

All'Operatore Economico

Oggetto: Procedura Negoziata. Lettera di invito  
Richiesta di offerta per la fornitura di SPECIALITA' MEDICINALI COPERTE  
DA BREVETTO E/O ESCLUSIVE espletata in Unione d'Acquisto tra le Aziende  
Sanitarie della macroarea Territoriale Sud Sardegna, per anni due.

### PREMESSE

Il presente documento disciplina la procedura negoziata per la fornitura di SPECIALITA' MEDICINALI COPERTE DA BREVETTO E/O ESCLUSIVE espletata in Unione d'Acquisto tra le Aziende Sanitarie della macroarea Territoriale Sud Sardegna, indetta con Deliberazione n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ dall'ASL Cagliari, che opera, per la presente procedura, in qualità di Capofila dell'unione d'acquisto di tutte le altre Aziende macroarea Territoriale Sud Sardegna, mandanti, di seguito anche solo "Aziende Sanitarie":

Azienda Sanitaria N° 6 di Sanluri;

Azienda Sanitaria N° 7 di Carbonia;

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Cagliari;

Azienda Ospedaliera Brotzu di Cagliari

In esecuzione della deliberazione della Giunta Regionale della Sardegna n. 37/10 del 25/09/2007, con la quale sono state individuate due macroaree territoriali nella Regione Autonoma della Sardegna corrispondenti a due unioni di acquisto per l'espletamento di gare farmaci; e in esecuzione, altresì, delle deliberazioni della Giunta Regionale della Sardegna n. 56/89 del 29.12.2009 e n. 17/13 del 24 aprile 2012 adottate per favorire il processo di razionalizzazione degli acquisti di beni e servizi sanitari e per il contenimento della spesa farmaceutica ospedaliera e territoriale, dei dispositivi medici, dell'assistenza integrativa e protesica, in linea con la costante normativa.

E, da ultimo, col decreto legge 6 luglio 2012, n. 95 "Disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei servizi ai cittadini", convertito con modificazioni nella Legge n. 135 del 7 agosto 2012, sono stati previsti diversi interventi in campo sanitario mirati alla riduzione dei costi, individuando tipologie di beni sanitari per i quali era rilevante, prevalentemente dal punto di vista economico, procedere con gare a valenza regionale.

In particolare, con le sopracitate deliberazioni della Giunta Regionale della Sardegna, è stata individuata l'ASL Cagliari come capofila per l'indizione di procedura di gara in Unione di Acquisto per la fornitura di Specialità Medicinali, Generici ed Emoderivati per la macroarea Territoriale Sud Sardegna. La ASL Cagliari *non opera* quale Centrale di Committenza, neppure per gli effetti previsti dal comma 5, 1° periodo dell'art. 312, comma 4, del D.P.R. 5 ottobre 2010, n. 207 - Regolamento di esecuzione ed attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163:

<< 5. Fermo restando l'obbligo di effettuazione delle attività di verifica di conformità in capo alle singole stazioni appaltanti in relazione al rispettivo acquisto, le centrali di committenza possono svolgere attività di supervisione e controllo, anche attraverso controlli a campione e verifiche ispettive in corso di esecuzione, al fine di accertare la piena e corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali rese dall'affidatario a favore delle stazioni appaltanti (.)>>

Le Aziende del macroarea Territoriale Sud Sardegna hanno conferito mandato speciale irrevocabile, con rappresentanza, alla capofila mandataria ASL Cagliari, ai sensi dell'art. 1704 del C.C., per l'adozione degli atti deliberativi relativi all'approvazione degli atti di gara, la pubblicazione del bando di gara, l'espletamento della relativa procedura, sino all'aggiudicazione della fornitura.

La presente gara, suddivisa in lotti scindibili, ciascuno dei quali ad aggiudicazione separata, darà origine a distinti rapporti contrattuali tra gli Operatori Economici che risulteranno aggiudicatari dei vari lotti e ciascuna delle Aziende dell'unione di acquisto della macroarea Territoriale Sud Sardegna.

Tali rapporti, indipendenti gli uni dagli altri, si costituiranno con la deliberazione di recepimento dell'esito della gara per tutte le Aziende Sanitarie facenti parte dell'Unione di Acquisto.

È di esclusiva competenza dell'ASL Cagliari, quale Capofila, la titolarità della gestione giuridico amministrativa delle seguenti attività contrattuali: l'espletamento dell'intera procedura fino all'efficacia dell'aggiudicazione definitiva; la gestione dell'eventuale relativo contenzioso; e in particolare:

- consolidamento dei fabbisogni
- predisposizione atti e documentazione di gara
- approvazione degli atti per l'indizione di gara
- espletamento della procedura
- verifica della conformità dell'offerta
- aggiudicazione della fornitura
- gestione dell'eventuale contenzioso
- verifica requisiti generali autocertificati in sede di gara
- rapporti con le aziende mandanti e tutte le attività comunque necessarie al fine dell'espletamento dell'incarico conferito.



A2

È di esclusiva competenza di ciascuna singola Azienda mandataria, nonché dell'Azienda capofila, per la propria quota di fornitura, la titolarità della gestione contrattuale giuridico amministrativa delle seguenti attività:

- ✓ stipula del contratto e gestione autonoma del singolo rapporto contrattuale;
- ✓ gestione del deposito cauzionale definitivo;
- ✓ gestione dell'ordinativo e del ricevimento merce;
- ✓ ricevimento fatture e pagamento delle stesse;
- ✓ gestione dell'eventuale contenzioso, compresa l'applicazione di penali e l'eventuale risoluzione del singolo rapporto contrattuale.

Le Aziende mandanti si impegnano a svolgere tutte le attività di definizione dei fabbisogni, di supporto per la definizione del capitolato e attività di verifica della conformità delle offerte, di collaborazione in ogni fase della procedura supportando l'Azienda Capofila. Si impegnano inoltre, a seguito dell'aggiudicazione, a stipulare i singoli contratti di fornitura con gli operatori economici aggiudicatari, facendosi carico per la parte di competenza di tutti gli adempimenti e dei costi relativi alla stipula ed alla gestione del contratto (es. ordinativi di fornitura, liquidazione fatture, gestione rapporti contrattuali, ecc.).

Qualunque fatto rilevante dovesse verificarsi in ordine a dette attività, ritenuto d'interesse comune, sarà oggetto di opportune comunicazioni informative tra le varie Aziende sanitarie.

