle ulteriori dichiarazioni sostitutive rese dall'impresa aggiudicataria, in sede di presentazione dell'offerta.

In caso di esito negativo delle verifiche, l'Agenzia procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'ANAC nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. L'Agenzia aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati.

Nell'ipotesi in cui la Convenzione non possa essere aggiudicata neppure a favore del concorrente collocato al secondo posto nella graduatoria, la Convenzione verrà aggiudicata, nei termini sopra detti, scorrendo la graduatoria.

La stipulazione della Convenzione è subordinata al positivo esito delle procedure previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia, fatto salvo quanto previsto dall'art. 88, comma 4-bis, e 89 e dall'art. 92, comma 3, del d.lgs. 159/2011.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

La comunicazione di avvenuta stipulazione della Convenzione si intende attuata, ad ogni effetto di legge, con la pubblicazione della medesima sul sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>.

Ai sensi dell'art. 93, commi 6 e 9, del Codice, la garanzia provvisoria verrà svincolata all'aggiudicatario automaticamente al momento della stipula della Convenzione; agli altri concorrenti verrà svincolata tempestivamente e comunque entro trenta giorni dalla comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione.

Trascorsi i termini previsti dall'art. 92, commi 2 e 3, del d.lgs. 159/2011 dalla consultazione della Banca dati, l'Agenzia procede alla stipula della Convenzione anche in assenza dell'informativa antimafia, salvo il successivo recesso dalla Convenzione laddove siano successivamente accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa di cui all'art. 92, comma 4 del d.lgs. 159/2011.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione ai sensi dell'art. 32, comma 8, del Codice, salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

All'atto della stipulazione della Convenzione, l'aggiudicatario deve presentare la garanzia definitiva da calcolare sull'importo contrattuale, secondo le misure e le modalità previste dall'art. 103 del Codice e secondo quanto verrà indicato all'atto della richiesta di documentazione per la stipula.

Il mancato invio/la mancata presentazione di quanto necessario ai fini della stipula sarà causa di revoca dell'aggiudicazione.

La Convenzione sarà stipulata in modalità elettronica, mediante scrittura privata.

La Convenzione è soggetta agli obblighi in tema di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla l. 13 agosto 2010, n. 136.

L'esito positivo degli accertamenti d'ufficio nonché la ricezione della documentazione richiesta nel termine fissato è condizione essenziale per la stipula della Convenzione. Nei casi di cui all'art. 110, comma 1, del Codice l'Agenzia interpella progressivamente i soggetti che hanno partecipato alla procedura di gara, risultanti dalla relativa graduatoria, al fine di stipulare una nuova Convenzione per l'affidamento dell'esecuzione o del completamento della fornitura.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione della Convenzione.

In caso di subappalto, l'affidatario, almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività, deve depositare presso l'Agenzia il contratto di subappalto, inviandone copia anche all'Azienda sanitaria contraente.

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del Codice l'affidatario comunica alla Agenzia e, per conoscenza, all'Azienda sanitaria contraente, per ogni sub-contratto che non costituisce subappalto, l'importo e l'oggetto del medesimo, nonché il nome del sub-contraente, prima dell'inizio della prestazione, nonché una dichiarazione resa ai sensi del D.P.R. n. 445/2000 attestante che nel relativo sub-

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

contratto è stata inserita apposita clausola sulla tracciabilità dei flussi finanziari. Sono altresì comunicate eventuali modifiche a tali informazioni avvenute nel corso del sub-contratto.

È inoltre fatto obbligo di acquisire una nuova autorizzazione integrativa qualora l'oggetto del subappalto subisca variazioni e l'importo dello stesso sia incrementato nonché siano variati i requisiti di cui all'art. 105, comma 7, del Codice.

L'affidatario deposita, prima o contestualmente alla sottoscrizione della Convenzione, i contratti continuativi di cooperazione, servizio e/o fornitura di cui all'art. 105, comma 3, lett. c-bis) del Codice.

L'aggiudicatario è altresì tenuto ad effettuare tutte le operazioni necessarie, ad esso richieste dall'Agenzia, al fine della predisposizione del negozio elettronico, attraverso il quale le Aziende sanitarie contraenti procederanno ad emettere gli Ordinativi di fornitura.

24. FORMAZIONE

Entro il medesimo termine previsto per la sottoscrizione della Convenzione, l'aggiudicatario è tenuto a formarsi adeguatamente attraverso gli strumenti messi a disposizione dall'Agenzia, tra cui sessioni frontali, streaming, specifici manuali pubblicati sul sito e call center, al fine di conoscere gli elementi necessari per l'utilizzo corretto del SATER per quanto attiene alle specifiche funzionalità di pertinenza: stipula della Convenzione, compilazione listini, gestioni ordinativi, etc.

25. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dalla Convenzione è competente il Foro di Bologna, rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

26. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE/2016/679 (GDPR) l'Agenzia fornisce le seguenti informazioni in merito al trattamento dei dati personali.

