

**REGIONE EMILIA-ROMAGNA**

**Atti amministrativi**

**INTERCENTER**

Atto del Dirigente DETERMINAZIONE

Num. 284 del 01/06/2022 BOLOGNA

**Proposta:** DIC/2022/286 del 01/06/2022

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

**Oggetto:** RETTIFICA INDIZIONE APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI  
MEDICINALI E RADIOFARMACI 2022-2024 - 3

**Autorità emanante:** IL RESPONSABILE - AREA FARMACI E VACCINI

**Firmatario:** ALESSIA ORSI in qualità di Responsabile di area di lavoro dirigenziale

  

**Responsabile del  
procedimento:** Alessia Pasqualini

Firmato digitalmente

## LA DIRIGENTE FIRMATARIA

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. 426 del 21/03/2022 "Riorganizzazione dell'ente a seguito del nuovo modello di organizzazione e gestione del personale. Conferimento degli incarichi ai direttori generali e ai direttori di Agenzia";

Vista la determinazione n. 5014/2022 della Direzione generale Cura della Persona, Salute e Welfare con la quale è stato adottato il Masterplan relativo al biennio 2022-2023;

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

- n. 265/2016 recante "Modifiche al Regolamento di Organizzazione di Intercent-ER", approvata dalla Giunta regionale con deliberazione n. 1825/2016, e successivamente modificata 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.;

- n. 154/2022 "Riorganizzazione dell'Agencia Intercent-ER, conferimento incarichi dirigenziali e proroga delle posizioni organizzative";

Richiamati:

- il D.Lgs. n. 50/2016 "Codice dei Contratti pubblici" e ss.mm.ii;
- il Regolamento regionale n.6/2019 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. 111/2022 avente ad oggetto "Piano Triennale di prevenzione della corruzione e della trasparenza 2022-2024, di transizione al Piano Integrato di Attività e Organizzazione di cui all'art. 6 del D.L. 80/2021";
- la determinazione n. 2335/2022 avente ad oggetto "Direttiva di indirizzi interpretativi degli obblighi di pubblicazione previsti dal Decreto legislativo n.33 del 2013. Anno 2022";

Premesso che:

- con determinazione n. 249 del 23/05/2022 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 medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3";

- l'entità complessiva dell'appalto è determinata in un importo massimo di euro 55.948.595,75 (IVA esclusa), suddiviso in 38 lotti;

Rilevato che, entro i termini fissati per la scadenza per la richiesta di chiarimenti, sono pervenute:

- nota prot. PI141930-22, in cui la società MYLAN ITALIA S.R.L. ha evidenziato che con riferimento al lotto 1, principio attivo "PANCRELIPASI", è intervenuta la ri-classificazione del farmaco in classe A e che pertanto è necessario rivedere il valore a base d'asta in euro 135.570,75 (IVA esclusa) anziché euro 117.890,33 (IVA esclusa);
- nota prot. PI137981-22., in cui la società EUSA PHARMA (ITALY) S.R.L. ha precisato che con riferimento al lotto 18, principio attivo "DINUTUXIMAB BETA", sono stati inseriti fabbisogni eccedenti rispetto a quelli prevedibilmente necessari in considerazione anche dei dati epidemiologici rilevati, e che pertanto i corretti quantitativi prevedibili sono pari a 233 fiale anziché 357;

Dato atto che, a seguito delle verifiche effettuate in merito ai chiarimenti pervenuti, si ritiene di apportare le modifiche sopra esposte;

Atteso che per effetto della revisione del fabbisogno sopra menzionato, si rende necessario rettificare in diminuzione il valore a base d'asta del lotto 18 da euro 2.480.393,16 (IVA esclusa) ad euro 1.618.856,04 (IVA esclusa);

Rilevato, inoltre, che a seguito delle modifiche sopra evidenziate, l'entità complessiva dell'appalto varia da euro 55.948.595,75 (IVA esclusa) ad euro 55.104.739,05 (IVA esclusa);

Precisato che, conseguentemente:

- sono da intendersi rettificati tutti i riferimenti relativi al fabbisogno del lotto 18, al valore dei lotti 1 e 18 e all'entità complessiva dell'appalto riportati nella documentazione di gara e, nello specifico:

- o valore a base d'asta del lotto 1: euro 135.570,75 (IVA esclusa);
- o quantità del lotto 18: 233 fiale;
- o valore a base d'asta del lotto 18: euro 1.618.856,04 (IVA esclusa);
- o entità complessiva dell'appalto: euro 55.104.739,05 (IVA esclusa);
- sono, del pari, da intendersi rettificati eventuali riferimenti collegati alla rettifica dei valori dei lotti 1 e 18 quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, gli importi delle garanzie provvisorie di cui all'art.93 del Codice dei Contratti pubblici;

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

Ritenuto di confermare la procedura di cui sopra in ogni altro elemento qui non menzionato, ivi compresi i termini della ricezione delle offerte e della data di espletamento della prima seduta virtuale di verifica della documentazione amministrativa;

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 prendere atto dell'intervenuta riclassificazione in classe A del prodotto di cui al lotto 1, principio attivo "PANCRELIPASI", e dell'errore materiale nella

quantificazione dei fabbisogni di cui al lotto 18, principio attivo "DINUTUXIMAB BETA";

- 2) di rettificare, pertanto:
  - il valore a base d'asta del lotto 1 in euro 135.570,75 (IVA esclusa);
  - le quantità del lotto 18 in 233 fiale;
  - il valore a base d'asta del lotto 18 in euro 1.618.856,04 (IVA esclusa);
- 3) di dare atto che per effetto delle modifiche di cui al punto precedente l'entità complessiva dell'appalto è ridefinita in euro 55.104.739,05 (IVA esclusa);
- 4) di dare atto che, conseguentemente, sono da intendersi rettificati tutti i riferimenti relativi al fabbisogno del lotto 18, al valore a base d'asta dei lotti 1 e 18 e all'entità complessiva dell'appalto riportati nella documentazione di gara e i dati eventualmente collegati alle rettifiche medesime quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, gli importi delle garanzie provvisorie di cui all'art.93 del Codice dei Contratti pubblici;
- 5) di dare atto che per effetto delle suddette rettifiche si provvederà all'aggiornamento della Piattaforma telematica SATER, e del Sito Web dell'Agenzia;
- 6) di confermare la procedura di cui sopra in ogni altro elemento qui non menzionato, ivi compresi i termini della ricezione delle offerte, e della data di espletamento della prima seduta virtuale di verifica della documentazione amministrativa;
- 7) 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;
- 8) 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".

LA RESPONSABILE DI AREA  
(D.ssa Alessia Orsi)



**APPALTO SPECIFICO PER LA FORNITURA DI MEDICINALI E RADIOFARMACI**

**2022-2024 - 3**

**PROGETTO TECNICO RETTIFICATO**

## INDICE

<b>PREMESSA</b> .....	2
<b>1.OGGETTO</b> .....	2
<b>2. ANALISI DELLA DOMANDA</b> .....	2
<b>3. CALCOLO DELL'IMPORTO DI GARA</b> .....	3
<b>4. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE</b> .....	4
<b>6. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE</b> .....	4
<b>7. SOGGETTI ADERENTI</b> .....	5
<b>8. CONTRATTO</b> .....	5
<b>9. DURATA</b> .....	5
<b>10. CAUZIONE PROVVISORIA</b> .....	6
<b>11.COSTO DEL LAVORO E DELLA SICUREZZA</b> .....	6
<b>12.CALCOLO DEL COSTO DEL DUVRI</b> .....	6

## PREMESSA

Oggetto della procedura è la fornitura di medicinali e radiofarmaci per le esigenze delle Aziende sanitarie della Regione Emilia-Romagna suddiviso in 38 lotti che comprende, altresì, i servizi accessori quali i servizi di trasporto e consegna e gli altri servizi connessi alla fornitura.

Coerentemente con quanto previsto nel Marsterplan 2022-2023, recepito con determinazione n. 5014 del 18/03/2022, a firma del Direttore generale Cura della Persona, Salute e Welfare, tale procedura viene attivata entro il terzo semestre 2022.

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".

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. 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 alle scadenze fissate del:

- 30.11.2023 per i lotti 5, 6, 7 e 9;
- 30.11.2024 per i lotti 1, 2, 3, 4, 8 e dal 10 al 35;
- 31.12.2024 per i lotti dal 36 al 38.

## 1. OGGETTO

Oggetto della presente procedura, suddivisa in 38 lotti, è la fornitura di medicinali e radiofarmaci a base dei p.a., dotati di AIC ed effettivamente presenti a oggi in commercio, le cui caratteristiche generali e specifiche sono definite nell'Allegato 3 - Capitolato Tecnico e 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.

## 2. ANALISI DELLA DOMANDA

Alla stesura del Capitolato Tecnico ha partecipato il Gruppo di lavoro individuato con nota dell'Agenzia prot. 07/10/2021.0097749.

Il Gruppo di lavoro risulta 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.

Il Gruppo di lavoro, riunitosi una prima volta in data 01/04/2022, nel corso di più incontri svoltisi anche in videoconferenza e attraverso scambi di corrispondenza, ha redatto il documento “Elenco prodotti” partendo dall’analisi dei capitolati delle precedenti procedure aventi ad oggetto farmaci e radiofarmaci opportunamente integrati e aggiornati con le indicazioni del Servizio Assistenza Ospedaliera - Area Governo del farmaco e dei dispositivi medici della Direzione Generale Cura della persona, Salute e Welfare.

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

- la documentazione tecnica e le risultanze delle procedure “Medicinali 2022-2024” e “Mezzi di contrasto, radiofarmaci e sorgenti radioattive 2021-2024”, analizzando ogni singolo dato descrittivo, apportando le eventuali modifiche;
- l’inserimento di nuovi prodotti esclusivi;
- le recenti scadenze di brevetto che hanno permesso la commercializzazione di nuovi farmaci «generici»;
- conformità dei prodotti alle normative vigenti, nazionali e comunitarie, in materia di mezzi di contrasto, radiofarmaci e sorgenti;
- spese di trasporto legate alle diverse tipologie di prodotti;
- problematiche connesse alla presenza di AIC sui radiofarmaci;
- modalità di aggiudicazione.
- a suddivisione dei lotti allo scopo di consentire la più ampia partecipazione.

