

Responsabile del procedimento:

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

Responsabile dell'istruttoria:

Serena Picogna
Telefono: 0432 1438255
Mail: serena.picogna@arcs.sanita.fvg.it

Oggetto: (ID 20FAR001/CUC) FORNITURA DI FARMACI. Consultazione preliminare di mercato. Pubblicazione bozza della documentazione di gara e riscontro alle osservazioni pervenute.

Con riferimento alla consultazione preliminare di mercato per la fornitura di farmaci avviata nel febbraio 2020 ARCS ha provveduto, in collaborazione con il gruppo tecnico regionale incaricato della predisposizione del capitolato tecnico, ad analizzare le numerose osservazioni degli operatori economici pervenute in riscontro alla consultazione di mercato.

Al termine dei lavori del gruppo tecnico è stato prodotto l'elenco dei lotti che si pubblica in allegato e che sarà oggetto della prossima gara avviata da ARCS per conto di CUC entro il primo semestre 2021.

Nel corso dei lavori sono state prese in considerazione tutte le osservazioni/contributi pervenuti ed in relazione ai contenuti degli stessi è stato predisposto l'elenco dei lotti e il capitolato tecnico, ciò in coerenza con le effettive necessità di approvvigionamento dei farmaci e gestione tramite la logistica centralizzata degli stessi.

La documentazione è stata quindi modificata tenendo presente due principi che hanno guidato il lavoro di scrittura del capitolato tecnico ovvero:

- 1) ampliare la concorrenza dei lotti
- 2) dare garanzia del rispetto delle esigenze cliniche rappresentate dai referenti delle Aziende del SSR.

Il documento finale quindi riflette quindi le reali esigenze espresse dalle Aziende del SSR per tramite i referenti individuati.

Si pubblicano in allegato i documenti in bozza predisposti con lo scopo di dare evidenza delle scelte effettuate dall'Amministrazione al fine di garantire le esigenze cliniche/terapeutiche espresse dalle Aziende del SSR.

1. Strutturazione dei lotti

in coerenza a quanto sopra esposto sono state visionate le osservazioni pervenute in merito alla "strutturazione dei lotti" apportando modifiche al documento originale con lo scopo di eliminare eventuali cause ostative alla partecipazione e di ampliare la concorrenza (all'interno del medesimo lotto), accogliendo la maggior parte delle richieste pervenute. Alcune delle richieste di modifica alla

formulazione dei lotti non sono state accolte; in tal caso le motivazioni sono riconducibili a esigenze di tipo clinico o alle modalità organizzative dei servizi utilizzatori.

2. Richiesta inserimento nuovi principi attivi

Sono state visionate le richieste di inserimento di nuovi farmaci/dosaggi: sono stati quindi inseriti nuovi farmaci e/o dosaggi solo qualora ritenuti idonei al soddisfacimento di un effettivo fabbisogno; quindi non tutte le richieste di inserimento pervenute sono state accolte (in particolare quando le stesse non rispecchiavano l'interesse dell'Amministrazione).

Qualora, nel corso della durata contrattuale (pari a 36 mesi) emergessero ulteriori nuove necessità non rappresentate dall'attuale elenco dei lotti, le stesse potranno essere inserite in successive procedure di gara qualora rientranti nelle logiche sopra esposte

3. Osservazioni sui dispositivi per la somministrazione dei farmaci

È stato meglio definito il paragrafo riguardante la fornitura dei "dispositivi per la somministrazione dei farmaci" al fine di poter confrontare in maniera uniforme il costo effettivo dei vari prodotti presenti sul mercato.

4. Presenza/assenza di lattice

Per la presente procedura verrà richiesto di allegare una dichiarazione in merito alla presenza/assenza di lattice (e non l'obbligatorietà dell'assenza di lattice come requisito minimo) al fine di consentire agli utilizzatori di avere evidenza immediata del contenuto di lattice

5. Penali.

Le penali sono state revisionate, confermando le casistiche già previste nella bozza del documento originale poiché le stesse risultano conformi alle previsioni del Codice Appalti (mancata o ritardata consegna del prodotto, inosservanze dei programmi temporali di esecuzione della fornitura stabiliti o concordati ecc.). Le penali sono state commisurate alla *gravità degli inadempimenti contrattuali* e quindi al "disagio" creato all'Amministrazione e/o Enti del SSR per il mancato rispetto delle clausole di fornitura.

È stata confermata l'applicazione delle penali in caso di mancata/ritardata comunicazione della cessione di AIC (corredata dai documenti) poiché la numerosità delle variazioni di tale natura nel corso della durata contrattuale determina per l'Amministrazione (in caso di ritardo dell'invio della documentazione richiesta) disservizi per la corretta emissione degli ordini di fornitura, interruzione degli approvvigionamenti e gestione del contratto. È stato pertanto posto l'accento sul rispetto di quanto previsto contrattualmente (con relativa penale) per consentire la gestione delle forniture di farmaci senza soluzione di continuità.

Sono invece state accolte le richieste di rimodulazione delle penali per alcune categorie di farmaci quali ad esempio i farmaci orfani, farmaci per malattie rare, emoderivati.

6. Modalità e termini di esecuzione della fornitura

Nella sostanza sono state riconfermate le modalità già previste nella bozza del documento originale poiché le stesse rappresentano le esigenze di gestione logistica e organizzativa della fornitura di farmaci espresse dalle Aziende del SSR in termini di tempistiche e modalità di consegna. Pertanto sono state accolte solo le richieste di modifica qualora compatibili con l'organizzazione di ARCS o delle altre Aziende del SSR.

Le diverse richieste di eliminazione della clausola sulla consegna del prodotto *con validità residua uguale o superiore ai 2/3 della validità totale* non sono state accolte.

La clausola è stata pertanto riconfermata integralmente in quanto è adeguata alle esigenze distributive dei prodotti da magazzino centralizzato alle singole Aziende del SSR; la ricezione di prodotti a scadenza

ravvicinata non consente una ottimale gestione logistica centralizzata del farmaco. Sono comunque state previste alcune deroghe esplicitate nel capitolato (per alcune tipologie di farmaci o casistiche particolari in accoglimento parziale di osservazioni pervenute).

7. Revisione dei prezzi

Nella sostanza sono state riconfermate le modalità già previste nella bozza del documento pubblicato; non sono state quindi accolte le richieste di revisione prezzi anche per i farmaci in classe C (che rimangono pertanto prezzi fissi ed invariabili per tutta la durata contrattuale).

8. Cessione del contratto e cessione dei crediti

Cessione del contratto: è stata ribadita l'impossibilità di cessione del contratto e sono state puntualizzate le casistiche in cui, ai sensi dell'art 106 del d.lgs. 50/2016 è consentita la variazione soggettiva del contraente (vicende soggettive art 106, passaggio titolarità AIC e contratto di concessione con presa d'atto AIFA).

Cessione dei crediti: la clausola relativa alla cessione dei crediti è stata integrata inserendo alcuni adempimenti a carico del fornitore al fine di consentire una corretta gestione della cessione del credito evitando così contenziosi in fase di pagamento dei corrispettivi.

Per quanto non espressamente riportato nel presente documento si rimanda a quanto già indicato nel documento già pubblicato in fase di avvio della consultazione di mercato.

Si pubblicano quindi in allegato:

- Elenco dei lotti rielaborato dal gruppo tecnico (con la precisazione che la versione definitiva dell'elenco conterrà solo i lotti per i quali le Aziende del SSR esprimeranno un fabbisogno quantitativo)
- Bozza del capitolato tecnico ed estratto di alcune clausole contrattuali