L'Agenzia Intercent-ER, per le finalità successivamente descritte, raccoglie e tratta le seguenti tipologie di dati:

- (i) Dati 'personali' (es. dati anagrafici, indirizzi di contatto, ecc.);
- (ii) Dati 'giudiziari', di cui all'art. 10 del Regolamento UE, relativi a condanne penali o a reati, il cui trattamento è effettuato esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa per permettere la partecipazione alla procedura di gara e l'eventuale aggiudicazione. Il trattamento dei dati giudiziari avviene sulla base dell'Autorizzazione al trattamento dei dati a carattere giudiziario da parte di privati, di enti pubblici economici e di soggetti pubblici, rilasciata dal Garante per la protezione dei dati personali.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

Il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della procedura di acquisizione di beni o servizi, o comunque raccolti dall'Agenzia a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura, nonché delle attività ad essa correlate e conseguenti.

In relazione alle descritte finalità, il trattamento dei dati personali avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità predette e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati stessi.

I dati potranno essere trattati anche in base ai criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Il conferimento dei dati richiesti dall'Agenzia Intercent-ER è necessario, in base alla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica, per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità richiesti per la partecipazione alla procedura nel cui ambito i dati stessi sono acquisiti; pertanto, la loro mancata indicazione può precludere l'effettuazione della relativa istruttoria.

Il concorrente è consapevole che, in caso di aggiudicazione della gara, i dati forniti all'Agenzia Intercent-ER saranno comunicati alle Amministrazioni/Aziende Sanitarie aderenti alla Convenzione per le finalità relative alla sottoscrizione degli Ordinativi di Fornitura e per i relativi adempimenti di legge.

Potranno venire a conoscenza dei suddetti dati personali gli operatori dell'Agenzia individuati quali Incaricati del trattamento, a cui sono impartite idonee istruzioni in ordine a misure, accorgimenti, modus operandi, tutti volti alla concreta tutela dei dati personali.

I dati raccolti potranno altresì essere conosciuti da:

- soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte della Commissione;
- soggetti terzi fornitori di servizi per l'Agenzia, o comunque ad essa legati da rapporto contrattuale, unicamente per le finalità sopra descritte, previa designazione in qualità di Responsabili del trattamento e comunque garantendo il medesimo livello di protezione;
- altre Amministrazioni pubbliche, cui i dati potranno essere comunicati per adempimenti procedurali;
- altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara, secondo le modalità e nei limiti di quanto previsto dalla vigente normativa in materia;
- legali incaricati per la tutela dell'Agenzia in sede giudiziaria.

In ogni caso, operazioni di comunicazione e diffusione di dati personali, diversi da quelli sensibili e giudiziari, potranno essere effettuate dall'Agenzia nel rispetto di quanto previsto Regolamento UE/2016/679 (GDPR).

I dati relativi al concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto saranno diffusi tramite il sito internet www.intercenter.regione.emilia-romagna.it.

Appalto specifico per la fornitura di radiofarmaci e sorgenti radioattive – 3° edizione

In adempimento agli obblighi di legge in materia di trasparenza amministrativa, il concorrente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare siano pubblicati e diffusi tramite il sito internet www.intercenter.regione.emilia-romagna.it, sezione Amministrazione Trasparente.

I dati personali non saranno trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

I dati verranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario al raggiungimento delle finalità per i quali essi sono trattati.

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva per la stazione appaltante e dalla conclusione dell'esecuzione del contratto per l'Azienda sanitaria contraente e comunque per un arco di tempo non superiore a quello necessario all'adempimento degli obblighi normativi.

A tal fine, anche mediante controlli periodici, verrà verificata costantemente la stretta pertinenza, non eccedenza e indispensabilità dei dati rispetto al perseguimento delle finalità sopra descritte. I dati che, anche a seguito delle verifiche, risultano eccedenti o non pertinenti o non indispensabili non saranno utilizzati, salvo che per l'eventuale conservazione, a norma di legge, dell'atto o del documento che li contiene.

Nell'ambito della presente gara non è previsto alcun tipo di processo decisionale automatizzato.

In qualunque momento l'interessato può esercitare i diritti previsti dagli artt. 7 e da 15 a 22 del Regolamento UE/2016/679. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri dati e di conoscerne il contenuto, l'origine e le finalità del trattamento, di verificarne l'esattezza o chiederne l'integrazione o l'aggiornamento, oppure la rettifica, i destinatari cui i dati saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi; ha altresì il diritto di chiedere la cancellazione o la limitazione al trattamento, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, nonché di opporsi in ogni caso, per motivi legittimi, al loro trattamento ovvero revocare il trattamento. La relativa richiesta va rivolta alla Regione Emilia-Romagna, Ufficio per le relazioni con il pubblico (Urp), per iscritto o recandosi direttamente presso lo sportello URP in Viale Aldo Moro 52, 40127 Bologna (Italia): tel. 800 662200, fax 051 4689664, e-mail: accesso@regione.emilia-romagna.it, PEC urp@postacert.regione.emilia-romagna.it.

L'interessato ha altresì il diritto di proporre reclamo all'autorità Garante per la protezione dei Dati personali (www.garanteprivacy.it).

Titolare del trattamento dei dati personali di cui alla presente informativa è l'Agenzia Intercent-ER, con sede in Bologna, Via dei Mille 21, CAP 40121.

L'elenco aggiornato dei responsabili del trattamento designati dall'Agenzia è disponibile, su espressa richiesta, da inoltrare ai seguenti recapiti: Agenzia Intercent-ER, Via dei Mille 21, 40121

Il Responsabile della protezione dei dati designato è contattabile all'indirizzo mail dpo@regione.emilia-romagna.it o presso la sede della Regione Emilia-Romagna di Viale Aldo Moro n. 30.