Le quantità inserite in gara sono state determinate a seguito della raccolta fabbisogni indirizzata ai soggetti regionali e condotta dal 16/02/2022 al 22/02/2022, tramite la Piattaforma Sater e riviste a seguito dei chiarimenti pervenuti in corso di gara per quanto riguarda il lotto 18.

### **3. CALCOLO DELL’IMPORTO DI GARA**

La definizione delle basi d’asta da applicare a ogni singolo lotto è stata effettuata tramite benchmark di mercato in relazione a:

- prezzo praticato in precedenti Convenzioni Intercent-ER;
- (ove disponibili), prezzi unitari a base d’asta/di aggiudicazione delle più recenti iniziative analoghe svolte sul territorio nazionale da altri Soggetti Aggregatori e/o Aziende sanitarie.
- prezzo ex-factory;
- chiarimenti pervenuti in corso di gara per quanto riguarda i lotti 1 e 18.

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

L'importo complessivo messo a gara, a seguito dell'approvazione di rettifica alla documentazione di gara, è definito in € 55.104.739,05 (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.

Allo scopo di favorire la massima partecipazione, non si ritiene di prevedere requisiti minimi di partecipazione relativamente al fatturato e alla capacità tecnica.

#### **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 i valori posti a base d'asta per ciascun lotto di gara, IVA esclusa, riportati nell'Allegato 6 - Elenco prodotti rettificato.

Ai fini del superamento del valore posto a base d'asta del lotto non sarà considerato tale l'eventuale scostamento determinato dall'adesione alla manovra del payback di cui all'art. 1, comma 796, lettera g) della legge 296/2006, nel superamento della base d'asta.

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.

Le Ditte concorrenti non devono presentare la campionatura.

#### **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 nell'Elenco prodotti 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:

- 30.11.2023 per i lotti 5, 6, 7 e 9;
- 30.11.2024 per i lotti 1, 2, 3, 4, 8 e dal 10 al 35;
- 31.12.2024 per i lotti dal 36 al 38.

La Convenzione non è rinnovabile.

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 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:

- 30.11.2023 per i lotti 5, 6, 7 e 9;
- 30.11.2024 per i lotti 1, 2, 3, 4, 8 e dal 10 al 35;
- 31.12.2024 per i lotti dal 36 al 38.

## **10. CAUZIONE PROVVISORIA**

Per l'entità dei lotti in cui è suddivisa la gara e nello specifico per i lotti con base d'asta pari o inferiore a €40.000,00, in applicazione dei principi di economicità, semplificazione e speditezza dell'azione amministrativa, sanciti dalla Legge n.241/1990 e s.m.i. si deroga a quanto previsto dall'art. 93, comma 1, del D. Lgs. n.50/16 e s.m.i.. La cauzione provvisoria deve essere altresì corredata, pena l'esclusione, dall'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'art.103 del D.lgs. n.50/2016; tale impegno deve risultare anche in caso di versamento mediante deposito cauzionale. Ai sensi dell'art. 93, comma 8, del D.lgs. n. 50/2016 s.m. tale disposizione non si applica alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese. L'impegno dovrà essere prodotto anche in caso di versamento del deposito cauzionale e anche per i lotti per i quali non è prevista presentazione di cauzione provvisoria.

## **11.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.

## **12.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 MEDICINALI E RADIOFARMACI  
2022-2024 - 3**

**DISCIPLINARE DI GARA RETTIFICATO**

## INDICE

PREMESSE.....	4
1. PIATTAFORMA TELEMATICA.....	5
1.1 La piattaforma telematica di negoziazione (SATER).....	5
1.2 Dotazioni tecniche.....	7
1.3 Registrazione delle ditte e identificazione.....	7
2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.....	8
2.1 Documenti di gara.....	8
2.2 Chiarimenti.....	8
2.3 Comunicazioni.....	9
3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI.....	10
4. DURATA DELLA CONVENZIONE, OPZIONI E RINNOVI.....	11
4.1 Durata.....	11
4.2 Opzioni e rinnovi.....	12
5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE...12	
6. REQUISITI GENERALI.....	14
7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA.....	15
7.1 Requisiti di idoneità.....	15
7.2 Indicazioni per i raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, aggregazioni di imprese di rete, GEIE.....	15
7.3 Indicazioni per i consorzi di cooperative e di imprese artigiane e i consorzi stabili.....	16
8. AVVALIMENTO.....	16
9. SUBAPPALTO.....	16
10. GARANZIA PROVVISORIA.....	16
11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.....	20
12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA.....	20
12.1 Regole per la presentazione dell'offerta.....	21
13. SOCCORSO ISTRUTTORIO.....	22
14. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	23
14.1.1 Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico ed eventuale procura.....	23
14.2 Dichiarazioni ad integrazione del Documento di gara unico europeo.....	26
14.3 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.....	26
14.4 Documentazione ulteriore per i soggetti associati.....	27
15. CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA TECNICA".....	28
15.1 Segreti tecnici e commerciali.....	29
16. CONTENUTO DELLA BUSTA "OFFERTA ECONOMICA".....	30
17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE.....	32
18. COMMISSIONE TECNICA DI VERIFICA DELL'IDONEITÀ.....	32
19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA.....	32
20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA.....	33
21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE.....	34

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

---

22. VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE.....	35
23. AGGIUDICAZIONE E STIPULA DELLA CONVENZIONE.....	35
24. CODICE DI COMPORTAMENTO.....	37
25. FORMAZIONE.....	37
26. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE.....	37
27. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI.....	37

## PREMESSE

Con determina di indizione n. 249 del 23/05/2022, l'Agenzia Intercent-ER (in seguito: Agenzia) ha deliberato di affidare la fornitura di medicinali e radiofarmaci 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.

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).

La presente procedura è interamente svolta tramite il sistema informatico per le procedure telematiche di acquisto della Regione Emilia-Romagna (di seguito SATER) accessibile dal sito all'indirizzo [www.http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/](http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/) (in seguito Sito) e conforme alla normativa vigente.

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

Numero di gara: 8578879.

Per i codici CIG vedasi tabella paragrafo 3. "Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti".

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

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.

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

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 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/ricieste 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.

Con determina n. ... del .... sono state approvate rettifiche alla documentazione di gara che vengono evidenziate nel presente documento con la locuzione RETTIFICATO.

## **1. PIATTAFORMA TELEMATICA**

### **1.1 LA PIATTAFORMA TELEMATICA DI NEGOZIAZIONE (SATER)**

Il funzionamento della piattaforma SATER - Sistema per gli Acquisti Telematici dell'Emilia-Romagna - avviene nel rispetto della legislazione vigente.

L'utilizzo di SATER comporta l'accettazione tacita ed incondizionata di tutti i termini, le condizioni di utilizzo e le avvertenze contenute nei documenti di gara e nel regolamento di utilizzo del sistema, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite le comunicazioni sul SATER.

L'utilizzo di SATER avviene nel rispetto dei principi di autoresponsabilità e di diligenza professionale, secondo quanto previsto dall'articolo 1176, comma 2, del Codice civile ed è regolato, tra gli altri, dai seguenti principi:

- parità di trattamento tra gli operatori economici;
- trasparenza e tracciabilità delle operazioni;
- standardizzazione dei documenti;

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

- comportamento secondo buona fede, ai sensi dell'articolo 1375 del Codice civile;
- comportamento secondo correttezza, ai sensi dell'articolo 1175 del Codice civile;
- segretezza delle offerte e loro immodificabilità una volta scaduto il termine di presentazione della domanda di partecipazione;
- gratuità. Nessun corrispettivo è dovuto dall'operatore economico e/o dall'aggiudicatario per il mero utilizzo di SATER.

L'Agenzia Intercent-ER non assume alcuna responsabilità per perdita di documenti e dati, danneggiamento di file e documenti, ritardi nell'inserimento di dati, documenti e/o nella presentazione della domanda, malfunzionamento, danni, pregiudizi derivanti all'operatore economico, da:

- difetti di funzionamento delle apparecchiature e dei sistemi di collegamento e programmi impiegati dal singolo operatore economico per il collegamento a SATER;
- utilizzo della piattaforma SATER da parte dell'operatore economico in maniera non conforme al Disciplinare e a quanto previsto nel Regolamento di utilizzo del sistema.

In caso di mancato funzionamento di SATER o di malfunzionamento della stessa, non dovuti alle predette circostanze, che impediscono la corretta presentazione delle offerte, al fine di assicurare la massima partecipazione, l'Agenzia può disporre la sospensione del termine di presentazione delle offerte per un periodo di tempo necessario a ripristinare il normale funzionamento di SATER e la proroga dello stesso per una durata proporzionale alla durata del mancato o non corretto funzionamento, tenuto conto della gravità dello stesso, dandone tempestiva comunicazione sulla pagina del sito <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it/> dove sono accessibili i documenti di gara nonché attraverso ogni altro strumento ritenuto idoneo.

L'Agenzia Intercent-ER si riserva di agire in tal modo anche quando, esclusa la negligenza dell'operatore economico, non sia possibile accertare la causa del mancato funzionamento o del malfunzionamento.

Il SATER garantisce l'integrità dei dati, la riservatezza delle offerte e delle domande di partecipazione.

La piattaforma SATER è realizzata con modalità e soluzioni tecniche che impediscono di operare variazioni sui documenti definitivi, sulle registrazioni di sistema e sulle altre rappresentazioni informatiche e telematiche degli atti e delle operazioni compiute nell'ambito delle procedure, sulla base della tecnologia esistente e disponibile.

Le attività e le operazioni effettuate nell'ambito di SATER sono registrate e attribuite all'operatore economico e si intendono compiute nell'ora e nel giorno risultanti dalle registrazioni di sistema.

