

Responsabile del procedimento:

Elena Pitton
Telefono: 0432 1438255
Mail: elena.pitton@arcs.sanita.fvg.it

Responsabile dell'istruttoria:

Chiara Cemulini
Telefono: 0432 1438243
Mail: chiara.cemulini@arcs.sanita.fvg.it

**(ID 20FAR002/CUC) - AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PER LA FORNITURA
DI MEZZI DI CONTRASTO PER LE AZIENDE DEL SERVIZIO SANITARIO DELLA REGIONE FRIULI
VENEZIA GIULIA**

Il presente avviso è finalizzato esclusivamente all'espletamento della consultazione preliminare di mercato, in ottemperanza del principio di pubblicità nonché dei principi di non discriminazione, parità di trattamento, proporzionalità e trasparenza contemplati dal Codice dei contratti pubblici e quindi finalizzata alla raccolta di informazioni per il perfezionamento dei documenti della gara per l'affidamento della fornitura di MEZZI DI CONTRASTO che verrà bandita nel corso del 2020 da ARCS per conto della Centrale unica di committenza (CUC) Soggetto aggregatore regionale.

La gara verrà espletata su piattaforma SDA di Consip.

A tal fine viene pubblicata la documentazione redatta in bozza sul sito www.arcs.sanita.fvg.it alla voce **"Bandi e Gare - Dialoghi tecnici"**.

Gli operatori economici potranno formulare i propri contributi/osservazioni ai documenti pubblicati, esclusivamente per iscritto entro il giorno **10/07/2020 ore 12.00** al seguente indirizzo PEC: arcs@certsanita.fvg.it ed indicare nell'oggetto della comunicazione: "20FAR002/CUC - consultazione preliminare di mercato fornitura di MEZZI DI CONTRASTO".

(Non saranno accettate modalità alternative a quelle sopra indicate)

Gli operatori dovranno inviare eventuali quesiti/osservazioni in formato word/excel o altro formato editabile.

Le osservazioni dovranno essere formulate in maniera sintetica e puntuale indicando il numero del lotto/lotti alle quali si riferiscono e segnalare le situazioni ostative alla partecipazione alla gara proponendo altresì una formulazione/descrizione del lotto alternativa.

Eventuali argomentazioni a supporto delle osservazioni possono essere allegate in un documento aggiuntivo unitamente alle stesse.

L'ARCS valuterà se accogliere o meno le osservazioni ed i contributi formulati dagli operatori economici. Si precisa pertanto che la documentazione prodotta in bozza potrà quindi subire delle modifiche anche sostanziali ad insindacabile giudizio della SA e che la partecipazione alla consultazione non comporta oneri di alcun tipo per ARCS/CUC non costituendo condizione di accesso né impegno o aspettativa alcuna nei confronti della SA.

Documenti allegati:

- Principali clausole contrattuali
- Elenco lotti

Dirigente responsabile
Elena Pitton
(firmato digitalmente)



Principali clausole contrattuali

PER IL PRINCIPIO ATTIVO "acido gadoterico"

FUNZIONAMENTO DELL'ACCORDO QUADRO

Accordo quadro (AQ) con tutti i fornitori del lotto adico gadoterico

La gara in ACCORDO QUADRO viene aggiudicata a tutti i fornitori che presenteranno offerte valide con la seguente regola di funzionamento dell'AQ:

"Per i lotti "acido gadoterico", successivamente alla stipula dell'Accordo Quadro e per tutta la durata dello stesso, gli Enti del SSR/ARCS affideranno all'operatore economico primo in graduatoria agli esiti dell'Accordo Quadro, un'Appalto Specifico (tramite stipula del contratto derivato) alle medesime condizioni economiche e tecnico-prestazionali stabilite nell'Accordo Quadro stesso (senza un nuovo confronto competitivo).