ALLEGATI

Sono parte integrante del presente disciplinare di gara i seguenti documenti:

- Progetto ai sensi dell'art. 23, commi 14 e 15, del Codice, rettificato;
- Allegato 1a – Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico;
- Allegato 1b – Dichiarazioni a integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE);
- Allegato 2 – Schema dichiarazioni concordato preventivo;
- Allegato 3 – Capitolato Tecnico;
- Allegato 4 – Schema Convenzione;
- Allegato 5 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo;
- Allegato 6 - Elenco prodotti rettificato.

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE PRODOTTO/SERVIZIO	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTR.	Forma Farmaceutica	TARGET	SPECIFICHE DOSAGGIO	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA' (2 dec.)	IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)	RETTIFICA
1	0	8457060AAE	Lotto 1															518.880,00	
1	1			BF0004899	V09GA02 TETROFOSMINA ENDOVENOSA PREPARAZIONE INIETTABILE	Kit freddo per la marcatura con Sodio Pertecnetato (99mTc) per la preparazione di una soluzione iniettabile di (99mTc) tetrofosmina, indicato per imaging del miocardio e imaging dei carcinomi mammari. Validità non inferiore a 10 ore dalla fine della marcatura	V09GA02 - TECNEZIO- 99MTC- TETROFOS MINA	TETROFOSMINA	ENDOVENOSA	PREPARAZIONE INIETTABILE		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame da un minimo di 250 MBq a un massimo di 800 MBq	Attività massima di sodio pertecnetato (99mTc) non inferiore a 12 GBq. Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente da 2 a 5 flaconi multidose	FLACONE	3.680,000	0,00	518.880,00	Rettifica descrizione campo "Altre caratteristiche"
2	0	8457061B81	Lotto 2															98.020,00	
2	1			BF0004900	V09BA04 DIFOSFONATO/ACIDO PROPANO DICARBOSSILICO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE POLV	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti 3,3-difosfonato-1,2-acido propano dicarbossilico, sale tetrasodico (DPD) in polvere da ricostituire con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnetato (99mTc) per ottenere una soluzione per uso e.v. di (99mTc) DPD, indicata per la esecuzione di scintigrafia scheletrica. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 6 ore dalla radiomarcatura.	V09BA04 - TECNEZIO- 99MTC- ACIDO BUTEDRO NICO	DIFOSFONATO/ACI DO PROPANO DICARBOSSILICO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE POLV		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame e al peso del paziente da un minimo di 300 MBq a un massimo di 700 MBq	Quantitativo di sodio pertecnetato (99mTc) da usare per la radiomarcatura di una fiala: maggiore o uguale di 370 MBq (10mCi) e minore o uguare di 11.1 GBq (300 mCi). Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente 5 flaconi multidose	FLACONE	3.380,000	0,00	98.020,00	
3	0	8457062C54	Lotto 3															103.680,00	
3	1			BF0004901	V09EB01 TECNEZIO 99M TC ALBUMINA UMANA SOLUZIONE INIETTABILE ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE POLV	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti macroaggregati di albumina sierica umana (MAA) in polvere da ricostituire con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnetato (99mTc) per ottenere una soluzione per uso e.v. di (99mTc) MAA, indicata per la esecuzione di Scintigrafia polmonare di perfusione. Più del 90% delle particelle deve avere una dimensione compresa tra 10 e 100 micrometri; meno dello 0,2% di particelle può avere una dimensione compresa tra 100 e 150 micrometri; nessuna particella deve superare i 150 micrometri. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 6 ore dalla radiomarcatura.	V09EB01 - TECNEZIO- 99MTC- MACROSA LB	TECNEZIO 99m Tc ALBUMINA UMANA SOLUZIONE INIETTABILE	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE POLV		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame e al peso del paziente da un minimo di 37 MBq a un massimo di 180 MBq	Quantitativo di sodio pertecnetato (99mTc) da usare per la radiomarcatura di una fiala: maggiore o uguale di 92,5 MBq (2,5mCi) e minore o uguale di 3,7 GBq (100 mCi). Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente 5 flaconi multidose	FLACONE	3.840,000	0,00	103.680,00	
4	0	8457063D27	Lotto 4															162.000,00	
4	1			BF0004902	V09EA02 TECNEZIO 99M TC TECHNEGAS INALATORIA POLVERE PER INALAZIONE	Grafite di elevato grado di purezza che, riscaldato in atmosfera di argon ultra puro in presenza di sodio pertecnetato (99mTc), produce un aerosol di micro-particelle di carbone marcate con Tecnezio-99m, per scintigrafia degli spazi alveolari e diagnosi di embolia polmonare. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 10 minuti dalla preparazione.	V09EA02 - TECNEZIO- 99MTC- TECHNEGA S	TECNEZIO 99m Tc TECHNEGAS	INALATORIA	POLVERE PER INALAZIONE		Dose raccomandata di sodio pertecnetato (99mTc) da depositare in un crogiolo compresa tra 250 MBq e 700 MBq	Quantitativo di sodio pertecnetato (99mTc) da depositare nel crogiolo: maggiore o uguale di 100 MBq (2,7 mCi) e minore o uguale di 1,11 GBq (30 mCi)	Confezioni da 50 crogioli	CONFEZIONE	24,000	0,00	162.000,00	
5	0	8457064DFA	Lotto 5															28.000,00	
5	1			BF0004903	V09GA06 SODIO PIROFOSFATO DECAIDRATO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE POLV	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti Sodio pirofosfato decaidrato-agente stannoso in polvere per soluzione iniettabile, da ricostituire con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnetato (99mTc), per la marcatura degli eritrociti in vivo oppure in vivo/in vitro per scintigrafia del pool ematico; per la determinazione del volume ematico; per la Scintigrafia della milza. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 4 ore dalla ricostituzione.	V09GA06 - CELLULE MARCATE CON TECNEZIO- 99-MTC- AGENTE STANNOSO	SODIO PIROFOSFATO DECAIDRATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE POLV		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame e al peso del paziente da un minimo di 20 MBq a un massimo di 925 MBq	Quantitativo di sodio pertecnetato (99mTc) da usare per la marcatura degli eritrociti in vivo oppure in vivo/in vitro: maggiore o uguale di 37 MBq (1mCi) e minore o uguale di 1,11 GBq (30 mCi). Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente 5 flaconi multidose	FLACONE	800,000	0,00	28.000,00	
6	0	8457065ECD	Lotto 6															147.840,00	