Il presente capitolato contiene le norme e le modalità di partecipazione alla procedura di gara in più lotti, di compilazione e presentazione delle relative offerte, la documentazione da presentare a corredo delle stesse e la procedura di aggiudicazione. I beni di ogni singolo lotto, le condizioni contrattuali e le modalità di svolgimento delle forniture dei suddetti lotti, sono dettagliatamente descritti e specificati nei seguenti articoli e nell'allegato al presente capitolato denominato Allegato 1A e 1B "ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA" quale parti integranti e sostanziali della procedura di gara.

### INFORMAZIONI GENERALI

#### **Registrazione al Sistema AVCPass e utilizzazione della Banca Dati Nazionale Contratti Pubblici.**

L'art. 6-bis del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i., così come introdotto dall'art. 20, comma 1, lettera a), della legge 4 aprile 2012 n. 35, prevede che la documentazione comprovante il possesso dei requisiti di carattere generale nonché di carattere tecnico organizzativo ed economico-finanziario per la partecipazione alle procedure ad evidenza pubblica debba essere acquisita attraverso la Banca dati nazionale dei contratti pubblici (di seguito, per brevità, BDNCP) gestita dall'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici (di seguito, per brevità, AVCP).

In attuazione a quanto previsto dal suindicato art. 6 bis D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i., l'AVCP ha emesso la "Deliberazione n. 111 del 20 dicembre 2012" con la quale vengono, tra l'altro, individuati "i dati concernenti la partecipazione alle gare e la valutazione delle offerte da inserire nella BDNCP al fine di consentire alle stazioni appaltanti/enti aggiudicatori di verificare il possesso dei requisiti degli operatori economici per l'affidamento dei contratti pubblici".

L'art. 9 della suindicata Deliberazione, così come modificata dalla comunicazione del Presidente della AVCP del 12 giugno 2013, prevede che l'obbligo di procedere alla verifica stessa attraverso l'utilizzo del sistema AVCPASS per gli appalti (lavori/servizi/forniture) di importo a base d'asta pari o superiore a € 40.000,00 svolti attraverso procedure interamente gestite con sistemi telematici verrà definito con una successiva deliberazione dell'AVCP. La medesima AVCP precisa, comunque, che è sempre possibile anche per questa tipologia di appalti, procedere alla verifica dei requisiti nelle modalità Web based.

**Ciascun Concorrente, potrà registrarsi al Sistema AVCPass secondo le indicazioni operative per la registrazione nonché i termini e le regole tecniche per l'acquisizione, l'aggiornamento e la consultazione dei dati presenti sul sito: [www.avcp.it](http://www.avcp.it).**

L'operatore economico, effettuata la suindicata registrazione al servizio AVCPASS e individuata la procedura di affidamento cui intende partecipare, ottiene dal sistema un "PASSOE"; lo stesso dovrà essere inserito a Sistema nella sezione "documentazione amministrativa"; sul punto si veda il successivo Art. 1, punto e).

In adempimento a quanto previsto dall'art. 6 bis del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i., nonché dalla Deliberazione dell'AVCP n. 111 del 20 dicembre 2012, l'ASL Cagliari si riserva di procedere alla verifica circa il possesso dei requisiti inerenti la presente procedura tramite la BDNCP.

Si segnala che, nel caso in cui partecipino alla presente procedura concorrenti che non risultino essere registrati presso il detto sistema, la Stazione Appaltante provvederà, con apposita comunicazione, ad assegnare un termine congruo per l'effettuazione della registrazione medesima.

Si evidenzia, infine, che la mancata registrazione presso il servizio AVCPass, nonché l'eventuale mancata trasmissione del PASSOE, non comportano, di per sé, e salvo quanto oltre previsto, l'esclusione dalla presente procedura.

## RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO E DIRETTORE DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 10 del D. Lgs. n. 163/2006 e s.m.i. e del D.P.R. 5 ottobre 2010 n. 207, per la presente procedura è designato quale Responsabile del procedimento, il Responsabile del Servizio Acquisti della ASL Cagliari.

Ciascuna Azienda provvederà a nominare il RUP e/o il DEC (Direttore esecuzione contratto) relativamente alla fase di esecuzione del contratto.



\*\*\*\*

Questa Azienda Sanitaria, in esecuzione della Deliberazione N° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, intende procedere all'espletamento di una procedura negoziata in unione di acquisto per la fornitura di quanto indicato nel successivo art. 1. **OGGETTO E DURATA DEL CONTRATTO.**

Numero CIG (codice di identificazione gara)	Vedi successivo punto b) della lettera d'invito
Tipo procedura	PROCEDURA NEGOZIATA, a norma della presente lettera d'invito - disciplinare di gara
modalità di gara	con le modalità del D. Lgs. n. 163/2006 all'art. 57, c. 2, lett. b)

Codesto Operatore Economico, se interessato, è invitato a formulare e presentare la propria migliore offerta, inviandola **entro il giorno \_\_\_\_\_**, a mezzo:

- raccomandata postale, ovvero mediante
- corriere privato debitamente autorizzato o
- agenzia di recapito debitamente autorizzata, o
- tramite inoltro diretto a mano con **data certa** al seguente indirizzo

ASL Cagliari  
Ufficio Protocollo  
Via Piero della Francesca, 1  
09047 SELARGIUS (CA)

unitamente ai sotto indicati documenti racchiusi **in unico plico**, sul quale dovrà essere apposta integralmente la dicitura indicata in oggetto, la data e il numero di protocollo della presente, specificando chiaramente l'esatta denominazione, sede e numero telefonico della ditta mittente.

Nel plico dovranno essere contenuti i seguenti documenti:

- a) **DICHIARAZIONI**, rese ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, utilizzando l'apposito modello allegato con il rif. "ALLEGATO: MODELLO PER LE DICHIARAZIONI RILASCIATE DAGLI OPERATORI ECONOMICI IN ORDINE AL POSSESSO DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA - SCHEDE 1 E 1A" o su un facsimile assolutamente conforme allo stesso. Tali dichiarazioni, con indicazione di consapevolezza delle sanzioni penali previste per le dichiarazioni mendaci dall'art. 76, D.P.R. 28/12/2000 n° 445, redatte in carta libera, con sottoscrizione leggibile del dichiarante, non autenticata, dovranno essere corredate, a pena di esclusione, da copia fotostatica di un suo documento di identità personale in corso di validità;
- b) **QUIETANZA DI VERSAMENTO DELLA TASSA SUGLI APPALTI** all'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, ai sensi della deliberazione vigente, se dovuta, per il seguente importo:

2 AS

rif. lotto	N° CIG	Importo	COSTO TOTALE presunto Iva Esclusa
1	<< >>	non dovuto	€ 92,39
2	<< >>	non dovuto	€ 12.385,19
3	<< >>	non dovuto	€ 99.000,00
4	<< >>	€ 20,00	€ 156.865,30
5	<< >>	€ 200,00	€ 18.904.751,70
6	<< >>	non dovuto	€ 1.781,37
7	<< >>	€ 140,00	€ 4.360.495,82
8	<< >>	€ 20,00	€ 209.538,00
9	<< >>	non dovuto	€ 21.296,50
10	<< >>	€ 200,00	€ 6.991.126,00
11	<< >>	non dovuto	€ 53.141,16
12	<< >>	non dovuto	€ 58.994,00
13	<< >>	€ 35,00	€ 497.067,80
14	<< >>	non dovuto	€ 18.172,19
15	<< >>	€ 80,00	€ 857.720,22
16	<< >>	non dovuto	€ 367,92
17	<< >>	€ 200,00	€ 8.336.974,35
18	<< >>	non dovuto	€ 9.698,61
19	<< >>	non dovuto	€ 2.632,00
20	<< >>	non dovuto	€ 72.564,98
21	<< >>	€ 80,00	€ 917.851,84
22	<< >>	€ 140,00	€ 1.890.020,68
23	<< >>	non dovuto	€ 6.786,01
24	<< >>	non dovuto	€ 48.361,12
25	<< >>	non dovuto	€ 64.360,00
26	<< >>	€ 140,00	€ 1.470.238,35
27	<< >>	€ 200,00	€ 7.598.735,56
28	<< >>	non dovuto	€ 52.219,13
29	<< >>	€ 200,00	€ 17.327.907,65
30	<< >>	non dovuto	€ 22.974,04
31	<< >>	non dovuto	€ 28.668,60
32	<< >>	non dovuto	€ 870,90
33	<< >>	€ 140,00	€ 3.115.907,18
34	<< >>	€ 140,00	€ 1.638.965,57
35	<< >>	€ 35,00	€ 323.633,81
36	<< >>	€ 200,00	€ 12.670.820,32



rif. lotto	N° CIG	Importo	COSTO TOTALE presunto Iva Esclusa
37	<< >>	non dovuto	€ 62.392,84
38	<< >>	non dovuto	€ 1.204,55
39	<< >>	non dovuto	€ 137.811,00
40	<< >>	€ 200,00	€ 5.944.422,47
41	<< >>	€ 140,00	€ 1.875.661,49
42	<< >>	non dovuto	€ 6.240,01
43	<< >>	non dovuto	€ 92.218,18
44	<< >>	non dovuto	€ 22.300,60
45	<< >>	non dovuto	€ 770,92
46	<< >>	non dovuto	€ 121.924,80
47	<< >>	€ 20,00	€ 195.342,43
48	<< >>	€ 140,00	€ 3.867.811,35
49	<< >>	non dovuto	€ 1.234,48
50	<< >>	non dovuto	€ 409,08
51	<< >>	non dovuto	€ 5.371,63
52	<< >>	non dovuto	€ 2.003,22
53	<< >>	€ 70,00	€ 727.203,90
54	<< >>	€ 20,00	€ 172.188,91
55	<< >>	non dovuto	€ 15.995,95
56	<< >>	non dovuto	€ 15.264,00
57	<< >>	non dovuto	€ 885,00
58	<< >>	non dovuto	€ 37.544,00
59	<< >>	€ 20,00	€ 201.608,00
60	<< >>	€ 200,00	€ 17.115.178,08
61	<< >>	€ 140,00	€ 2.589.505,97
62	<< >>	non dovuto	€ 3.758,12
63	<< >>	€ 35,00	€ 326.052,00
64	<< >>	non dovuto	€ 34.955,72
65	<< >>	€ 35,00	€ 304.774,00
66	<< >>	non dovuto	€ 136.082,20
67	<< >>	non dovuto	€ 71.836,06
68	<< >>	non dovuto	€ 7.571,43
69	<< >>	non dovuto	€ 1.466,64
70	<< >>	non dovuto	€ 3.949,60
71	<< >>	non dovuto	€ 15.493,20
72	<< >>	€ 20,00	€ 162.450,04

rif. lotto	N° CIG	Importo	COSTO TOTALE presunto Iva Esclusa
73	<< >>	€ 80,00	€ 995.453,10
74	<< >>	non dovuto	€ 3.864,90
75	<< >>	non dovuto	€ 880,20
76	<< >>	€ 140,00	€ 2.621.326,88
77	<< >>	€ 200,00	€ 17.089.899,21
78	<< >>	non dovuto	€ 85.501,50
79	<< >>	non dovuto	€ 5.596,26
80	<< >>	€ 20,00	€ 235.383,84
81	<< >>	non dovuto	€ 3.658,93
82	<< >>	non dovuto	€ 32.116,68
83	<< >>	non dovuto	€ 30.000,00
84	<< >>	non dovuto	€ 2.929,22
85	<< >>	non dovuto	€ 14.537,40
86	<< >>	non dovuto	€ 16.060,77
87	<< >>	non dovuto	€ 4.374,49
88	<< >>	non dovuto	€ 28.520,00
89	<< >>	non dovuto	€ 72.422,17
90	<< >>	non dovuto	€ 16.362,00
91	<< >>	non dovuto	€ 6.949,08
92	<< >>	€ 200,00	€ 16.891.636,10
93	<< >>	non dovuto	€ 70.560,00
94	<< >>	non dovuto	€ 657.609,14
95	<< >>	non dovuto	€ 19.797,26
96	<< >>	non dovuto	€ 6.174,00
97	<< >>	€ 200,00	€ 14.939.509,28
98	<< >>	€ 80,00	€ 835.825,52
99	<< >>	non dovuto	€ 23.520,00
100	<< >>	non dovuto	€ 10.889,45
101	<< >>	non dovuto	€ 50.408,56
102	<< >>	non dovuto	€ 7.632,60
103	<< >>	€ 500,00	€ 42.587.591,04
104	<< >>	€ 70,00	€ 730.397,22
105	<< >>	non dovuto	€ 10.800,29
106	<< >>	€ 20,00	€ 191.642,00
107	<< >>	non dovuto	€ 142.466,80
108	<< >>	€ 20,00	€ 232.850,24