Il sistema operativo di SATER è sincronizzato sulla scala di tempo nazionale di cui al decreto del Ministro dell'industria, del commercio e dell'artigianato 30 novembre 1993, n. 591, tramite protocollo NTP o standard superiore.

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

L'utilizzo e il funzionamento di SATER avvengono in conformità a quanto riportato nel Regolamento di utilizzo del sistema, disponibile all'indirizzo <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it/sistema-acquisti-sater/regolamenti> che costituisce parte integrante del presente disciplinare.

L'acquisto, l'installazione e la configurazione dell'hardware, del software, dei certificati digitali di firma, della casella di PEC o comunque di un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato, nonché dei collegamenti per l'accesso alla rete Internet, restano a esclusivo carico dell'operatore economico.

SATER è sempre accessibile all'indirizzo [https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale\\_ic/](https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale_ic/) e raggiungibile anche tramite il portale dell'Agenzia Intercent-ER <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>.

## **1.2 DOTAZIONI TECNICHE**

Ai fini della partecipazione alla presente procedura, ogni operatore economico deve dotarsi, a propria cura, spesa e responsabilità della strumentazione tecnica ed informatica conforme a quella indicata nel presente disciplinare e nel Regolamento di utilizzo del sistema.

In ogni caso è indispensabile:

- a) disporre almeno di un personal computer conforme agli standard aggiornati di mercato, con connessione internet e dotato di un comune browser idoneo ad operare in modo corretto su SATER;
- b) disporre di un indirizzo di posta elettronica certificata ai sensi dell'art. 48 del Codice dell'Amministrazione Digitale, ovvero, in caso di operatori economici aventi sede in altri Stati, possedere un indirizzo di posta elettronica ordinaria;
- c) avere da parte del legale rappresentante dell'operatore economico (o da persona munita di idonei poteri di firma) un certificato di firma digitale, in corso di validità, rilasciato da un organismo incluso nell'elenco pubblico dei certificatori tenuto dall'Agenzia per l'Italia Digitale (previsto dall'articolo 29 del decreto legislativo n. 82/05).

## **1.3 REGISTRAZIONE DELLE DITTE E IDENTIFICAZIONE**

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 di SATER dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente all'account effettuata all'interno di SATER si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato. Per poter presentare offerta è necessario accedere a SATER.

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

L'accesso è gratuito ed è consentito a seguito dell'identificazione online dell'operatore economico; l'identificazione può avvenire mediante le credenziali rilasciate al momento della registrazione ovvero tramite il sistema pubblico per la gestione dell'identità digitale di cittadini e imprese (SPID) o tramite carta di identità elettronica.

Eventuali richieste di assistenza di tipo informatico riguardanti l'identificazione e l'accesso a SATER possono essere effettuate tramite Call Center che risponde ai numeri 800 810 799 (rete fissa) e 089 9712796 (rete mobile e dall'estero), lun-ven, ore 9-13 e 14-18.

## **2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**

### **2.1 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/> e su SATER.

## 2.2 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 12:00 del 06/06/2022** in via telematica, attraverso la sezione riservata alla richiesta di chiarimenti, previa registrazione alla Piattaforma.

Non verranno evase richieste di chiarimento pervenute in modalità diversa da quella esplicitata.

Le richieste di chiarimenti e le relative risposte sono formulate esclusivamente in lingua italiana. 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 e con la pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>, nella sezione "Bandi aperti" dedicata alla presente procedura. Si invitano i concorrenti a visionare costantemente tale sezione di SATER o il sito istituzionale.

## 2.3 COMUNICAZIONI

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni di cui alla presente procedura sono eseguiti utilizzando mezzi di comunicazione elettronici.

Le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici avvengono tramite la Piattaforma e sono accessibili nella sezione Comunicazioni (Ricevute e Inviato). È onere esclusivo dell'operatore economico prenderne visione. La Piattaforma invia automaticamente agli operatori economici una segnalazione di avviso.

Le comunicazioni relative: a) all'aggiudicazione; b) all'esclusione; c) alla decisione di non aggiudicare l'appalto; d) alla data di avvenuta stipulazione del contratto con l'aggiudicatario; e) all'attivazione del soccorso istruttorio; f) al subprocedimento di verifica dell'anomalia dell'offerta anomala; g) alla richiesta di offerta migliorativa; h) al sorteggio di cui all'articolo 21; avvengono utilizzando il domicilio digitale presente negli indici di cui agli articoli 6-bis e 6-ter del decreto legislativo n. 82/05 o, per gli operatori economici transfrontalieri, attraverso un indirizzo di servizio elettronico di recapito certificato qualificato ai sensi del Regolamento eIDAS. Se l'operatore economico non è presente nei predetti indici elegge domicilio digitale speciale presso la stessa Piattaforma e le comunicazioni di cui sopra sono effettuate utilizzando tale domicilio digitale.

Salvo quanto disposto nel paragrafo "2.2 Chiarimenti" 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.

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

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.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

### 3. 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	IMPORTO ANAC	CPV	P (principale) S (secondaria)	IMPORTO TOTALE A BASE DI GARA in € (IVA esclusa) rettificato	Cauzione pari all'1% in €
1	924626426F		33690000-3	P	135.570,75	1.355,70
2	9246265342	35,00 €	33690000-3	P	456.190,00	4.561,90
3	9246266415	80,00 €	33690000-3	P	953.783,61	9.537,84
4	92462674E8	140,00 €	33690000-3	P	2.885.796,92	28.857,97
5	92462685BB	140,00 €	33690000-3	P	1.673.161,16	16.731,61
6	924626968E	70,00 €	33690000-3	P	746.174,00	7.461,74
7	9246270761	140,00 €	33690000-3	P	3.887.157,60	38.871,58
8	9246271834		33690000-3	P	116.674,25	1.166,74
9	9246274AAD	20,00 €	33690000-3	P	208.125,00	2.081,25
10	9246275B80	140,00 €	33690000-3	P	1.546.559,78	15.465,60
11	9246276C53	35,00 €	33690000-3	P	339.233,01	3.392,33
12	9246277D26		33690000-3	P	67.830,00	678,30
13	9246278DF9	20,00 €	33690000-3	P	183.467,00	1.834,67
14	9246279ECC		33690000-3	P	83.885,00	838,85

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

Lotto	CIG	IMPORTO ANAC	CPV	P (principale) S (secondaria)	IMPORTO TOTALE A BASE DI GARA in € (IVA esclusa) rettificato	Cauzione pari all'1% in €
15	9246281077	20,00 €	33690000-3	P	163.723,70	1.637,24
16	924628214A	20,00 €	33690000-3	P	287.370,79	2.873,71
17	924628321D	35,00 €	33690000-3	P	384.146,28	3.841,46
18	92462842F0	140,00 €	33690000-3	P	1.618.856,04	161.885,56
19	9246286496	140,00 €	33690000-3	P	2.219.712,58	22.197,13
20	9246287569	140,00 €	33690000-3	P	3.572.726,27	35.727,26
21	924628863C	200,00 €	33690000-3	P	5.072.249,64	50.722,50
22	924628970F	140,00 €	33690000-3	P	1.282.140,72	12.821,41
23	92462907E2	140,00 €	33690000-3	P	3.049.072,88	30.490,73
24	9246292988	20,00 €	33690000-3	P	172.571,80	1.725,72
25	9246293A5B	200,00 €	33690000-3	P	8.356.975,06	83.569,75
26	9246294B2E		33690000-3	P	8.211,00	non dovuta
27	9246295C01	35,00 €	33690000-3	P	425.040,00	4.250,40
28	9246296CD4		33690000-3	P	91.253,58	912,54
29	9246297DA7		33690000-3	P	23.743,28	non dovuta
30	9246298E7A	200,00 €	33690000-3	P	10.433.183,54	104.331,84
31	9246299F4D		33690000-3	P	148.908,89	1.489,09
32	9246300025	20,00 €	33690000-3	P	159.890,51	1.598,91
33	92463010F8	20,00 €	33690000-3	P	225.202,77	2.252,03
34	92463021CB	70,00 €	33690000-3	P	548.381,08	5.483,81
35	924630329E	140,00 €	33690000-3	P	2.823.115,68	28.231,16
36	9246304371	20,00 €	33690000-3	P	295.187,34	2.951,87
37	9246305444	35,00 €	33690000-3	P	312.258,65	3.122,59
38	9246306517		33690000-3	P	147.208,89	1.472,09

L'importo complessivo a base di gara è di € 55.104.739,05 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.

#### **4. DURATA DELLA CONVENZIONE, OPZIONI E RINNOVI**

##### **4.1 DURATA**

Le Convenzioni che verranno stipulate a seguito della presente gara avranno durata dalla stipula fino al:

- 30.11.2023 per i lotti 5, 6, 7 e 9;
- 30.11.2024 per i lotti 1, 2, 3, 4, 8 e dal 10 al 35;
- 31.12.2024 per i lotti dal 36 al 38.

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. Gli Ordinativi di Fornitura (contratti) effettuati dalle Aziende sanitarie che aderiranno alle Convenzioni avranno validità dalla data di emissione fino al:

- 30.11.2023 per i lotti 5, 6, 7 e 9;
- 30.11.2024 per i lotti 1, 2, 3, 4, 8 e dal 10 al 35;
- 31.12.2024 per i lotti dal 36 al 38.

L'Agenzia si riserva la facoltà di risolvere la Convenzione in qualunque momento, senza ulteriori oneri per l'Agenzia 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.

##### **4.2 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 rinnovato, 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'Agenzia potrà altresì, nel corso dell'esecuzione, apportare variazioni secondo quanto previsto dal suddetto articolo.

## 5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici 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.

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 retisti).

**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 all'aggregazione possono presentare offerta, per la medesima gara/lotto, 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.

In alternativa i consorzi di cui all'art. 45 comma 2 lettera c) del Codice possono eseguire la prestazione con la propria struttura.

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.

Qualora il consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45 comma 2, lettera b) è tenuto anch'esso a indicare, in sede di offerta, i consorziati per i quali concorre; a questi ultimi è vietato partecipare, in qualsiasi altra forma, alla presente gara. In caso di violazione sono esclusi dalla gara sia il consorzio che la consorziata; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'art. 353 del Codice penale.