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE PRODOTTO/SERVIZIO	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTR.	Forma Farmaceutica	TARGET	SPECIFICHE DOSAGGIO	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA' (2 dec.)	IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)	RETTIFICA	
6	1			BF0004904	V09CA03 BETIATIDE ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE POLV	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti 0,5-1,0mg di Betiatide (benzoi-mercaptopetil-triglicina, MAG3), in polvere da ricostituire con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnato (99mTc) per ottenere una soluzione per uso e.v. di (99mTc) MAG3, indicata per lo studio di alterazioni in campo nefrologico e urologico. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 8 ore dalla radiomarcatura.	V09CA03 - TECNEZIO-99MTC-MERTIATIDE	BETIATIDE	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE POLV		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame e al peso del paziente da un minimo di 37 MBq a un massimo di 740 MBq	Quantitativo di sodio pertecnato (99mTc) da usare per la radiomarcatura di una fiala: minore o uguale di 4000 MBq (108 mCi). Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente 5 flaconi multidose	FLACONE	2.640,000	0,00	147.840,00		
7	0	8457066FA0	Lotto 7																14.664,00	
7	1			BF0004905	V09DA04 TECNEZIO 99M TC MEBROFENINA O ANALOGHI ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE POLV	Kit per preparazione radio farmaceutica contenenti Mebrofenina o analoghi (disofenina oppure lidofenina), in polvere da ricostituire con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnato (99mTc) per ottenere una soluzione per uso e.v. di (99mTc) Mebrofenina (oppure di (99mTc) disofenina oppure di (99mTc) lidofenina), indicata per l'imaging delle vie epatobiliari e lo studio della funzionalità delle vie epatobiliari. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 4 ore dalla radiomarcatura.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE POLV		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame e al peso del paziente	Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente da 1 a 5 flaconi multidose	FLACONE	260,000	0,00	14.664,00		
8	0	8457067078	Lotto 8																870.840,00	
8	1			BF0004906	V09AA01 ESAMETAZIMA ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE POLV	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti 0,5-1,0mg di Esametazima (HM-PAO o (RR,SS)-4,8-diaza-3,6,6,9-tetrametil undecano-2,10-dione bisozima), polvere da ricostituire con una soluzione sterile apirogena di sodio pertecnato (99mTc) per ottenere una soluzione iniettabile di (99mTc) HM-PAO, indicata per la esecuzione di scintigrafia cerebrale e la marcatura in vitro dei leucociti. Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 30 minuti dalla radiomarcatura.	V09AA01 - TECNEZIO-99MTC-ESAMETAZINA	ESAMETAZIMA	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE POLV		Dose paziente (del KIT marcato) variabile in base al tipo di esame e al peso del paziente da un minimo di 200 MBq a un massimo di 500 MBq	Quantitativo di sodio pertecnato (99mTc) da usare per la radiomarcatura di una fiala: maggiore o uguale di 370 MBq (10 mCi) e minore o uguale di 2,22GBq (60 mCi). Possibilità di eseguire la determinazione della PRC% mediante TLC.	Confezione contenente da 2 a 24 flaconi multidose	FLACONE	4.100,000	0,00	870.840,00		
9	0	845706921E	Lotto 9																73.795,20	
9	1			BF0004907	V09XA01 IODIO-131I-NORCOLESTEROLO 37 MBq ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE PRONTA	Flacone multidose da 15ml contenente 3,7ml di una soluzione sterile iniettabile di iodio metil norcolesterolo (131I) alla concentrazione radioattiva di 10MBq/ml, corrispondente a 37MBq alla data e ora della taratura. Spedizione in ghiaccio secco. Purezza radionuclidica non inferiore al 98%.	V09XA01 - IODIO-131I-NORCOLESTEROLO	IODIO-131I-NORCOLESTEROLO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE			10MBq/ml di Iodo metil norcolesterolo (131I) alla data e ora della calibratura, corrispondenti a 0,9 - 1,2 mg/ml.	Flacone multidose da 15ml. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 96 UNITÀ. TALE VALORE NON È MODIFICABILE.	MBQ	3.552,000	20.160,00	53.635,20		
10	0	84570702F1	Lotto 10																5.309,60	
10	1			BF0004908	V09XA01 IODIO-131I-NORCOLESTEROLO 74 MBq ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE PRONTA	Flacone multidose da 15mL contenente 7,4ml di una soluzione sterile iniettabile di iodio metil norcolesterolo (131I) alla concentrazione radioattiva di 10MBq/ml, corrispondente a 74MBq alla data e ora della taratura. Spedizione in ghiaccio secco. Purezza radionuclidica non inferiore al 98%.	V09XA01 - IODIO-131I-NORCOLESTEROLO	IODIO-131I-NORCOLESTEROLO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE			10MBq/ml di Iodo metil norcolesterolo (131I) alla data e ora della calibratura, corrispondenti a 0,9 - 1,2 mg/ml.	Flacone multidose da 15ml AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 4 UNITÀ. TALE VALORE NON È MODIFICABILE.	MBQ	296,000	840,00	4.469,60		
11	0	84570713C4	Lotto 11																73.440,00	