<b>rif. lotto</b>	<b>N° CIG</b>	<b>Importo</b>	<b>COSTO TOTALE presunto Iva Esclusa</b>
109	<< >>	non dovuto	€ 771,40
110	<< >>	€ 500,00	€ 21.539.539,66
111	<< >>	€ 35,00	€ 448.287,60
112	<< >>	non dovuto	€ 8.951,49
113	<< >>	non dovuto	€ 2.294,55
114	<< >>	€ 140,00	€ 1.055.233,94
115	<< >>	non dovuto	€ 910,00
116	<< >>	€ 35,00	€ 376.308,47
117	<< >>	€ 70,00	€ 737.443,54
118	<< >>	non dovuto	€ 679,49
119	<< >>	€ 500,00	€ 44.697.280,87
120	<< >>	non dovuto	€ 800,00
121	<< >>	non dovuto	€ 32.681,20
122	<< >>	€ 200,00	€ 14.338.362,41
123	<< >>	non dovuto	€ 37.527,04
124	<< >>	€ 140,00	€ 2.236.920,76
125	<< >>	non dovuto	€ 2.054,92
126	<< >>	€ 20,00	€ 184.406,36
127	<< >>	non dovuto	€ 5.561,53
128	<< >>	€ 20,00	€ 275.125,00
129	<< >>	non dovuto	€ 147.013,92
130	<< >>	non dovuto	€ 720,00
131	<< >>	€ 35,00	€ 323.934,78
132	<< >>	€ 140,00	€ 2.309.656,21
133	<< >>	non dovuto	€ 42.334,24
134	<< >>	€ 200,00	€ 7.917.816,45
135	<< >>	non dovuto	€ 73.687,20
136	<< >>	non dovuto	€ 36.760,43
137	<< >>	€ 20,00	€ 277.975,65
138	<< >>	non dovuto	€ 9.370,33
139	<< >>	non dovuto	€ 4.657,20
140	<< >>	€ 140,00	€ 3.279.606,30
141	<< >>	non dovuto	€ 147.613,60
142	<< >>	non dovuto	€ 37.895,72
143	<< >>	non dovuto	€ 1.441,60

Se dovuta, il pagamento della contribuzione avviene secondo le seguenti modalità:

L'utente iscritto per conto dell'operatore economico dovrà collegarsi al servizio raggiungibile dalla homepage sul sito web dell'Autorità ([www.avcp.it](http://www.avcp.it)) con le credenziali da questo rilasciate e inserire il codice CIG che identifica la procedura alla quale l'operatore economico rappresentato intende partecipare. Il sistema consentirà il pagamento diretto mediante carta di credito oppure la produzione di un modello da presentare a uno dei punti vendita Lottomatica Servizi, abilitati a ricevere il pagamento. Pertanto sono consentite le seguenti modalità di pagamento della contribuzione:

1. *online* mediante carta di credito dei circuiti Visa, MasterCard, Diners, American Express. Per eseguire il pagamento sarà necessario collegarsi al "Servizio riscossione" e seguire le istruzioni a video oppure l'emanando manuale del servizio. A riprova dell'avvenuto pagamento, l'utente otterrà **la ricevuta di pagamento, da stampare e allegare all'offerta**, all'indirizzo di posta elettronica indicato in sede di iscrizione. La ricevuta potrà inoltre essere stampata in qualunque momento accedendo alla lista dei "pagamenti effettuati" disponibile on line sul "Servizio di Riscossione";

2. in contanti, muniti del modello di pagamento rilasciato dal Servizio di riscossione, presso tutti i punti vendita della rete dei tabaccai lottisti abilitati al pagamento di bollette e bollettini. All'indirizzo <http://www.lottomaticaservizi.it> è disponibile la funzione "Cerca il punto vendita più vicino a te"; a partire dal 1° maggio 2010 sarà attivata la voce "contributo AVCP" tra le categorie di servizio previste dalla ricerca. **Lo scontrino rilasciato dal punto vendita dovrà essere allegato in originale all'offerta.**

Per i soli operatori economici esteri, sarà possibile effettuare il pagamento anche tramite bonifico bancario internazionale, sul conto corrente bancario n. 4806788, aperto presso il Monte dei Paschi di Siena (IBAN: IT 77 0 01030 03200 0000 04806788), (BIC: PASCITMMROM) intestato all'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture. La causale del versamento deve riportare esclusivamente il codice identificativo ai fini fiscali utilizzato nel Paese di residenza o di sede del partecipante e il codice CIG che identifica la procedura alla quale si intende partecipare

c) **DOCUMENTO COMPROVANTE IL VERSAMENTO DELLA GARANZIA PROVVISORIA** se dovuta secondo quanto richiesto nella presente lettera d'invito, all'art. CAUZIONE PROVVISORIA, sotto forma di cauzione o fideiussione;

d) **EVENTUALE PROCURA SPECIALE** (in originale o copia autentica), qualora non già allegata in sede di presentazione della domanda di partecipazione, nel caso in cui le dichiarazioni e l'offerta siano sottoscritte da un procuratore speciale del/i legale/i rappresentante/i.

e) **DOCUMENTO ATTESTANTE L'ATTRIBUZIONE DEL "PASSOE" DA PARTE DEL SERVIZIO AVCPASS**

f) LISTINO PREZZI dei prodotti oggetto della presente procedura.

g) DOCUMENTAZIONE TECNICA: Schede tecniche e deplianti illustrativi dei prodotti offerti, in lingua italiana, contenenti la definizione delle caratteristiche, e qualsiasi altra informazione indicativa della qualità assicurata al prodotto finito. La denominazione e la codifica dei beni presenti nelle schede tecniche deve corrispondere rigorosamente a quella indicata all'offerta economica. La documentazione tecnica deve essere altresì conforme alle indicazioni del successivo art. 3, e deve contenere i seguenti elementi:

- Elenco dettagliato dei prodotti offerti e voce di riferimento (lotto e sub lotto) della specialità medicinale
- ditta produttrice
- ditta titolare AIC
- codice ATC
- principio attivo
- denominazione commerciale, forma farmaceutica, dosaggio
- codice A.I.C.
- numero unità per confezione
- presenza (SI) o assenza (NO) lattice nel confezionamento del prodotto
- prodotto ex factory (SI - NO)
- classe di rimborsabilità S.S.N. (A, H, C)
- data scadenza del brevetto

Il concorrente deve dichiarare quali tra le informazioni fornite, inerenti all'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 13 D. Lgs. n. 163/2006 e ss.mm.ii.). In base a quanto disposto dall'art. 13 comma 5 (Accesso agli atti e divieti di divulgazioni) del D. Lgs. n.163/2006 e s.m., il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dagli offerenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo motivata e comprovata dichiarazione dell'offerente, segreti tecnici o commerciali. Non sono ammesse dichiarazioni generiche riguardanti l'offerta nel suo complesso, sicché l'offerente deve espressamente indicare le parti interessate dell'offerta.

Al proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplice-mente asseriti, ma essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte dell'offerente.

h) OFFERTA ECONOMICA, redatta in conformità alle indicazioni del successivo art. 5, datata e sottoscritta dal legale rappresentante della Ditta, contenente il prezzo offerto, espresso in cifre ed in lettere, e una precisa descrizione di quanto offerto. La ditta, con la presentazione dell'offerta, accetta incondizionatamente le clausole della presente richiesta.