Sulla base di decisione motivata in base al criterio della scelta clinica in relazione alle proprie specifiche esigenze (es intolleranze, allergie ecc..) gli Enti del SSR potranno rivolgersi ai successivi operatori economici aggiudicatari (attenendosi alla graduatoria dell'Accordo Quadro). Qualora non sussistano specifiche esigenze, l'Amministrazione dovrà ordinare dal primo in graduatoria.

Gli Enti del SSR potranno pertanto ordinare, in base alle proprie motivate esigenze, da uno, da più o da tutti i fornitori.

CAPITOLATO SPECIALE PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MEZZI DI CONTRASTO
--

1. SPECIFICHE TECNICHE DEI LOTTI

Vedere elenco dei lotti excel

per i lotti composti da più voci dovrà essere presentata l'offerta per tutte le voci componenti il lotto

Clausole principali

1. Oggetto della fornitura e quantità

Il presente Capitolato ha per oggetto la fornitura di MEZZI DI CONTRASTO come descritti nell'allegato "TABELLA ELENCO LOTTI" contenente l'elenco dei prodotti necessari alle Aziende del SSR della regione Friuli Venezia Giulia.

Per quanto attiene la descrizione delle caratteristiche dei prodotti farmaceutici e dei quantitativi da fornire si rinvia a quanto disposto nell'allegato "Allegato 1" che costituisce parte integrante e sostanziale del presente Capitolato.

Le quantità e tipologie dei prodotti farmaceutici indicate si riferiscono al fabbisogno per 36 mesi.

La Stazione appaltante, nel corso dell'esecuzione contrattuale, potrà apportare nei casi e nelle modalità previste dall'art. 106 del D. Lgs. n. 50/2016, variazioni in aumento e in diminuzione nei limiti previsti nella su richiamata disposizione.

1.1 - Caratteristiche tecnico qualitative e confezionamento

La presente procedura ha per oggetto fornitura di farmaci occorrenti alle Aziende del servizio sanitario regionale del Friuli Venezia Giulia così come descritti nell'allegato "TABELLA ELENCO LOTTI".

La denominazione delle singole Aziende sanitarie e i fabbisogni presunti sono specificati nell'allegato "Allegato 1".

Tale allegato ha come unico fine quello di essere un riferimento per le ditte concorrenti sulle necessità specifiche delle singole Aziende.

I prodotti posti in gara, l'articolazione in lotti, le quantità e i requisiti prescritti ricompresi nell'allegato "TABELLA ELENCO LOTTI" sono da intendersi come prevalenti, in caso di difformità, rispetto a quelli indicati nell'allegato "Allegato 1".

Qualora all'interno della TABELLA ELENCO LOTTI, sussista una contraddizione tra il campo "NOTE" e quanto indicato nei campi che lo precedono, deve ritenersi come prevalente quanto riportato nel campo "NOTE". Il prezzo base, qualora in contraddizione, deve altresì ritenersi riferito all'unità di misura riportata nel campo "NOTE". Sono altresì vincolanti le indicazioni contenute nel campo "VIA DI SOMMINISTRAZIONE/INDICAZIONI TERAPEUTICHE".

I prodotti farmaceutici devono essere conformi alla normativa in vigore in ordine alle caratteristiche per l'immissione in commercio.

Non potranno essere offerti e consegnati medicinali in confezioni ospedaliere non registrate AIC.

I prodotti consegnati dovranno essere forniti di fustella annullata. L'annullamento non dovrà comunque incidere sulla leggibilità del codice a barre.

Per tutti i prodotti forniti in sacche le stesse dovranno essere prive di pvc e ftalati.

Si precisa che, nel presente Capitolato tecnico, se non altrimenti indicato nella colonna "NOTE", i termini **"fiala"** e **"flacone"** identificano la medesima forma farmaceutica, ad eccezione dei farmaci oncologici per i quali permane la distinzione; i termini **"compressa"**, **"compressa rivestita"**, **"capsula"** sono sovrapponibili così come i termini **"compressa a rilascio modificato"** e **"compressa a rilascio prolungato"**.