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.

Le aggregazioni di retisti 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 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;
- ⇨ **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.

**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.

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 dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

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>.

## **6. REQUISITI GENERALI**

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice. In caso di partecipazione di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lettere b) e c), del Codice la sussistenza dei requisiti di cui all'art. 80 del Codice è attestata e verificata nei confronti del consorzio e delle consorziate indicate quali esecutrici.

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 a soggetti che hanno esercitato, in qualità di dipendenti, poteri autoritativi o negoziali presso l'amministrazione affidante negli ultimi tre anni.

## **7. 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 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.

### **7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ**

Costituiscono requisiti di idoneità:

a) Iscrizione nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane 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.

## 7.2 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 retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese. 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 consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di retisti, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il **requisito relativo all'iscrizione** nel Registro delle Imprese oppure nell'Albo delle Imprese artigiane di cui alla lettera a) deve essere posseduto:

- a. da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché e GEIE medesimo;
- b. da ciascuna componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune–nel caso in cui questa abbia soggettività giuridica.

## 7.3 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 7.1 lett. a** deve essere posseduto dal consorzio e dalle imprese consorziate indicate come esecutrici.

## 8. AVVALIMENTO

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

## 9. SUBAPPALTO

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione della Convenzione/Accordo quadro.

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

Il concorrente indica, all'atto dell'offerta, le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

## 10. GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata, **a pena di esclusione**, da:

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 3 "Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti" viene riportato l'importo della garanzia dovuta per la partecipazione.

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** 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.

In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome garanzie provvisorie e impegni al rilascio della definitiva quanti sono i lotti cui si intende partecipare ovvero la concorrente può prestare un'unica cauzione cumulativa, purché nella medesima siano indicati specificatamente i lotti cui si partecipa ed i relativi importi.

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;

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

- 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; in caso di versamento mediante bonifico bancario utilizzando le seguenti coordinate: CONTO CAUZIONI Intercent-ER, presso Unicredit S.p.A. IBAN IT 48 Z 02008 02435 000010670122 – Codice , BIC Swift UNCRITM1BA2;
- c. da fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che: risponde ai requisiti di solvibilità previsti dalle leggi che ne disciplinano le rispettive attività o rilasciata da un intermediario finanziario iscritto nell'albo di cui all'articolo 106 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385; svolge in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie; è sottoposta a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58; ha i requisiti minimi di solvibilità richiesti dalla vigente normativa bancaria assicurativa rispondano ai requisiti di cui all'articolo 93, comma 3 del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione della garanzia, 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.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf)
- <http://www.ivass.it/ivass/impresesp/impresesp/HomePage.jsp>

La **garanzia fideiussoria** deve:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto dell'appalto 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;
- 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;-

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

---

- b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all'art. 1957, secondo comma, del Codice civile;
- e.—la sua operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta dell'Agenzia;-
- 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 inserite sul SATER in una delle seguenti forme:

- originale informatico, ai sensi dell'art. 1, lett p) del D.lgs. 82/2005, sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall'art. 22, commi 1 e 2, del D.Lgs. 82/2005;
- duplicato informatico dell'originale informatico conforme alle disposizioni dell'art. 23-bis del D.Lgs. n. 82/2005.

In caso di bonifico, assegni ecc., il concorrente deve inserire su SATER il documento che attesti l'avvenuto versamento in una delle forme sopra indicate. Il documento deve indicare il nominativo dell'operatore economico che ha operato il versamento stesso.

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 dichiara nella domanda di partecipazione il possesso dei relativi requisiti.

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. per i 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. per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, se il Consorzio ha dichiarato in fase di offerta che intende eseguire con risorse proprie, sole se il Consorzio possiede la predetta certificazione; se il Consorzio ha indicato in fase di offerta che intende assegnare

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

parte delle prestazioni a una o più consorziate individuate nell'offerta, solo se sia il Consorzio sia la consorziata designata posseggono la predetta certificazione, o in alternativa se il solo Consorzio possiede la predetta certificazione e l'ambito di certificazione del suo sistema gestionale include la verifica che l'erogazione della prestazione da parte della consorziata rispetti gli standard fissati dalla certificazione.

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.

## 11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC

I concorrenti effettuano, a **pena di esclusione**, il pagamento del contributo previsto dalla legge in favore dell'Autorità Nazionale Anticorruzione, secondo le modalità indicate sul Portale dei pagamenti dell'ANAC all'indirizzo [http://www.anticorruzione.it/portal/public/classic/Servizi/ServiziOnline/Portal\\_deipagamenti](http://www.anticorruzione.it/portal/public/classic/Servizi/ServiziOnline/Portal_deipagamenti), allegando la ricevuta di pagamento ai documenti di gara. Il contributo è dovuto per ciascun lotto per il quale si presenta offerta secondo gli importi descritti nella tabella riportata al precedente paragrafo 3 "Oggetto dell'appalto, importo e suddivisione in lotti".

In caso di mancata presentazione della ricevuta, l'Agenzia accerta il pagamento mediante consultazione del sistema AVCpass.

Qualora il pagamento non risulti registrato nel sistema, la mancata presentazione della ricevuta potrà essere sanata ai sensi dell'art. 83, comma 9, del Codice, a condizione che il pagamento sia stato già effettuato prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta.

In caso di mancata dimostrazione dell'avvenuto pagamento, l'Agenzia **esclude** il concorrente dal lotto per il quale non è stato versato il contributo, ai sensi dell'art. 1, comma 67 della l. 266/2005.

## **12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**

L'offerta e la documentazione relativa alla procedura devono essere presentate esclusivamente attraverso SATER.

Non sono considerate valide le offerte presentate attraverso modalità diverse da quelle previste nel presente disciplinare. L'offerta deve essere sottoscritta con firma digitale.

Le dichiarazioni sostitutive si redigono ai sensi degli articoli 19, 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n.445/2000.

La documentazione presentata in copia è accompagnata da dichiarazione di conformità all'originale ai sensi del decreto legislativo n. 82/05.

L'offerta deve pervenire entro e non oltre le **ore 16:00 del giorno 20/06/2022 a pena di irricevibilità.**

SATER non accetta offerte presentate dopo la data e l'orario stabiliti come termine ultimo di presentazione dell'offerta.

Della data e dell'ora di arrivo dell'offerta fa fede l'orario registrato dalla piattaforma.

Le operazioni di inserimento su SATER di tutta la documentazione richiesta rimangono ad esclusivo rischio del concorrente. Si invitano pertanto i concorrenti ad avviare tali attività con congruo anticipo rispetto alla scadenza prevista onde evitare la non completa e quindi mancata trasmissione dell'offerta entro il termine previsto.

Qualora si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento di SATER si applica quanto previsto al paragrafo 1.1.

Ogni operatore economico per la presentazione dell'offerta ha a disposizione una capacità pari alla dimensione massima di 100 megabyte per singolo file o cartella compressa.

### **12.1 REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA**

La presentazione dell'offerta (documentazione amministrativa, offerta economica e relativa documentazione tecnica a comprova) 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" è composta da:

A – **Documentazione amministrativa;**

**B – Offerta tecnica;**

**C – Offerta economica.**

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.

Si precisa inoltre che:

- l'offerta è vincolante per il concorrente;
- con la trasmissione dell'offerta, il concorrente accetta tutta la documentazione di gara, allegati e chiarimenti inclusi.

Al momento della ricezione delle offerte, ai sensi dell'articolo 58, comma 5 del Codice, ciascun concorrente riceve notifica del corretto recepimento della documentazione inviata all'indirizzo PEC indicato in sede di registrazione.

SATER consente al concorrente di visualizzare l'avvenuta trasmissione della domanda.

Il concorrente che intenda partecipare in forma associata (per esempio raggruppamento temporaneo di imprese/Consorzi, sia costituiti che costituendi) in sede di presentazione dell'offerta indica la forma di partecipazione e indica gli operatori economici riuniti o consorziati.

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 della documentazione amministrativa, si applica l'articolo 83, comma 9 del Codice.

L'offerta vincola il concorrente per 180giorni 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, sarà richiesto agli offerenti di confermare la validità dell'offerta sino alla data 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 entro il termine fissato da quest'ultima è considerato come rinuncia del concorrente alla partecipazione alla gara.

### 13. SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale nelle dichiarazioni di cui alla documentazione amministrativa, e in particolare, la mancanza, l'incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e dell'integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE), con esclusione di quelle afferenti al contenuto sostanziale dell'offerta economica e dell'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 ed è **causa di 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 delle Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;
- 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;
- il difetto di sottoscrizione delle Dichiarazioni per l'Appalto Specifico, delle Dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo, delle ulteriori dichiarazioni richieste e dell'offerta è sanabile.

Ai fini del soccorso istruttorio 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 e la documentazione richiesta da trasmettere tramite SATER.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, l'Agenzia può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, limitate alla documentazione presentata in fase di soccorso istruttorio, fissando **un termine perentorio a pena di esclusione**.

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

## 14. DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

L'operatore economico inserisce sul SATER secondo le modalità indicate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide> la seguente documentazione:

1. dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico ed eventuale procura;
2. dichiarazioni ad integrazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE);
3. garanzia provvisoria e dichiarazione di impegno di un fideiussore;
4. copia informatica della ricevuta di avvenuto pagamento del contributo all'ANAC, se dovuto;
5. PASSOE;
6. documentazione per i soggetti associati di cui al punto 14.4.

### 14.1.1 DICHIARAZIONI PER LA PARTECIPAZIONE ALL'APPALTO SPECIFICO ED EVENTUALE PROCURA

Le Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico sono redatte secondo il modello Allegato 1a - Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico.

Nelle Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico il concorrente indica i propri dati identificativi (ragione sociale, codice fiscale, sede) la forma singola o associata con la quale partecipa alla gara/lotto e il CCNL applicato con l'indicazione del relativo codice alfanumerico unico di cui all'articolo 16 quater del D.L. n. 76/2020.