## 1. OGGETTO E DURATA DEL CONTRATTO

Il presente capitolato disciplina la fornitura di "MEDICINALI COPERTI DA BREVETTO E/O ESCLUSIVI" -(successivamente indicato "FARMACI ESCLUSIVI")- occorrenti alle Aziende Sanitarie di Cagliari, Carbonia, Sanluri, all'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Cagliari, all'Azienda Ospedaliera Brotzu di Cagliari, ricomprese nell'Unione di Acquisto della Macroarea Sud Sardegna - Azienda Capofila ASL 8 Cagliari.

La fornitura riguarderà i prodotti specificatamente indicati nell'allegato al presente capitolato denominato Allegato 1A e 1B- "ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA" che riporta la descrizione dei principi attivi, i quantitativi, il dosaggio e la forma farmaceutica suddivisi secondo classificazione ATC.

La durata contrattuale è di anni DUE, stabilendo l'effettiva decorrenza dalla data di sottoscrizione di apposito contratto.

È escluso ogni tacito rinnovo del contratto.

Compatibilmente con espresse previsioni dettate dalla legge in conformità della normativa comunitaria, l'Azienda sanitaria, una volta scaduto il contratto potrà estendere il termine di scadenza del contratto per un periodo massimo di sei mesi dalla scadenza del contratto stesso, alle medesime condizioni pattuite:

- fino alla concorrenza dell'importo di aggiudicazione, qualora nell'arco della durata degli stessi l'ammontare delle forniture ordinate risulti inferiore all'importo di aggiudicazione;
- qualora nel termine ordinario di scadenza del contratto non sia possibile stipulare nuovi contratti di fornitura. In tal caso la ditta aggiudicataria avrà l'obbligo di prorogare la fornitura alle condizioni pattuite fino a quando non si sarà provveduto alla stipula di un nuovo contratto e ciò comunque non oltre 180 giorni dalla scadenza del contratto stesso.

L'Azienda Capofila procederà a nuova procedura di gara qualora durante il periodo contrattuale vengano immessi sul mercato medicinali generici precedentemente presenti solo come "medicinali coperti da brevetto"; in tal caso l'Azienda Capofila procederà a nuovo confronto concorrenziale tra il produttore sino a quel momento esclusivista e i nuovi produttori del farmaco equivalente come indicato dall'AGCM (Autorità Garante della Concorrenza e del Mercato) nella nota 0030033 del 23 maggio 2013

Ciascun Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di procedere al recesso, per mancato adeguamento dei prezzi preventivamente richiesto dall'azienda capofila, da parte della ditta aggiudicataria in caso di aggiudicazione di analoghe forniture di medicinali a prezzo più favorevole per la stazione appaltante in altre gare regionali sul territorio nazionale ( art. 15, comma 13/b D.L. 6 luglio 2012, n° 95).

Le forniture potranno essere sospese o interrotte per una o più specialità, qualora decisioni motivate (variazione indirizzi terapeutici, immissione in commercio di specialità innovative, ecc.) portino alla loro esclusione dall'utilizzo in ambito aziendale.

## 2. QUANTITA'

La tipologia, le caratteristiche specifiche e le quantità presunte sono indicate nell'elenco allegato al presente capitolato denominato Allegato 1A e 1B - "ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA" nel quale si riportano il numero progressivo di lotto, il codice della classificazione ATC, il principio attivo, la forma farmaceutica, il dosaggio, l'unità di misura, **il fabbisogno annuale** presunto per singola azienda, il quantitativo totale dell'Area Vasta, il prezzo unitario presunto IVA esclusa, il concessionario di vendita in Italia, l'importo annuale presunto per singolo lotto, IVA esclusa.

I quantitativi richiesti sono espressi in "unità" intesa come unità di forma farmaceutica (compressa, capsula, fiala, flac. ecc.) oppure come unità di principio attivo (ml, mg, gr, UI.).

I quantitativi indicati nell'elenco Allegato 1 e 1B "ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA", sono stati stimati sulla base del consumo storico o in mancanza a presunzioni necessitate, sono puramente indicativi e non costituiscono un impegno o una promessa dell'Azienda essendo i consumi non esattamente prevedibili in quanto subordinati a fattori variabili e ad altre cause e circostanze legate alla particolare natura dell'attività delle Aziende ricomprese nell'Unione d'Acquisto, nonché ad eventuali manovre di contenimento della spesa sanitaria disposte dallo Stato o dalla Regione Sardegna, oltreché ad eventuali modifiche di decisioni assunte dalla Commissione per il Prontuario Terapeutico Regionale. Rientrano in tale contesto anche eventuali decisioni aziendali connesse a processi di esternalizzazione di servizi attualmente gestiti direttamente o l'attivazione di nuove metodiche e/o la modifica di quelle attualmente presenti.

I quantitativi complessivi indicati nell'elenco allegato 1A e 1B - "ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA", potranno pertanto subire contrazioni al verificarsi di circostanze impreviste od imprevedibili alla data di stipulazione del contratto, dovute a ragioni oggettive sopravvenute (a mero titolo esemplificativo e non tassativo si segnalano: riordinamento delle strutture sanitarie a livello regionale; modifiche nell'assetto organizzativo dell'Azienda Sanitaria quali chiusura di reparti o, comunque, riduzioni di posti letto; obsolescenza tecnico-scientifica dei prodotti oggetto di gara, modifiche legislative, regolamentari o normative in ordine alla loro utilizzabilità; ecc.), o comunque per cause di forza maggiore. Pertanto, le quantità specificate potranno essere soggette a variazioni in più o in meno, a insindacabile giudizio dell'Azienda Sanitaria.

In relazione a ciò l'aggiudicatario non potrà avanzare pretese alcune.



A13

Le singole Aziende ricomprese nell'Unione di Acquisto hanno la facoltà di acquistare, per necessità sopravvenute, prodotti le cui quantità, riferite a quella specifica Azienda, non sono state al momento preventivate e, quindi, non figurano nella quantificazione totale dell'allegato per quella specifica Azienda. Il prezzo di acquisto sarà il medesimo di quello aggiudicato con la presente procedura di gara. In tal caso ciascuna Azienda provvederà in proprio.

### 3. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli che venissero emanati nel corso della durata del Contratto e degli Ordinativi di Fornitura. Il Fornitore dovrà pertanto, in caso di modifiche normative, conformare la qualità dei medicinali forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora nel fosse vietato l'uso, l'eventuale rimanenze di medicinali non conformi consegnati e giacenti nei magazzini delle Aziende ricomprese nell'unione di acquisto.