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE PRODOTTO/SERVIZIO	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTR.	Forma Farmaceutica	TARGET	SPECIFICHE DOSAGGIO	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA' (2 dec.)	IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)	RETTIFICA
11	1			BF0004909	V09FX03 SODIO IODURO 1311 ORALE CAPSULE RIGIDE	Capsule di sodio ioduro (131I) per uso diagnostico, da usare come dose "tracciante" per lo studio della cinetica del radioiodio (iodio captazione). Fornire le seguenti attività alla data e ora di taratura: attività 0,333 MBq; attività 0,592 MBq; attività 1,11 MBq; attività 2,035 MBq; attività 3,7 MBq. Attività alla data e ora di taratura e giorno di spedizione come da ordine: tolleranza -10%/+10%. Purezza radionuclidica riferita all'attività totale alla data e ora di taratura: impurezze gamma emittenti <0.1 %.	V09FX03 - IODIO-1311 - SODIO IODURO	SODIO IODURO 1311	ORALE	CAPSULE RIGIDE				Cofezioni da 5 capsule e da 10 capsule. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 272 UNITÀ. TALE VALORE NON E' MODIFICABILE.	CAPSULA	2.720,000	43.520,00	29.920,00	Rettifica descrizione campo "UM Oggetto iniziativa"
12	0	8457072497	Lotto 12															1.484.693,44	
12	1			BF0004910	V09AX04-FLUTEMETAMOLO-18F ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE PRONTA 400-4000MBq	Flacone multidose da 10ml contenente 400-4000 MBq alla data e ora di taratura di una soluzione sterile iniettabile di [18F]-Flutemetamolo, indicato per rilevare con la tomografia ad emissione di positroni (PET) le immagini della densità delle placche neuritiche di β-amiloide nel cervello di pazienti adulti con decadimento cognitivo che vengono valutati per la malattia di Alzheimer (AD) e altre cause di decadimento cognitivo.	V09AX04 - FLUTEMETAMOLO-18F	FLUTEMETAMOLO-18F	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		l'attività raccomandata per un adulto è 185 MBq di flutemetamolo (18F)	Concentrazione radioattiva 400 MBq/1ml alla data e ora di calibrazione.	AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 424 UNITÀ. TALE VALORE NON E' MODIFICABILE.	MBQ	274.584,000	67.840,00	1.416.853,44	
13	0	845707356A	Lotto 13															357.096,32	
13	1			BF0004911	V09AX04-FLUTEMETAMOLO-18F ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE PRONTA 400-6000MBq	Flacone multidose da 15ml contenente 400-6000 MBq alla data e ora di taratura di una soluzione sterile iniettabile di [18F]-Flutemetamolo, indicato per rilevare con la tomografia ad emissione di positroni (PET) le immagini della densità delle placche neuritiche di β-amiloide nel cervello di pazienti adulti con decadimento cognitivo che vengono valutati per la malattia di Alzheimer (AD) e altre cause di decadimento cognitivo.	V09AX04 - FLUTEMETAMOLO-18F	FLUTEMETAMOLO-18F	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		Attività raccomandata per un adulto: 185 MBq di flutemetamolo (18F)	Concentrazione radioattiva 400 MBq/1ml alla data e ora di calibrazione.	Flacone multidose da 15ml. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 92 UNITÀ. TALE VALORE NON E' MODIFICABILE.	MBQ	66.352,000	14.720,00	342.376,32	
14	0	845707463D	Lotto 14															283.544,00	
14	1			BF0004912	V09AX06 FLORBETABEN-18F ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE PRONTA	Flacone multidose da 15ml contenente da 1,0 a 10 ml di una soluzione sterile iniettabile di [18F]-Florbetaben, corrispondenti a 300-3000 MBq alla data e ora di taratura, indicato per rilevare con la tomografia ad emissione di positroni (PET) le immagini della densità delle placche neuritiche di β-amiloide nel cervello di pazienti adulti con decadimento cognitivo che vengono valutati per la malattia di Alzheimer (AD) e altre cause di decadimento cognitivo.	V09AX06 - FLORBETABEN-18F	FLORBETABEN-18F	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		Attività raccomandata: 300 MBq. La dose massima non deve superare 360 MBq e non deve essere inferiore a 240 MBq	Concentrazione radioattiva 300 MBq/1ml alla data e ora di calibrazione.	Flacone multidose da 15ml. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 132 UNITÀ. TALE VALORE NON E' MODIFICABILE.	MBQ	83.200,000	19.800,00	263.744,00	
15	0	8457075710	Lotto 15															457.024,00	
15	1			BF0004913	V09AB03 - IODIO IOFLUPANO-123I IODIO IOFLUPANO-123I ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 370 MBq	Flacone monodose da 5 ml contenente 370 MBq alla data e ora di taratura di una soluzione sterile iniettabile di [123I]-Ioflupane, indicato per rilevare la perdita di terminazioni neuronali dopaminergiche funzionali nel corpo striato	V09AB03 - IODIO IOFLUPANO-123I	IODIO IOFLUPANO-123I	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE			Intervallo di attività specifica da 2,5 a 4,5 x 10 exp(14) Bq/mmol alla data e ora di riferimento.	Flacone monodose 5 ml. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 244 UNITÀ. TALE VALORE NON E' MODIFICABILE.	MBQ	179.080,000	45.140,00	411.884,00	
16	0	84570767E3	Lotto 16															4.735.366,60	
16	1			BF0004914	V09AB03 - IODIO IOFLUPANO-123I IODIO IOFLUPANO-123I ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 185 MBq	Flacone monodose da 2,5 ml contenente 185 MBq alla data e ora di taratura di una soluzione sterile iniettabile di [123I]-Ioflupane, indicato per rilevare la perdita di terminazioni neuronali dopaminergiche funzionali nel corpo striato	V09AB03 - IODIO IOFLUPANO-123I	IODIO IOFLUPANO-123I	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE			Intervallo di attività specifica da 2,5 a 4,5 x 10 exp(14) Bq/mmol alla data e ora di riferimento.	Flacone monodose 2,5 mL. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 1952 UNITÀ. TALE VALORE NON E' MODIFICABILE.	MBQ	1.048.980,000	361.120,00	4.374.246,60	
17	0	8457078989	Lotto 17															1.210.880,00	