Il concorrente indica nelle Dichiarazioni per l'Appalto Specifico per quali lotti concorre.

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 consorziato designato sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) del Codice, esso deve indicare il consorziato o i consorziati per il quale o per i quali concorre, in assenza si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

Nelle Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico il concorrente dichiara:

- i dati identificativi (nome, cognome, data e luogo di nascita, codice fiscale, comune di residenza etc.) dei soggetti di cui all'articolo 80, comma 3 del Codice, ovvero indica la banca dati ufficiale o il pubblico registro da cui i medesimi possono essere ricavati in modo aggiornato alla data di presentazione dell'offerta;

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

---

- di non partecipare alla medesima gara in altra forma singola o associata;
- di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nella documentazione gara;
- 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;
- 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;
- di essere edotto degli obblighi derivanti dal Codice di comportamento adottato dalla Regione Emilia-Romagna con Delibera di Giunta n. 905/2018, reperibile sul sito della Agenzia, e di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto;
- **Per gli operatori economici non residenti e privi di stabile organizzazione in Italia:**
  - l'impegno ad uniformarsi, in caso di aggiudicazione, alla disciplina di cui agli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3 del decreto del Presidente della Repubblica 633/1972 e a comunicare all'Agenzia la nomina del proprio rappresentante fiscale, nelle forme di
  - il domicilio fiscale, il codice fiscale, la partita IVA, l'indirizzo di posta elettronica certificata o strumento analogo negli altri Stati Membri, ai fini delle comunicazioni di cui all'articolo 76, comma 5 del Codice;

In caso di incorporazione, fusione societaria o cessione o affitto d'azienda, le dichiarazioni di cui all'articolo 80, commi 1, 2 e 5, lettera l) del Codice, devono riferirsi anche ai soggetti di cui all'articolo 80 comma 3 del Codice che hanno operato presso la società incorporata, che si è fusa o che ha ceduto o dato in affitto l'azienda nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

Rispetto al socio unico ed al socio di maggioranza, in caso di società con numero di soci pari o inferiore a quattro, assumono rilevanza sia il socio persona fisica che il socio persona giuridica, pertanto, la ditta concorrente (e/o l'eventuale subappaltatore) deve rendere le dichiarazioni relative all'assenza delle cause di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2, del Codice anche con riferimento ai soggetti sopraindicati.

Le dichiarazioni sono sottoscritte ai sensi del D.lgs. n. 82/2005:

- dal concorrente che partecipa in forma singola;
- nel caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario o GEIE costituiti, dalla mandataria/capofila;

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

- nel caso di raggruppamento temporaneo, consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti, da tutti i soggetti che costituiranno il raggruppamento o consorzio;
- nel caso di aggregazioni di retisti:
  - 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.
- 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.

Le dichiarazioni sono firmate dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore munito della relativa procura. In tal caso, il concorrente allega alla domanda copia conforme all'originale della procura 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.

La domanda di partecipazione deve essere presentata nel rispetto di quanto stabilito dal Decreto del Presidente della Repubblica n. 642/72 in ordine all'assolvimento dell'imposta di bollo.

Il pagamento della suddetta imposta del valore di € 16,00 può essere assolto mediante una delle seguenti modalità:

- applicazione del contrassegno telematico sul modulo per l'attestazione del pagamento allegato alla documentazione di gara (Allegato 5 – Modulo per attestazione pagamento imposta di bollo), 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.

#### **14.2 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.

##### **Le Dichiarazioni integrative al DGUE devono essere presentate:**

- nel caso di raggruppamenti temporanei, consorzi ordinari, GEIE, da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta;
- nel caso di aggregazioni di imprese di rete da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate;
- nel caso di consorzi cooperativi, di consorzi artigiani e di consorzi stabili, dal consorzio e dai consorziati per conto dei quali il consorzio concorre.

#### **14.3 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**

Il concorrente, utilizzando il modello Allegato 2 – Schema dichiarazioni concordato preventivo, dichiara, inoltre, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica n. 445/2000 gli estremi del provvedimento di ammissione al concordato e del provvedimento di autorizzazione a partecipare alle gare 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. Il concorrente presenta una relazione di un professionista in possesso dei requisiti di cui all'articolo 67, terzo comma, lettera d), del Regio Decreto 16 marzo 1942, n. 267, che attesta la conformità al piano e la ragionevole capacità di adempimento della Convenzione/Accordo quadro.

#### **14.4 DOCUMENTAZIONE ULTERIORE PER I SOGGETTI ASSOCIATI**

##### **Per i raggruppamenti temporanei già costituiti**

- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata;
- dichiarazione delle 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 dell'atto costitutivo e dello statuto del consorzio o GEIE con indicazione del soggetto designato quale capofila;
- dichiarazione sottoscritta delle 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 resa da ciascun concorrente 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 conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà la Convenzione in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
  - c. 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 del contratto di rete, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione che indichi per quali imprese la rete concorre;
- dichiarazione sottoscritta con firma digitale 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 del contratto di rete;-
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito all'organo comune;
- 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 del contratto di rete;
- copia del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria;
- 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.

**in caso di RTI costituendo:**

- copia scansionata del contratto di rete;
- dichiarazioni, rese da ciascun concorrente aderente all'aggregazione 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.

Le dichiarazioni di cui al presente paragrafo 14.4 potranno essere rese o sotto forma di allegati alle Dichiarazioni per la partecipazione all'Appalto Specifico ovvero quali sezioni interne alle dichiarazioni medesime.

## **15. 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.

### 15.1 **SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI**

Il concorrente deve dichiarare quali informazioni fornite, inerenti all'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza.

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", 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 ECONOMICA"**

La busta "Offerta economica" contiene l'offerta economica, per ciascun lotto ed è predisposta su SATER secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma SATER accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/help/guide>.

L'offerta economica, firmata secondo le modalità di cui al precedente paragrafo , deve indicare a pena di esclusione i seguenti elementi:

DENOMINAZIONE CAMPO	CONTENUTO DA INSERIRE NEL CAMPO
<b>CODICE AIC/PRODOTTO</b>	AIC o codice prodotto offerto (nel caso di prodotti diversi da farmaci)
<b>DENOMINAZIONE ARTICOLO OPERATORE ECONOMICO</b>	nome commerciale del prodotto offerto
<b>PREZZO OFFERTO PER U.M. IVA ESCLUSA</b>	<b>CALCOLATO DAL SISTEMA (*)</b>
<b>PREZZO DI RIFERIMENTO PER CONFEZIONE IVA INCLUSA</b>	prezzo di riferimento per confezione IVA inclusa (prezzo di cessione al pubblico per confezione)
<b>% IVA APPLICABILE</b>	valore percentuale IVA applicabile (es: 10 ...)
<b>% DI SCONTO FISSATA PER LEGGE</b>	% 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)
<b>ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (1)</b>	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)
<b>ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (2)</b>	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)
<b>ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (3)</b>	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)
<b>% DI SCONTO OFFERTA</b>	sconto offerto in gara (calcolato sul prezzo di riferimento al netto degli sconti fissati da AIFA) espresso con max 5 cifre decimali
<b>CONTENUTO DI UM PER CONFEZIONE</b>	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 medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

Campo calcolato	Formula	Descrizione
PREZZO OFFERTO PER UM IVA ESCLUSA	$\text{ROUND}(\left(\frac{\text{PREZZO DI RIFERIMENTO PER CONFEZIONE IVA INCLUSA}}{100.0 + [\text{IVA} (\%)] * 100.0} \cdot \left(100.0 - [\% \text{ DI SCONTO FISSATA PER LEGGE}] / 100.0\right) \cdot \left(100.0 - [\text{ULTERIORE \% DI SCONTO FISSATA DA AIFA (1)}] / 100.0\right) \cdot \left(100.0 - [\text{ULTERIORE \% DI SCONTO FISSATA DA AIFA (2)}] / 100.0\right) \cdot \left(100.0 - [\text{ULTERIORE \% DI SCONTO FISSATA DA AIFA (3)}] / 100.0\right) \cdot \left(100.0 - [\% \text{ DI SCONTO OFFERTA}] / 100.0\right)\right) / [\text{CONTENUTO DI UM PER CONFEZIONE}], 5)$	<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"> <li>• percentuale di sconto fissata per legge (applicata in base al regime di prezzo al pubblico/ex factory)</li> <li>• ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (1)</li> <li>• ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (2)</li> <li>• ULTERIORE % DI SCONTO FISSATA DA AIFA (3)</li> <li>• % DI SCONTO OFFERTA (ulteriore sconto offerto in gara dall'Operatore Economico)</li> </ul> <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<sup>a</sup> cifra decimale (0-4 per difetto, 5-9 per eccesso).</p>

Si precisa che:

- il valore complessivo dell'offerta non potrà superare il valore posto a base d'asta per ciascun lotto di gara, IVA esclusa;
- ai fini del superamento del valore posto a base d'asta del lotto non sarà considerato tale l'eventuale scostamento determinato dall'adesione alla manovra del payback di cui all'art. 1, comma 796, lettera g) della legge 296/2006, nel superamento della base d'asta.
- il prezzo unitario offerto al netto dello sconto, IVA esclusa, offerto dalla Ditta concorrente non può essere inferiore a Euro 0,00001;
- non verranno accettate offerte incomplete;
- **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.

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.

## **17. 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.

## **18. 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. 5 membri, esperti nello 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 4, 5 e 6 del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano prima del conferimento dell'incarico apposita dichiarazione all'Agenzia.

La commissione è responsabile della valutazione dell'idoneità dei prodotti offerti dei concorrenti, fornisce ausilio al RUP nella valutazione della congruità delle offerte tecniche (cfr. Linee guida n.3 del 26 ottobre 2016) e, di regola, lavora a distanza con procedure telematiche che salvaguardino la riservatezza delle comunicazioni.-

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.

## **19. SVOLGIMENTO OPERAZIONI DI GARA**

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 21/06/2022, alle ore 09:30**.

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

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, se necessario, sarà aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari che saranno comunicati ai concorrenti tramite SATER.