In particolare:

- i prodotti dovranno essere conformi ai requisiti previsti dal D.Lgs. n. 219 del 24.04.2006 e smi, e quindi in possesso di Autorizzazione all'Immissione in commercio (AIC);
- i Dispositivi Medici, ove offerti per la somministrazione del medicinale, devono possedere la Marcatura CE e rispondere alla Direttiva 92/42/CEE recepita in Italia con D.Lgs. 24/02/1997 n. 46; deve essere indicata la CND di appartenenza e l'iscrizione nel Repertorio Nazionale dei dispositivi medici, se dovuta, secondo quanto previsto dal decreto Min. Sal. 20.02.2007;

Inoltre i prodotti oggetto della fornitura devono:

- essere conformi alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario compresa la Farmacopea Ufficiale edizione vigente e Farmacopea Europea ultima edizione e relativi aggiornamenti;
- essere di recente produzione, con almeno i 2/3 (due terzi) della loro validità temporale al momento della consegna presso i magazzini farmaceutici delle Aziende comprese nell'unione d'acquisto;
- in riferimento a ciascuna consegna, appartenere possibilmente ad un unico Lotto di produzione; dovrà comunque essere riportato nella bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e le relative date di scadenza.

La descrizione analitica dei singoli lotti è dettagliatamente indicata nell'allegato al presente Disciplinare denominato Allegato 1A e 1B -"ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA", nel quale si riportano il codice della classificazione ATC, il principio attivo, la forma farmaceutica, il dosaggio.

I prodotti offerti, pena esclusione dalla gara, devono rispondere a quanto indicato nell'elenco Allegato 1A e 1B -"ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/DESCRIZIONE FORNITURA"" in termini di codice ATC, principio attivo, dosaggio e forma farmaceutica.

I prodotti oggetto della presente fornitura dovranno essere forniti alle Aziende ricomprese nell'Unione di Acquisto secondo le effettive esigenze, con modalità di fornitura frazionata nell'arco del periodo di validità del contratto.

#### 4. CONFEZIONAMENTO

- Relativamente al confezionamento dei prodotti oggetto di gara occorre distinguere tra:
- **confezione primaria:** il contenitore o qualunque altra forma di confezionamento che si trova a diretto contatto con il medicinale in esso contenuto; a titolo puramente esemplificativo e non esaustivo, sono confezioni primarie i flaconi, i blister, le fiale.
  - **confezione secondaria:** è l'imballaggio in cui è collocato il confezionamento primario;
  - **imballaggio esterno:** è la scatola esterna utilizzata per il trasporto, al cui interno sono contenute le singole confezioni secondarie di prodotti.

Il fornitore deve garantire la conformità sia del confezionamento primario, sia del confezionamento secondario a quanto previsto dal D. Lgs. 24 aprile 2006 n. 219 ed alle altre disposizioni vigenti in materia. Il confezionamento di ogni prodotto dovrà consentire la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto, in conformità con le direttive in materia di Buona Pratica di distribuzione di medicinali ad uso umano approvate con D.M. Sanità 06/07/1999.

Le singole confezioni dei medicinali devono essere quelle regolarmente autorizzate da Disposizioni ministeriali e devono riportare, tra l'altro, il relativo codice a barre leggibile dai comuni lettori ottici. I medicinali dovranno essere forniti in confezione ospedaliera con la dicitura "Uso riservato agli ospedali. Vietata la vendita al pubblico", in conformità all'art. 29 del D.Lgs. 219/2006; qualora non fosse prevista, la confezione al pubblico dovrà essere integra e provvista di fustella, debitamente annullata secondo le disposizioni del Ministero della Salute n. 44/80, n. 62/83 e n. 51/84. L'annullamento non deve in ogni caso interferire con la leggibilità del codice a barre.

L'imballaggio esterno usato per la spedizione deve essere a norma di legge, è a carico del fornitore e resta di proprietà dell'Azienda; deve inoltre essere in materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico, oltre che idoneo a garantire la corretta conservazione dei farmaci, comprese le condizioni di temperatura previste dalla relativa scheda tecnica.

Sull'imballaggio esterno deve essere posta, oltre a tutte le etichette previste dalla legge, un'etichetta contenente le informazioni di: contrassegno del Fornitore, indicazione dei medicinali contenuti, quantitativo, data di preparazione, data di scadenza, numero di lotto di produzione, eventuali avvertenze o precauzioni particolari necessarie per una corretta conservazione. L'imballaggio esterno deve altresì riportare la simbologia prevista per la corretta conservazione del medicinale.

Tutte le indicazioni riportate sull'imballaggio esterno devono essere realizzate a caratteri ben visibili con un inchiostro indelebile. Devono essere in lingua italiana e chiaramente leggibili.

**I medicinali antiblastici** devono essere imballati separatamente dagli altri medicinali e in modo tale da evitare rotture accidentali e conseguenti contaminazioni; sull'imballaggio esterno deve essere apposta la scritta "Contiene medicinali antiblastici" o dicitura equivalente, al fine di allertare il personale addetto al ricevimento merci per consentire loro di operare in condizioni di sicurezza. I preparati antiblastici in soluzione pronta devono essere confezionati in flaconi protetti da film plastico o altro analogo sistema che in caso di rottura accidentale del flacone non consenta la fuoriuscita del farmaco. Il sistema di protezione deve essere espressamente dichiarato nella documentazione tecnica.

Il fornitore si impegna a rendere disponibile, a richiesta, tutta la documentazione relativa alla stabilità dei prodotti al di fuori di quanto già dichiarato in scheda tecnica.

Per tutti i prodotti che necessitino di particolari device per la somministrazione, questi ultimi dovranno essere forniti dalla ditta aggiudicataria a titolo di sconto in merce.

Qualora venga offerta una specialità la cui somministrazione è effettuabile solo con un'apparecchiatura dedicata, l'Operatore Economico è tenuto a fornire in uso gratuito l'apparecchiatura, per tutta la validità del contratto nonché la relativa assistenza tecnica. Pertanto, il prezzo offerto si intende comprensivo, in caso di aggiudicazione, della fornitura in uso gratuito degli apparecchi o sistemi specifici di somministrazione.

Le apparecchiature/dispositivi devono essere conformi alla Direttiva 93/42 CEE (D.Lgs.46/1997), successive modifiche e integrazioni, e conseguentemente provviste di marcatura CE.