Sono altresì assimilabili i termini **"compressa"** e **"compressa a rilascio modificato"**, ad eccezione dei casi in cui effettivamente esistano in commercio, per il medesimo principio attivo, entrambe queste forme farmaceutiche: in tal caso sarà considerato idoneo il solo prodotto offerto corrispondente alla descrizione richiesta.

La dizione EV o IM è vincolante.

Qualora, a seguito dell'aggiudicazione entrassero in commercio o emergesse, per una molecola, l'esigenza di dosaggi, forme farmaceutiche, confezionamenti o volumi diversi da quelli aggiudicati, la ditta aggiudicataria dovrà fornirli **applicando il medesimo prezzo a ml offerto in gara**.

In caso di **carenza di un dosaggio** (nel caso di lotto composto da più voci), la ditta aggiudicataria sarà tenuta a fornire il dosaggio maggiore allo stesso prezzo per unità posologica senza ulteriori oneri per il servizio richiedente.

Il confezionamento e l'etichettatura devono obbligatoriamente essere conformi a quanto previsto dal Decreto legislativo 219/2006.

Per quanto concerne ulteriori indicazioni sul confezionamento, si rimanda a quanto riportato nel campo "NOTE" e a quanto previsto nello schema di Convenzione.

CARENZE TEMPORANEE

In caso di carenza temporanea del farmaco aggiudicato le Amministrazioni potranno procedere all'acquisto utilizzando la graduatoria di gara rivolgendosi ai fornitori, ai prezzi proposti in gara.

PREZZO OFFERTO

Qualora l'operatore economico offrisse lo stesso prodotto in più lotti di gara dovrà obbligatoriamente mantenere la stessa quotazione (tranne nei casi in cui siano previsti prezzi diversificati, per indicazioni terapeutiche differenti, a seguito di contrattazione con AIFA).

Il prezzo offerto, pur risultando inferiore al prezzo posto a base d'asta, non potrà superare il prezzo massimo applicabile alle strutture pubbliche sanitarie previsto dalla normativa in materia.

Nella formulazione dei lotti di gara la SA si è attenuta a quanto riportato nelle liste di trasparenza AIFA.

Per quanto riguarda i principi attivi presenti nella lista "Prezzi di riferimenti in ambito sanitario D.L. 98/2011", pubblicata sul sito dell'Autorità Anticorruzione (ANAC) il fornitore nella formulazione dell'offerta dovrà attenersi ai prezzi ivi indicati. Nel caso in cui il prezzo offerto risultasse superiore al prezzo di riferimento il concorrente sarà tenuto ad adeguare il prezzo offerto a quello di riferimento, pena la revoca dell'aggiudicazione.

La SA provvederà, prima dell'aggiudicazione definitiva alla verifica dei prezzi di cui sopra.

Il medesimo adeguamento verrà richiesto anche nel caso di vigenza contrattuale.

Qualora risulti primo in graduatoria un prodotto che, al momento della data di scadenza per la presentazione delle offerte, risulti classificato in classe CNN, al fine di ottemperare alle previsioni dell'accordo quadro di DPC regionale siglato tra la Regione e ASSOFARM, di cui alla DGR 1466/2014 e ss.mm.ii. si procederà allo scorrimento della graduatoria, salva l'ipotesi in cui l'Operatore Economico dimostri mediante adeguata documentazione a comprova dell'ottenimento della classificazione AIFA già alla data di scadenza di presentazione delle offerte.

Nota: per i farmaci classificati CNN (cioè in attesa di contrattazione con AIFA) al momento della definizione del prezzo AIFA, l'Amministrazione si rivarrà sulla differenza di prezzo per le quantità già consegnate. La ditta si impegna pertanto ad emettere nota di credito per l'eventuale differenza di prezzo tra quanto negoziato con AIFA ai fini del

rimborso del prezzo della cessione ospedaliera effettuato in classe C non negoziata (nn).