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE PRODOTTO/SERVIZIO	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTR.	Forma Farmaceutica	TARGET	SPECIFICHE DOSAGGIO	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA' (2 dec.)	IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)	RETTIFICA
17	1			BF0004915	GENERATORE DI RADIONUCLIDI DA 1,11 GBqV09X GERMANIO CLORURO/GALLIO CLORURO	Geratore di radionuclidi con AIC da 1,11GBq (30mCi): Germanio Cloruro (68Ge)/Gallio cloruro (68Ga). Il sistema serve per l'eluzione della soluzione di Gallio cloruro (68Ga) in conformità a RCP (Riassunto delle caratteristiche del prodotto) e alla Ph. Eur. Se non già presenti all'interno del generatore, la fornitura deve comprendere anche la quotazione di ulteriori sacche di HCl se necessarie per l'eluzione del generatore.	OTHER - NON DEFINITO	GERMANIO CLORURO/GALLIO CLORURO	SECONDO MODALITA' INDICATE	GENERATORE DI RADIONUCLIDI	La soluzione di gallio (68Ga) cloruro non è destinata all'uso diretto nei pazienti, ma viene utilizzata per effettuare sintesi radiofarmaceutiche per mezzo di KIT o tramite preparazioni estemporanee		Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%		UNITÀ	16,000	0,00	1.210.880,00	Rettifica descrizione campo "Altre caratteristiche"; Rettifica Base d'asta
18	0	8457079A5C	Lotto 18															647.680,00	
18	1			BF0004916	GENERATORE DI RADIONUCLIDI DA 1,48 GBqV09X GERMANIO CLORURO/GALLIO CLORURO	Geratore di radionuclidi con AIC da 1,48GBq (40mCi): Germanio Cloruro (68Ge)/Gallio cloruro (68Ga). Il sistema serve per l'eluzione della soluzione di Gallio cloruro (68Ga) in conformità a RCP (Riassunto delle caratteristiche del prodotto) e alla Ph. Eur. Se non già presenti all'interno del generatore, la fornitura deve comprendere anche la quotazione di ulteriori sacche di HCl se necessarie per l'eluzione del generatore.	OTHER - NON DEFINITO	GERMANIO CLORURO/GALLIO CLORURO	SECONDO MODALITA' INDICATE	GENERATORE DI RADIONUCLIDI	La soluzione di gallio (68Ga) cloruro non è destinata all'uso diretto nei pazienti, ma viene utilizzata per effettuare sintesi radiofarmaceutiche per mezzo di KIT o tramite preparazioni estemporanee		Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%		UNITÀ	8,000	0,00	647.680,00	Rettifica descrizione campo "Altre caratteristiche"; Rettifica Base d'asta
19	0	8457080B2F	Lotto 19															2.759.680,00	
19	1			BF0004917	GENERATORE DI RADIONUCLIDI DA 1,85 GBqV09X GERMANIO CLORURO/GALLIO CLORURO	Geratore di radionuclidi con AIC da 1,85GBq (50mCi): Germanio Cloruro (68Ge)/Gallio cloruro (68Ga). Il sistema serve per l'eluzione della soluzione di Gallio cloruro (68Ga) in conformità a RCP (Riassunto delle caratteristiche del prodotto) e alla Ph. Eur. Se non già presenti all'interno del generatore, la fornitura deve comprendere anche la quotazione di ulteriori sacche di HCl se necessarie per l'eluzione del generatore.	OTHER - NON DEFINITO	GERMANIO CLORURO/GALLIO CLORURO	SECONDO MODALITA' INDICATE	GENERATORE DI RADIONUCLIDI	La soluzione di gallio (68Ga) cloruro non è destinata all'uso diretto nei pazienti, ma viene utilizzata per effettuare sintesi radiofarmaceutiche per mezzo di KIT o tramite preparazioni estemporanee		Resa eluizione all'equilibrio non minore del 60% dell'attività totale. Volume eluizione da 1,1 a 5 ml. La radioattività totale dovuta al germanio-68 e alle impurezze emittenti raggi gamma non supera lo 0,001%		UNITÀ	32,000	0,00	2.759.680,00	Rettifica descrizione campo "Altre caratteristiche"; Rettifica Base d'asta
20	0	8457081C02	Lotto 20															26.136,00	
20	1			BF0004918	V10X ITTRIO CLORURO PRECURSORE RADIOFARMACEUTICO Flaconcino contenente da 0,925 a 3,7 GBq in un volume da 0,5 a 2 ml.	[90Y]-Ittrio cloruro con AIC; precursore radiofarmaceutico per la marcatura di molecole carrier specificatamente sviluppate ed autorizzate per la radiomarcatura di questo radionuclide; in particolare per la radiomarcatura di ibritumumab tixetano (ZEVALIN); Flaconcino contenente da 0,925 a 3,7 GBq in un volume da 0,5 a 2 ml.	OTHER - NON DEFINITO	ITTRIO CLORURO	SECONDO MODALITA' INDICATE	PRECURSORE RADIOFARMACEUTICO	Non destinato alla somministrazione diretta in pazienti. Da utilizzarsi solo per la radiomarcatura		AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 12 UNITÀ. TALE VALORE NON È MODIFICABILE.		GBQ	44,400	2.160,00	23.976,00	
21	0	8457083DA8	Lotto 21															953.200,00	
21	1			BF0004919	V10X ITTRIO CLORURO PRECURSORE RADIOFARMACEUTICO Flaconcino contenente da 0,1 a 300 GBq in un volume da 0,02 a 3 ml.	[90Y]-Ittrio cloruro con AIC; precursore radiofarmaceutico per la marcatura di molecole carrier appositamente sviluppate ed autorizzate per la radiomarcatura con questo radionuclide, con attività specifica teorica di almeno 20 GBq/microgrammi d'ittrio (90Y). Flaconcino contenente da 0,1 a 300 GBq in un volume da 0,02 a 3 ml.	OTHER - NON DEFINITO	ITTRIO CLORURO	SECONDO MODALITA' INDICATE	PRECURSORE RADIOFARMACEUTICO	Non destinato alla somministrazione diretta in pazienti. Da utilizzarsi solo per la radiomarcatura		AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 320 UNITÀ. TALE VALORE NON È MODIFICABILE.		GBQ	1.368,000	64.000,00	889.200,00	
22	0	8457084E7B	Lotto 22															2.718.000,00	
22	1			BF0004920	V10X LUTEZIO-177 CLORURO - PRECURSORE RADIOFARMACEUTICO	[177Lu]-Lutezio cloruro con AIC; precursore radiofarmaceutico per la marcatura di molecole carrier specificatamente sviluppate ed autorizzate per la radiomarcatura con questo radionuclide, con attività specifica di almeno 500 GBq/miligrammo di Lutezio (177Lu). Flaconcino contenente da 3 e 80 GBq. Il volume varia da 0,075 a 2 ml.	OTHER - NON DEFINITO	LUTEZIO-177 CLORURO	SECONDO MODALITA' INDICATE	PRECURSORE RADIOFARMACEUTICO	Non destinato alla somministrazione diretta in pazienti. Da utilizzarsi solo per la radiomarcatura		La somma delle impurezze chimiche deve essere minore o uguale di 0,5µg/GBq; la somma delle impurezze radionuclidiche deve essere minore o uguale di 0.01%. Tali requisiti devono essere attestati, come specifica di prodotto, nel certificato di analisi per ogni consegna.		GBQ	9.060,000	0,00	2.718.000,00	
23	0	8457085F4E	Lotto 23															235.520,00	