## 5. OFFERTA ECONOMICA

L'offerta che deve avere validità per 180 giorni dalla data di presentazione, dovrà essere espressa indicando, per ciascuno dei prodotti oggetto della gara, e nello stesso ordine di elencazione:

- numero voce di riferimento (lotto e sub lotto) e descrizione specialità medicinale
- principio attivo
- codice ATC
- denominazione commerciale, forma farmaceutica, dosaggio
- codice A.I.C.
- numero unità per confezione
- prodotto ex-factory (SI - NO)
- prezzo unitario di vendita al pubblico IVA esclusa in vigore
- prezzo unitario ex-factory;
- percentuale di sconto applicata sul prezzo di vendita al pubblico IVA esclusa o sul prezzo ex factory
- prezzo unitario netto offerto (riferito a ciascuna unità di misura - fiala, compressa, ecc.) in cifre ed in lettere



- prezzo per confezione netto offerto in cifre ed in lettere
- aliquota IVA

I prezzi netti di offerta IVA esclusa dovranno essere espressi in euro fino al 5° decimale, sia in cifre che in lettere; in caso di discordanza sarà presa in considerazione l'espressione più favorevole per la stazione appaltante.

L'offerta ai sensi della Legge 17-08-1974 n.386 e della Legge 28-12-1995 n. 549 art. 3 comma 128, dovrà prevedere uno sconto non inferiore a quello previsto per legge, applicato sul prezzo di vendita al pubblico, eccezion fatta per i prezzi classificati ex factory.

Il prezzo offerto è da intendersi per merce resa franco magazzino delle Aziende ricomprese nell'Unione di Acquisto e comprensivo di trasporto, imballaggio e di ogni altra spesa accessoria, ad esclusione dell'IVA.

E' fatto espresso divieto di presentare offerte per prodotti non espressamente indicati; eventuali offerte in violazione di tale disposizione non saranno prese in considerazione. Non sono ammessi sconti in merce, né proposte alternative. Non sono ammesse offerte condizionate.

**L'offerta economica dovrà essere fornita anche in CD ROM in formato editabile**, in versione completamente identica all'originale su carta,. Il concorrente si assume la responsabilità che il contenuto del supporto informatico è perfettamente corrispondente all'offerta cartacea. In caso di difformità tra quanto risultante sul supporto elettronico e quanto risultante dal materiale cartaceo farà fede il contenuto di quest'ultimo.

#### 6. A - CAUZIONE PROVVISORIA

L'Operatore Economico invitato dovrà verificare l'importo (COSTO TOTALE, Iva Esclusa) già indicato nella precedente tabella riferita al CIG, punto c) della lettera d'invito, posto a base della presente procedura negoziata.

**La cauzione provvisoria:**

- a) non è dovuta se l'importo del COSTO TOTALE, Iva Esclusa, sia inferiore a € 40.000, al netto di IVA, sussistendo i presupposti "dell'affidamento diretto" di cui all'art. 125, comma 11 del D.lgs. n. 163/06 e smi;**
- b) è dovuta nella misura del 2%, dell'importo del COSTO TOTALE, Iva Esclusa, se tale importo sia pari o superiore a € 40.000, al netto di IVA. Per gli Operatori Economici Concorrenti in possesso di certificazioni del sistema di qualità ai sensi delle norme europee, come meglio specificate al comma 7 dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006, la percentuale della cauzione provvisoria è ridotta all'1%. In tal caso, l'Operatore Economico Concorrente deve inserire nel plico, oltre la polizza, anche specifica dichiarazione relativa al possesso di tale requisito, allegando ulteriormente la relativa documentazione in originale o copia debitamente conformizzata.**

La cauzione provvisoria, che deve avere validità per 180 giorni dalla data di presentazione dell'offerta, dovrà essere prestata mediante originale di fideiussione bancaria o polizza assicurativa alle seguenti necessarie condizioni:

- essere irrevocabile,
- prevedere l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, obbligandosi il fideiussore, su semplice richiesta scritta dell'ASL Cagliari, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa,
- prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga al disposto di cui all'art. 1944, comma 2, c.c., la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile.

La cauzione deve, inoltre, essere corredata dall'impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto qualora l'offerente risultasse affidatario (comma 8 dell'art. 75 del Decreto Legislativo 12 aprile 2006, n.163).

La cauzione provvisoria verrà restituita e/o svincolata, previa relativa richiesta, a seguito della stipula del contratto.

#### 6. B - CAUZIONE DEFINITIVA

L'operatore economico aggiudicatario dovrà costituire, con le modalità dell'art. 75 del D.Lgs. n. 163/2006 una garanzia fidejussoria (bancaria o assicurativa), pari al 10% (ex art. 113 del D. Lgs. n. 163/2006) dell'importo contrattuale al netto degli oneri fiscali. Si applica l'art. 75, comma 7, del D.Lgs. n. 163/06 già indicato nel precedente punto 6.A.

La cauzione definitiva resta vincolata fino al termine del rapporto contrattuale e sarà restituita al contraente solo dopo la liquidazione dell'ultimo conto e consegnata non prima che siano state definite tutte le ragioni di debito e di credito ed ogni altra eventuale pendenza.

La predetta garanzia potrà essere prestata mediante fideiussione bancaria o polizza assicurativa o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell'elenco speciale di cui all'articolo 107 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, a ciò autorizzati dal Ministero dell'Economia e delle Finanze.

La suddetta garanzia dovrà possedere, oltre a quanto già indicato al punto 6.A, i seguenti elementi essenziali, pena l'annullamento e/o revoca dell'aggiudicazione:

1. avere una durata almeno pari a tutta la durata del contratto di fornitura
2. anche qualora l'Istituto o Società garante emetta la cauzione definitiva sulla base del D.M. 12 marzo 2004, n. 123, peraltro emanato in materia di lavori pubblici, il testo della garanzia (condizioni generali o condizioni particolari) dovrà necessariamente contenere le prescrizioni sopra stabilite.

L'importo della cauzione definitiva - come sopra determinato - è ridotto del 50% (cinquanta per cento) per l'aggiudicatario al quale venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie EN ISO 9000, così come previsto dall'art. 75, comma 7, del D.Lgs. n. 163/2006. Per fruire di tale beneficio, il concorrente dovrà produrre la certificazione di qualità (in originale ovvero in copia corredata dalla dichiarazione di autenticità ai sensi dell'art. 19 D.P.R. n. 445/2000) conforme alle norme europee EN ISO 9000. In alternativa, il possesso del suddetto requisito potrà essere attestato con idonea dichiarazione resa dal concorrente ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. n. 445/2000 attestante il possesso della detta certificazione.

si precisa inoltre che, in caso di R.T.I. e/o Consorzio ordinario, l'aggiudicatario può godere del beneficio della riduzione della garanzia solo nel caso in cui tutte le imprese che lo costituiscono siano in possesso della predetta certificazione, attestata da ciascuna impresa secondo le modalità sopra previste. La mancata costituzione della suddetta garanzia determina l'annullamento dell'aggiudicazione, la decadenza dell'affidamento e l'acquisizione della cauzione provvisoria.