Parimenti le successive sedute saranno comunicate ai concorrenti mediante SATER almeno 1 giorno prima della data fissata.

La piattaforma SATER consente la pubblicità delle sedute di gara preordinate all'apertura della documentazione amministrativa e delle offerte economiche, e la riservatezza delle sedute che non sono pubbliche.

## **20. VERIFICA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**

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 13;
- c) redigere apposito verbale relativo alle attività svolte
- d) redigere e adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì alla sua pubblicazione sul sito della Agenzia, nella pagina informativa dedicata alla presente procedura, e nella sezione Amministrazione trasparente e alla sua comunicazione ai concorrenti immediata e comunque entro un termine non superiore a cinque giorni, a mezzo PEC all'indirizzo comunicato in fase di registrazione al SATER;

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.

La prosecuzione della procedura è limitata ai soli concorrenti ammessi.

## 21. APERTURA E VALUTAZIONE DELLE BUSTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Una volta effettuato il controllo della documentazione amministrativa, **nella medesima giornata** e 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.

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

In caso di sospetta anomalia, e in ogni altro caso in cui, in base ad elementi specifici l'offerta appaia anormalmente bassa, 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 entro 5 giorni. La richiesta è effettuata secondo le modalità previste all'articolo 2.3. È collocato primo in graduatoria il concorrente che ha presentato la migliore offerta. Ove permanga l'*ex aequo* la commissione procede mediante sorteggio ad individuare il concorrente che verrà collocato primo nella graduatoria. L'Agenzia comunica il giorno e l'ora del sorteggio, secondo le modalità previste all'articolo 2.3.

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.

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;

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

---

- 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.

Il RUP richiede per iscritto al concorrente la presentazione 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, avvalendosi della commissione tecnica di valutazione di idoneità se ritenuto necessario, esamina 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 le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni, risultino, nel complesso, inaffidabili.

## **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.

L'aggiudicazione diventa efficace all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti nel presente Disciplinare.

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.

Qualora l'Agenzia autorizzi l'esecuzione della Convenzione in via d'urgenza ai sensi dell'art. 32, comma 8, del Codice, l'aggiudicatario/i si impegna/no a darne esecuzione nelle more delle verifiche di legge e degli adempimenti finalizzati alla stipula.

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/>.

La stipula avrà luogo entro 60 giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione salvo il differimento espressamente concordato con l'aggiudicatario.

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.

La Convenzione non potrà essere stipulata prima di 35 giorni dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione.

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.

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

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

La Convenzione è soggetta/o 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 del servizio/fornitura.

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

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.

*Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3*

Ai sensi dell'art. 105, comma 2, del Codice l'affidatario comunica alla Agenzia e, per conoscenza, all'Azienda sanitaria, 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.

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. CODICE DI COMPORTAMENTO**

Nello svolgimento delle attività oggetto della Convenzione, l'aggiudicatario [nel caso di più lotti: di ciascun lotto] deve uniformarsi ai principi e, per quanto compatibili, ai doveri di condotta richiamati nel Decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013 n. 62, e nel codice di comportamento della Regione Emilia-Romagna approvato con Delibera di Giunta n. 905/2018 nel Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza.

In seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario di ciascun lotto ha l'onere di prendere visione dei documenti pubblicati sul sito dell'Agenzia al link: <https://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/prevenzione-della-corruzione>.

## **25. 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.

## **26. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE**

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

## **27. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

I dati raccolti sono trattati e conservati ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, del decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il "Codice in materia

di protezione dei dati personali” e ss mm e ii, del decreto della Presidenza del Consiglio dei ministri n. 148/21 e dei relativi atti di attuazione.

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.

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;

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

- 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](http://www.intercenter.regione.emilia-romagna.it).

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](http://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'Amministrazione/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

Appalto specifico per la fornitura di medicinali e radiofarmaci 2022-2024 - 3

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](mailto:accesso@regione.emilia-romagna.it), PEC [urp@postacert.regione.emilia-romagna.it](mailto: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](http://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 Bologna (Italia), tel. 051 527.3081 – 527.3082, fax 051 527.3084, e-mail: [intercenter@regione.emilia-romagna.it](mailto:intercenter@regione.emilia-romagna.it).

Il Responsabile della protezione dei dati designato è contattabile all'indirizzo mail [dpo@regione.emilia-romagna.it](mailto: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:

- 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	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
1	0	924626426F	LOTTO 1													135.570,75	30/11/2024
1	1			BF0005645	A09AA02 - POLIENZIMI (LIPASI, PROTEASI, ECC.)-PANCRELIPASI ORALE CAPSULE 35000UI-Esclusivo (Rif. AIC 047002098)	A09AA02 - POLIENZIMI (LIPASI, PROTEASI, ECC.)	PANCRELIPASI	ORALE	CAPSULE		35000UI	Esclusivo (Rif. AIC 047002098)		CAPSULA	297.500,000		
2	0	9246265342	LOTTO 2													456.190,00	30/11/2024
2	1			BF0005646	A16AB05 - LARONIDASI ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 5 ML 500 U-Esclusivo (Rif. AIC 035891011)	A16AB05 - LARONIDASI	LARONIDASI	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		5 ML 500 U	Esclusivo (Rif. AIC 035891011)		FLACONE	700,000		
3	0	9246266415	LOTTO 3													953.783,61	30/11/2024
3	1			BF0005647	A16AB19 - PEGVALIASI SOTTOCUTANEA SOLUZIONE INIETTABILE 2,5 mg-Esclusivo (Rif. AIC 047940010)	A16AB19 - PEGVALIASI	PEGVALIASI	SOTTOCUTANEA	SOLUZIONE INIETTABILE		2,5 mg	Esclusivo (Rif. AIC 047940010)		SIRINGA	79,000		
3	2			BF0005648	A16AB19 - PEGVALIASI SOTTOCUTANEA SOLUZIONE INIETTABILE 10 mg-Esclusivo (Rif. AIC 047940022)	A16AB19 - PEGVALIASI	PEGVALIASI	SOTTOCUTANEA	SOLUZIONE INIETTABILE		10 mg	Esclusivo (Rif. AIC 047940022)		SIRINGA	182,000		
3	3			BF0005649	A16AB19 - PEGVALIASI SOTTOCUTANEA SOLUZIONE INIETTABILE 20 mg-Esclusivo (Rif. AIC 047940034)	A16AB19 - PEGVALIASI	PEGVALIASI	SOTTOCUTANEA	SOLUZIONE INIETTABILE		20 mg	Esclusivo (Rif. AIC 047940034)		SIRINGA	4.457,000		
4	0	92462674E8	LOTTO 4													2.885.796,92	30/11/2024
4	1			BF0005650	A16AX16 - GIVOSIRAN SODIO SOTTOCUTANEA SOLUZIONE INIETTABILE 189 mg-Esclusivo (Rif. AIC 048516013)	A16AX16 - GIVOSIRAN	GIVOSIRAN SODIO	SOTTOCUTANEA	SOLUZIONE INIETTABILE		189 mg	Esclusivo (Rif. AIC 048516013)		FLACONE	114,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
5	0	92462685BB	LOTTO 5													1.673.161,16	30/11/2023
5	1			BF0005651	A16AX18 - LUMASIRAN SOTTOCUTANEA SOLUZIONE INIETTABILE 94,5 MG-Esclusivo (Rif. AIC 049177013)	A16AX18 - LUMASIRAN	LUMASIRAN	SOTTOCUTANEA	SOLUZIONE INIETTABILE		94,5 MG	Esclusivo (Rif. AIC 049177013)		FIALA	44,000		
6	0	924626968E	LOTTO 6													746.174,00	30/11/2023
6	1			BF0005652	B02BX09-FOSTAMATINIB ORALE COMPRESSE 100 MG-Esclusivo (Rif. AIC 048441012)	B02BX09 - FOSTAMATINIB	FOSTAMATINIB	ORALE	COMPRESSE		100 MG	Esclusivo (Rif. AIC 048441012)		COMPRESSA	2.200,000		
6	2			BF0005653	B02BX09-FOSTAMATINIB ORALE COMPRESSE 150 MG-Esclusivo (Rif. AIC 048441024)	B02BX09 - FOSTAMATINIB	FOSTAMATINIB	ORALE	COMPRESSE		150 MG	Esclusivo (Rif. AIC 048441024)		COMPRESSA	6.600,000		
7	0	9246270761	LOTTO 7													3.887.157,60	30/11/2023
7	1			BF0005654	B06AX01-CRIZANLIZUMAB ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 10 MG/ML 10 ML-Esclusivo (Rif. AIC 049076019)	B06AX01 - CRIZANLIZUMAB	CRIZANLIZUMAB	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		10 MG/ML 10 ML	Esclusivo (Rif. AIC 049076019)		FLACONE	6.480,000		
8	0	9246271834	LOTTO 8													116.674,25	30/11/2024
8	1			BF0005655	C01CA03 - NOREPINEFRINA TARTRATO ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE 0,25MG/ML-Esclusivo (Rif. AIC 043465020)	C01CA03 - NOREPINEFRINA	NORADRENALINA TARTRATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE		0,25MG/ML	Esclusivo (Rif. AIC 043465020)		FLACONCINO	42.350,000		
9	0	9246274AAD	LOTTO 9													208.125,00	30/11/2023
9	1			BF0005656	G02AD06 - MISOPROSTOLO ORALE COMPRESSE 25 MCG-Esclusivo (Rif. AIC 048968010)	G02AD06 - MISOPROSTOLO	MISOPROSTOLO	ORALE	COMPRESSE		25 MCG	Esclusivo (Rif. AIC 048968010)		COMPRESSA	18.500,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
10	0	9246275B80	LOTTO 10													1.546.559,78	30/11/2024
10	1			BF0005657	J01XA04-DALBAVANCINA CLORIDRATO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 500mg-Esclusivo (Rif. AIC 043908019)	J01XA04 - DALBAVANCINA	DALBAVANCINA CLORIDRATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		500mg	Esclusivo (Rif. AIC 043908019)		FLACONE	3.999,000		
11	0	9246276C53	LOTTO 11													339.233,01	30/11/2024
11	1			BF0005658	J05AX18-LETTERMOVIR EV SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 240 MG- Esclusivo (Rif. AIC 045890035)	J05AX18 - LETTERMOVIR	LETTERMOVIR	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		240 MG	Esclusivo (Rif. AIC 045890035)		FIALA	2.100,000		
11	2			BF0005659	J05AX18-LETTERMOVIR EV SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 480 MG- Esclusivo (Rif. AIC 045890047)	J05AX18 - LETTERMOVIR	LETTERMOVIR	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		480 MG	Esclusivo (Rif. AIC 045890047)		FIALA	187,000		
12	0	9246277D26	LOTTO 12													67.830,00	30/11/2024
12	1			BF0005660	L01BB05-FLUDARABINA ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 50 mg-Richiesta stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.	L01BB05 - FLUDARABINA	FLUDARABINA	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		50 mg	Richiesta stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	3.570,000		
13	0	9246278DF9	LOTTO 13													183.467,00	30/11/2024
13	1			BF0005661	L01BC02-FLUOROURACILE ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 5000 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.	L01BC02 - FLUOROURACILE	FLUOROURACILE	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		5000 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	20.043,000		
13	2			BF0005662	L01BC02-FLUOROURACILE ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 1000 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.	L01BC02 - FLUOROURACILE	FLUOROURACILE	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		1000 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	1.540,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
14	0	9246279ECC	LOTTO 14													83.885,00	30/11/2024
14	1			BF0005663	L01CA02-VINCRISTINA SOLFATO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 1 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01CA02 - VINCRISTINA	VINCRISTINA SOLFATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		1 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	16.777,000		
15	0	9246281077	LOTTO 15													163.723,70	30/11/2024
15	1			BF0005664	L01CB01-ETOPOSIDE ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 200 mg-Richiesta stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.	L01CB01 - ETOPOSIDE	ETOPOSIDE	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		200 mg	Richiesta stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.		FIALA	15.050,000		
15	2			BF0005665	L01CB01-ETOPOSIDE ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 100 mg-Richiesta stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.	L01CB01 - ETOPOSIDE	ETOPOSIDE	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		100 mg	Richiesta stabilità chimico/fisica dal momento della ricostituzione e/o diluizione di almeno 24 ore.		FIALA	7.210,000		
16	0	924628214A	LOTTO 16													287.370,79	30/11/2024
16	1			BF0005666	L01DB03-EPIRUBICINA CLORIDRATO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 10 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico-fisica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01DB03 - EPIRUBICINA	EPIRUBICINA CLORIDRATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		10 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico-fisica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	1.727,000		
16	2			BF0005667	L01DB03-EPIRUBICINA CLORIDRATO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 50 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico-fisica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01DB03 - EPIRUBICINA	EPIRUBICINA CLORIDRATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		50 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico-fisica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	8.967,000		
16	3			BF0005668	L01DB03-EPIRUBICINA CLORIDRATO ENDOVENOSA SOLUZIONE INIETTABILE 200 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico-fisica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01DB03 - EPIRUBICINA	EPIRUBICINA CLORIDRATO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE INIETTABILE		200 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico-fisica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	2.672,000		
17	0	924628321D	LOTTO 17													384.146,28	30/11/2024
17	1			BF0005669	L01EB01-GEFITINIB ORALE COMPRESSE RIVESTITE 250 MG- Esclusivo (Rif. AIC 039260017)	L01EB01 - GEFITINIB	GEFITINIB	ORALE	COMPRESSE RIVESTITE		250 MG	Esclusivo (Rif. AIC 039260017)		COMPRESSA	5.880,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
18	0	92462842F0	LOTTO 18													1.618.856,04	30/11/2024
18	1			BF0005670	L01FX06-DINUTUXIMAB BETA ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 20mg-Esclusivo (Rif. AIC 045427010)	L01FX06 - DINUTUXIMAB BETA	DINUTUXIMAB BETA	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		20mg	Esclusivo (Rif. AIC 045427010)		FIALA	233,000		
19	0	9246286496	LOTTO 19													2.219.712,58	30/11/2024
19	1			BF0005671	L01FX09 - MOGAMULIZUMAB ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 20 mg-Esclusivo (Rif. AIC 047420017)	L01FX09 - MOGAMULIZUMAB	MOGAMULIZUMAB	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		20 mg	Esclusivo (Rif. AIC 047420017)		FLACONE	2.100,000		
20	0	9246287569	LOTTO 20													3.572.726,27	30/11/2024
20	1			BF0005672	L01FX14 - POLATUZUMAB VEDOTIN ENDOVENOSA POLV CONC SOLUZIONE PER INFUS 140 MG-Esclusivo (Rif. AIC 048443016)	L01FX14 - POLATUZUMAB VEDOTIN	POLATUZUMAB VEDOTIN	ENDOVENOSA	POLV CONC SOLUZIONE PER INFUS		140 MG	Esclusivo (Rif. AIC 048443016)		FLACONE	376,000		
20	2			BF0005673	L01FX14 - POLATUZUMAB VEDOTIN ENDOVENOSA POLV CONC SOLUZIONE PER INFUS 30 MG-Esclusivo (Rif. AIC 048443028)	L01FX14 - POLATUZUMAB VEDOTIN	POLATUZUMAB VEDOTIN	ENDOVENOSA	POLV CONC SOLUZIONE PER INFUS		30 MG	Esclusivo (Rif. AIC 048443028)		FLACONE	835,000		
21	0	924628863C	LOTTO 21													5.072.249,64	30/11/2024
21	1			BF0005674	L04AA43-RAVULIZUMAB ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 100 MG/ML 11 ML-Esclusivo (Rif. AIC 048059036)	L04AA43 - RAVULIZUMAB	RAVULIZUMAB	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		100 MG/ML 11 ML	Esclusivo (Rif. AIC 048059036)		FLACONE	348,000		
21	2			BF0005675	L04AA43-RAVULIZUMAB ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC 100 MG/ML 3 ML-Esclusivo (Rif. AIC 048059024)	L04AA43 - RAVULIZUMAB	RAVULIZUMAB	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		100 MG/ML 3 ML	Esclusivo (Rif. AIC 048059024)		FLACONE	117,000		
22	0	924628970F	LOTTO 22													1.282.140,72	30/11/2024
22	1			BF0005676	L04AA45-FILGOTINIB ORALE COMPRESSE RIVESTITE 200 MG-Esclusivo (Rif. AIC 049054036)	L04AA45 - FILGOTINIB	FILGOTINIB	ORALE	COMPRESSE RIVESTITE		200 MG	Esclusivo (Rif. AIC 049054036)		COMPRESSA	59.640,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
23	0	92462907E2	LOTTO 23													3.049.072,88	30/11/2024
23	1			BF0005677	L04AC12 - BRODALUMAB SOTTOCUTANEA SOLUZIONE INIETTABILE 210 MG-Esclusivo (Rif. AIC 045484019)	L04AC12 - BRODALUMAB	BRODALUMAB	SOTTOCUTANEA	SOLUZIONE INIETTABILE		210 MG	Esclusivo (Rif. AIC 045484019)		SIRINGA	7.882,000		
24	0	9246292988	LOTTO 24													172.571,80	30/11/2024
24	1			BF0005678	L01BA01 - METOTREXATO SODICO EV INTRATEC SOLUZIONE INIETTABILE 1000mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01BA01 - METOTREXATO	METOTREXATO SODICO	EV INTRATEC	SOLUZIONE INIETTABILE		1000mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	3.892,000		
24	2			BF0005679	L01BA01 - METOTREXATO SODICO EV INTRATEC SOLUZIONE INIETTABILE 500 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01BA01 - METOTREXATO	METOTREXATO SODICO	EV INTRATEC	SOLUZIONE INIETTABILE		500 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	5.514,000		
24	3			BF0005680	L01BA01 - METOTREXATO SODICO EV INTRATEC SOLUZIONE INIETTABILE 50 mg-Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.	L01BA01 - METOTREXATO	METOTREXATO SODICO	EV INTRATEC	SOLUZIONE INIETTABILE		50 mg	Specifica Forma Farmaceutica: soluzione iniettabile pronta. Requisiti di idoneità del prodotto: stabilità chimico/fisica e microbiologica dopo diluizione di almeno 24 ore.		FLACONE	5.985,000		
25	0	9246293A5B	LOTTO 25													8.356.975,06	30/11/2024
25	1			BF0005681	M09AX10-RISDIPLAM ORALE POLVERE PER SOLUZIONE 0,75 MG/ML-Esclusivo (Rif. AIC 049370012)	M09AX10 - RISDIPLAM	RISDIPLAM	ORALE	POLVERE PER SOLUZIONE		0,75 MG/ML	Esclusivo (Rif. AIC 049370012)		FLACONE	1.927,000		
26	0	9246294B2E	LOTTO 26													8.211,00	30/11/2024
26	1			BF0005682	N03AX11 - TOPIRAMATO ORALE CAPSULE 25 MG-Esclusivo (Rif. AIC 032023095)	N03AX11 - TOPIRAMATO	TOPIRAMATO	ORALE	CAPSULE		25 MG	Esclusivo (Rif. AIC 032023095)		CAPSULA	48.300,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
27	0	9246295C01	LOTTO 27													425.040,00	30/11/2024
27	1			BF0005683	N03AX17 - STIRIPENTOLO ORALE SOSPENSIONE ORALE 250 mg-Esclusivo (Rif. AIC 038256083)	N03AX17 - STIRIPENTOLO	STIRIPENTOLO	ORALE	SOSPENSIONE ORALE POLVERE		250 mg	Esclusivo (Rif. AIC 038256083)		BUSTA	39.900,000		
27	2			BF0005684	N03AX17 - STIRIPENTOLO ORALE BUSTA 500 mg-Esclusivo (Rif. AIC 038256119)	N03AX17 - STIRIPENTOLO	STIRIPENTOLO	ORALE	SOSPENSIONE ORALE POLVERE		500 mg	Esclusivo (Rif. AIC 038256119)		BUSTA	24.640,000		
27	3			BF0005685	N03AX17 - STIRIPENTOLO ORALE CAPSULE 250 mg-Esclusivo (Rif. AIC 038256020)	N03AX17 - STIRIPENTOLO	STIRIPENTOLO	ORALE	CAPSULE		250 mg	Esclusivo (Rif. AIC 038256020)		CAPSULA	22.540,000		
27	4			BF0005686	N03AX17 - STIRIPENTOLO ORALE CAPSULE 500 mg-Esclusivo (Rif. AIC 038256057)	N03AX17 - STIRIPENTOLO	STIRIPENTOLO	ORALE	CAPSULE		500 mg	Esclusivo (Rif. AIC 038256057)		CAPSULA	14.980,000		
28	0	9246296CD4	LOTTO 28													91.253,58	30/11/2024
28	1			BF0005687	N06AX26 - VORTIOXETINA ORALE COMPRESSE 10 MG-Esclusivo (Rif. AIC 043187107)	N06AX26 - VORTIOXETINA	VORTIOXETINA	ORALE	COMPRESSE		10 MG	Esclusivo (Rif. AIC 043187107)		COMPRESSA	45.640,000		
28	2			BF0005688	N06AX26 - VORTIOXETINA ORALE COMPRESSE 5 MG-Esclusivo (Rif. AIC 043187020)	N06AX26 - VORTIOXETINA	VORTIOXETINA	ORALE	COMPRESSE		5 MG	Esclusivo (Rif. AIC 043187020)		COMPRESSA	20.627,000		
28	3			BF0005689	N06AX26 - VORTIOXETINA ORALE GOCCE ORALI SOLUZIONE 20 MG/ML 15ML-Esclusivo (Rif. AIC 043187362)	N06AX26 - VORTIOXETINA	VORTIOXETINA	ORALE	GOCCE ORALI SOLUZIONE		20 MG/ML 15ML	Esclusivo (Rif. AIC 043187362)		FLACONE	2.630,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
29	0	9246297DA7	LOTTO 29													23.743,28	30/11/2024
29	1			BF0005690	N07XX07 - FAMPRIDINA ORALE COMPRESSA 10 MG RP-Esclusivo (Rif. AIC 041298047)	N07XX07 - FAMPRIDINA	FAMPRIDINA	ORALE	COMPRESSE	MALATTIA RARA	10 MG RP	Esclusivo (Rif. AIC 041298047)		COMPRESSA	4.835,000		
30	0	9246298E7A	LOTTO 30													10.433.183,54	30/11/2024
30	1			BF0005691	N07XX12 - PATISIRAN SODICO ENDOVENOSA SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC. 2mg/ml 5ml-Esclusivo (Rif. AIC 046993010)	N07XX12 - PATISIRAN	PATISIRAN SODICO	ENDOVENOSA	SOLUZIONE PER INFUSIONE CONC		2mg/ml 5ml	Esclusivo (Rif. AIC 046993010)		FLACONCINO	2.224,000		
31	0	9246299F4D	LOTTO 31													148.908,89	30/11/2024
31	1			BF0005692	R03AL07 - FORMOTEROLO E GLICOPIRRONIO BROMURO- GLICOPIRRONIO/FORMOTEROLO INALATORIA SOSPENSIONE PRESSUR PER INALAZ 7,2MCG/5MCG-Esclusivo (Rif. AIC 047476015)	R03AL07 - FORMOTEROLO E GLICOPIRRONIO BROMURO	GLICOPIRRONIO/FORMOTEROLO	INALATORIA	SOSPENSIONE PRESSUR PER INALAZ		7,2MCG/5MCG	Esclusivo (Rif. AIC 047476015)		FLACONCINO	3.173,000		
32	0	9246300025	LOTTO 32													159.890,51	30/11/2024
32	1			BF0005693	R03AL11 - FORMOTEROLO, GLICOPIRRONIO BROMURO E BUDESONIDE- FORMOTEROLO/GLICOPIRRONIO/BUDESONIDE INALATORIA SOSPENSIONE PRESSUR PER INALAZ 5MCG/7,2MCG/160MCG-Esclusivo (Rif. AIC 049279021)	R03AL11 - FORMOTEROLO, GLICOPIRRONIO BROMURO E BUDESONIDE	FORMOTEROLO/GLICOPIRRONIO/BUDESONIDE	INALATORIA	SOSPENSIONE PRESSUR PER INALAZ		5MCG/7,2MCG /160MCG	Esclusivo (Rif. AIC 049279021)		FLACONCINO	3.407,000		
33	0	92463010F8	LOTTO 33													225.202,77	30/11/2024
33	1			BF0005694	V01AA07-ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI APE ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO SOTTOCUTANEA SOSPENSIONE INIETTABILE 5 ML-Esclusivo (Rif. AIC 045902020)	V01AA07 - INSETTI	ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI APE ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO	SOTTOCUTANEA	SOSPENSIONE INIETTABILE		5 ML	Esclusivo (Rif. AIC 045902020)		FLACONE	182,000		
33	2			BF0005695	V01AA07-ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI APE ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO SOTTOCUTANEA SOSPENSIONE INIETTABILE 10000005QU/ML-Esclusivo (Rif. AIC 045902018)	V01AA07 - INSETTI	ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI APE ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO	SOTTOCUTANEA	SOSPENSIONE INIETTABILE		10000005QU/ML	Esclusivo (Rif. AIC 045902018)		FLACONE	457,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
34	0	92463021CB	LOTTO 34													548.381,08	30/11/2024
34	1			BF0005696	V01AA07-ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI VESPA ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO IDRATO SOTTOCUTANEA SOSPENSIONE INIETTABILE 100000SQ U/ML - Esclusivo (Rif. AIC 045903010)	V01AA07 - INSETTI	ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI VESPA ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO IDRATO	SOTTOCUTANEA	SOSPENSIONE INIETTABILE		100000SQ U/ML	Esclusivo (Rif. AIC 045903010)		FLACONE	1.374,000		
34	2			BF0005697	V01AA07-ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI VESPA ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO IDRATO SOTTOCUTANEA SOSPENSIONE INIETTABILE 5 ML-Esclusivo (Rif. AIC 045903022)	V01AA07 - INSETTI	ALLERGENI ESTRATTI DA VELENO DI VESPA ADSORBITO SU GEL DI IDROSSIDO DI ALLUMINIO IDRATO	SOTTOCUTANEA	SOSPENSIONE INIETTABILE		5 ML	Esclusivo (Rif. AIC 045903022)		FLACONE	182,000		
35	0	924630329E	LOTTO 35													2.823.115,68	30/11/2024
35	1			BF0005698	V03AC03-DEFERASIROX ORALE COMPRESSE 90 MG	V03AC03 - DEFERASIROX	DEFERASIROX	ORALE	COMPRESSE		90 MG			COMPRESSA	70.350,000		
35	2			BF0005699	V03AC03-DEFERASIROX ORALE COMPRESSE 180 MG	V03AC03 - DEFERASIROX	DEFERASIROX	ORALE	COMPRESSE		180 MG			COMPRESSA	72.380,000		
35	3			BF0005700	V03AC03-DEFERASIROX ORALE COMPRESSE 360 MG	V03AC03 - DEFERASIROX	DEFERASIROX	ORALE	COMPRESSE		360 MG			COMPRESSA	391.790,000		
36	0	9246304371	LOTTO 36													295.187,34	31/12/2024
36	1			BF0005569	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti ossidronato (HDP) per l'esecuzione di scintigrafia scheletrica dopo la marcatura con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnetato (99mTc) ad attività massima non inferiore a 14 GBq. Stabilità dopo la marcatura non inferiore a 8 ore.	V09BA01 - TECNEZIO-99MTC-OXIDRONATO	SODIO OSSIDRONATO	ENDOVENOSA				kit per preparazione radiofarmaceutica		FLACONE	4.217,000		