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE PRODOTTO/SERVIZIO	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTR.	Forma Farmaceutica	TARGET	SPECIFICHE DOSAGGIO	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA' (2 dec.)	IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)	RETTIFICA
23	1			BF0004921	V09IX05 FLUORODOPA (18F) ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE	Flaconcino multidose contenente da 100 ad almeno 900MBq alla data e ora di taratura di una soluzione sterile iniettabile di [18F]F-Fluorodopa (6-fluoro (18F)-L-drossifenilalanina (o 6-fluoro-(18F)-L-dopa) per diagnostica PET in ambito neurologico e oncologico. Purezza radiochimica, radionuclidica e chimica conforme alle specifiche di monografia della Ph. Eu. dedicata	V09IX05 - FLUORODOPA (18F)	FLUORODOPA (18F)	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE				Flacone multidose. AL VALORE OFFERTO VERRÀ SOMMATO IL COSTO DELLE SPESE DI TRASPORTO E CONSEGNA PER COMPLESSIVE 128 UNITÀ. TALE VALORE NON È MODIFICABILE.	MBQ	64.000,000	57.600,00	177.920,00	
24	0	8457086026	Lotto 24															49.800,00	
24	1			BF0004922	Sorgente poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) per calibrazione spettrometri gamma	Sorgente poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) per calibrazione spettrometri gamma, in soluzione liquida, contenuta in ampolla di vetro, volume 5cm3, attività nominale 185KBq. Comprensiva di flacone di soluzione carrier. Spettro energetico compreso fra 60±1836 keV, incertezza del 2,4% e con k=2. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	12,000	0,00	48.000,00	Rettifica descrizione campo "Descrizione prodotto/servizi"
24	2			BS0002490	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) per calibrazione spettrometri gamma	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	12,000	0,00	1.800,00	
25	0	84570870F9	Lotto 25															66.400,00	
25	1			BF0004923	Sorgente solida poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) quasi puntiforme per calibrazione spettrometri gamma	Sorgente solida poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) quasi puntiforme per calibrazione spettrometri gamma. Spettro energetico compreso fra 60±1836 keV, incertezza del 3% con k=2 per tutti i radionuclidi e per il Cd-109 sorgenti con incertezza del 5% con k=2. Diametro parte attiva non inferiore 3mm. Diametro TOTALE maggiore o uguale di 25mm. Attività nominale 40KBq. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	16,000	0,00	64.000,00	Rettifica descrizione campo "Descrizione prodotto/servizi"
25	2			BS0002491	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente solida poliradionuclidica (miscela di radionuclidi) quasi puntiforme per calibrazione spettrometri gamma	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	16,000	0,00	2.400,00	
26	0	84570881CC	Lotto 26															37.800,00	
26	1			BF0004924	Sorgenti planari estese per taratura contaminamenti	Sorgenti planari estese per taratura contaminamenti. Dimensione area attiva almeno 100 mm x 100 mm. Attività nominale 3 kBq. Incertezza della misura inferiore ± 15%. Sorgenti di diversi radionuclidi, ordinabili singolarmente: -Cs-137 - Cl-36 - Co-60 - I-129 - Pm-147 - Sr-90/Y-90. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	12,000	0,00	36.000,00	Rettifica descrizione campo "Descrizione prodotto/servizi"
26	2			BS0002492	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgenti planari estese per taratura contaminamenti	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	12,000	0,00	1.800,00	
27	0	8457090372	Lotto 27															32.600,00	

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE PRODOTTO/SERVIZIO	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTR.	Forma Farmaceutica	TARGET	SPECIFICHE DOSAGGIO	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA' (2 dec.)	IMPORTO SPESE COMPLESSIVE TRASPORTO E CONSEGNA (non modificabile) (2 dec.)	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA (2 dec.)	RETTIFICA
27	1			BF0004925	Sorgente radioattiva lineare di Ge-68	Sorgente radioattiva lineare di Ge-68 ad attività 55 MBq +/- 20% (modello LS-LA) per PET TC Biograph 16 Siemens. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	8,000	0,00	32.000,00	Rettifica Quantità
27	2			BS0002493	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente radioattiva lineare di Ge-68	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	4,000	0,00	600,00	
28	0	8457092518	Lotto 28															28.600,00	
28	1			BF0004926	Sorgente radioattiva cilindrica di Ge-68	Sorgente radioattiva cilindrica di Ge-68 ad attività 55 MBq +/- 20% (modello CS-20-1) per PET TC Biograph 16 Siemens. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	4,000	0,00	28.000,00	
28	2			BS0002494	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente radioattiva cilindrica di Ge-68	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	4,000	0,00	600,00	
29	0	84570935EB	Lotto 29															50.400,00	
29	1			BF0004927	Sorgente Radioattiva Puntiforme di Co57	Sorgente Radioattiva Puntiforme di Co57 di attività nominale 1.85 MBq +/- 20% per AQC (PHI-0124) scanner SPECT/CT Symbia T (Siemens). La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	16,000	0,00	48.000,00	
29	2			BS0002495	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente Radioattiva Puntiforme di Co57	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	16,000	0,00	2.400,00	
30	0	84570946BE	Lotto 30															24.600,00	
30	1			BF0004928	Sorgente lineare sigillata di 153Gd (codice HEGL-0133)	Sorgente lineare sigillata di 153Gd (codice HEGL-0133), di attività nominale pari a 370 MBq (10 mCi) +/- 20% per scanner SPECT/CT Symbia T (Siemens). La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	4,000	0,00	24.000,00	
30	2			BS0002496	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente lineare sigillata di 153Gd (codice HEGL-0133)	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	4,000	0,00	600,00	
31	0	8457095791	Lotto 31															89.200,00	
31	1			BF0004929	Sorgente ad anello di Ge-68	Sorgente ad anello di Ge-68 per GE Discovery IQPET, lunghezza 27,6 cm; diametro esterno 12,5cm, spessore anello 1,3 cm, volume 1,272 ml. Attività nominale 55 MBq +/- 20%. La fornitura delle sorgenti comporta anche il ritiro di quelle decadute.	OTHER - NON DEFINITO	ALTRI	SECONDO MODALITA' INDICATE						UNITÀ	8,000	0,00	88.000,00	
31	2			BS0002497	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA Sorgente ad anello di Ge-68	SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	OTHER - NON DEFINITO							PER UNITÀ SI INTENDE IL SINGOLO SERVIZIO DI TRASPORTO E CONSEGNA	UNITÀ	8,000	0,00	1.200,00	