Lotto	Voce	CIG	DESCRIZIONE LOTTO	CODICE REGIONALE	DESCRIZIONE CODICE REGIONALE	ATC	Principio Attivo	VIA DI SOMMINISTRAZIONE	Forma Farmaceutica	TARGET	Dosaggio	ALTRE CARATTERISTICHE	NOTE AGENZIA	UM OGGETTO INIZIATIVA	QUANTITA'	VALORE A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA ( 2 dec. )	DATA SCADENZA CONVENZIONE/ODF
37	0	9246305444	LOTTO 37													312.258,65	31/12/2024
37	1			BF0005574	Kit per preparazione radio farmaceutica costituito da fiale multidose contenenti nanoparticelle di albumina umana per linfoscintigrafia, dopo la marcatura con una soluzione iniettabile sterile di sodio pertecnetato (99mTc) ad attività massima non inferiore a 5,5 Gbq. Più del 90% delle particelle COLLOIDALI DI ALBUMINA UMANA deve avere un diametro non superiore a 80 nanometri. Stabilità dopo la marcatura non inferiore a 8 ore.	V09DB01 - TECNEZIO-99MTC-NANOCOLLOIDE	TECNEZIO 99m Tc ALBUMINA UMANA SOLUZIONE INIETTABILE	ENDOVENOSA				kit per preparazione radiofarmaceutica		FLACONE	4.804,000		
38	0	9246306517	LOTTO 38													147.208,89	31/12/2024
38	1			BF0005571	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) ad attività compresa tra 92 MBq (2,5mCi) e 3,7 GBq (100 mCi) per ottenere una soluzione per uso e.v. di (99mTc) MAA, indicata per la esecuzione di Scintigrafia polmonare di perfusione.	V09EB01 - TECNEZIO-99MTC-MACROSALB	TECNEZIO 99m Tc ALBUMINA UMANA SOLUZIONE INIETTABILE	ENDOVENOSA				Più del 90% delle particelle deve avere una dimensione compresa tra 10 e100 micrometri; meno dello 0,2% di particelle può avere una dimensione compresa tra 100 e150 micrometri; nessuna particella deve superare i 150 micrometri.Validità del prodotto radiomarcato non inferiore a 6 ORE dalla radiomarcatura.		FLACONE	2.103,000		