La cauzione copre gli oneri per il mancato od inesatto adempimento del contratto di fornitura e cessa di avere effetto a completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dal contratto stesso. Qualora l'ammontare della garanzia dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, l'aggiudicatario dovrà provvedere al suo reintegro.

La garanzia è progressivamente svincolata in ragione ed in misura dell'avanzamento della esecuzione, nel limite massimo del 80% (ottanta per cento) dell'iniziale importo garantito secondo quanto stabilito all'art. 113, comma 3, D.Lgs. n. 163/2006.

## 7. CRITERI DI AGGIUDICAZIONE

L'aggiudicazione della fornitura avverrà previa verifica dell'esatta corrispondenza dei prodotti offerti a quanto richiesto in termini di codice ATC, principio attivo, forma farmaceutica, dosaggio unitario.

Il prezzo netto di aggiudicazione di ogni prodotto è fisso ed invariabile per tutto il periodo di vigenza contrattuale, salvo il caso di variazione del prezzo di vendita al pubblico o del prezzo ex-factory conseguenti a disposizioni normative cui la ditta fornitrice deve necessariamente adeguarsi.

Nel caso di variazioni del prezzo di vendita al pubblico o del prezzo ex-factory, conseguenti a disposizioni normative, **resta comunque applicata la percentuale di sconto riportata in offerta**. Tali variazioni dovranno essere comunicate per iscritto dal fornitore, entro 10 giorni lavorativi dalla data del provvedimento, alle Aziende.

Per i farmaci di classe A e H il prezzo sarà rideterminato mediante l'applicazione della stessa percentuale di sconto offerta in sede di gara.

Per i farmaci di classe C i prezzi netti di aggiudicazione dei vari prodotti rimarranno fissi e invariabili per tutto il periodo di vigenza contrattuale. L'eventuale incremento non potrà superare il tasso di inflazione programmata .

## 8. AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA

L'ASL capofila, in esito alle operazioni di gara, procederà:

✓ alle verifiche e controlli in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione alla presente procedura in capo all'aggiudicatario provvisorio, indicati dagli artt. 38 e 48, comma 2, del Codice dei contratti;

✓ a verificare d'ufficio, ai sensi dell'art. 43 del DPR n. 445/2000, la veridicità delle ulteriori dichiarazioni sostitutive rese dall'impresa aggiudicataria, in sede di presentazione dell'offerta.

**L'efficacia dell'aggiudicazione definitiva resta, in ogni caso, subordinata all'acquisizione, nei confronti dell'aggiudicatario, della documentazione di legge in materia antimafia.**

L'aggiudicazione definitiva non terrà luogo del contratto, la cui stipulazione resta, comunque, subordinata alle valutazioni dell'ASL Cagliari connesse al favorevole esito dei controlli previsti dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia e di incapacità di contrattare con la Pubblica amministrazione.

## 9. STIPULA DEL CONTRATTO

Ciascuna Azienda dell'Unione d'Acquisto procederà alla stipula dei singoli contratti di fornitura secondo le norme di legge ed i regolamenti interni.

Relativamente alla parte di fornitura di suo interesse, l'ASL capofila stipulerà il contratto, in forma pubblica amministrativa, scrittura privata o lettera commerciale, in base all'importo aggiudicato, con ciascun aggiudicatario, entro il termine di 60 (sessanta) giorni decorrenti dalla data di comunicazione dell'aggiudicazione definitiva, salvo quanto previsto all'art. 11, commi 9, 10, 10-ter del D.Lgs. 163/2006.

Ciascun aggiudicatario, all'atto della stipula del contratto, dovrà comprovare i poteri del rappresentante che sottoscriverà il contratto medesimo, mediante produzione di idoneo documento autenticato nelle forme di legge (se non acquisito già nel corso della procedura).

L'ASL Cagliari provvederà, inoltre, a comunicare al Casellario Informatico le informazioni di cui alla Determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici n. 1 del 10/01/2008, salvo i fatti riguardanti la fase di esecuzione dei singoli contratti di fornitura, da annotare al Casellario, il cui onere di comunicazione rimane in capo alle singole Aziende sanitarie dell'unione d'acquisto.

## 10. CONSEGNE, TERMINI E MODALITÀ

L'Operatore Economico aggiudicatario dovrà eseguire, a propria cura, rischio e spese, le forniture nelle quantità e secondo le modalità, i tempi ed i recapiti che saranno indicati nei singoli ordinativi di fornitura (buoni d'ordine) che saranno emessi dai competenti servizi dell'Azienda Sanitaria.

L'attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna nei luoghi indicati dall'ASL Cagliari. Il confezionamento dei prodotti deve garantire la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto con particolare riferimento al Decreto Ministeriale 6 luglio 1999.

La consegna della fornitura deve avvenire entro e non oltre 7 (sette) giorni naturali e consecutivi dal ricevimento dei Buoni d'ordine. In casi eccezionali, quando l'urgenza del caso lo richieda e sia espressamente indicato nel Buoni d'ordine, ovvero dichiarata telefonicamente, a insindacabile giudizio dell'Azienda ordinante, il Fornitore dovrà far fronte alla consegna con tempestività, mettendo a disposizione il materiale nel più breve tempo possibile e comunque entro 2/3 giorni naturali e consecutivi dal ricevimento del Buono medesimo.

Tutti i termini di esecuzione predetta devono ritenersi essenziali ai sensi e per gli effetti dell'art. 1457 c.c.

Se attraverso gli organismi competenti (AIFA, Ministero della Salute) verranno accertate effettive difficoltà di produzione e commercializzazione di uno o più prodotti oggetto della presente fornitura, non verranno applicate le penali previste nel Disciplinare amministrativo.

I prodotti devono presentare, al momento della consegna, un periodo di validità residua pari ad almeno 2/3 della validità complessiva prevista. In casi eccezionali può essere ammessa, previa obbligatoria comunicazione e accordi con ciascuna Azienda della macroarea, la consegna di medicinali aventi un periodo di validità inferiore a quello precedentemente indicato. In tal caso l'Azienda può richiedere la sostituzione del prodotto in prossimità della scadenza, qualora questo non sia stato utilizzato.

Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondano a quanto evidenziato o presentino difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e il Fornitore aggiudicatario dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro gli stessi limiti di tempo previsti per la consegna in urgenza.

I prodotti devono essere forniti nelle condizioni migliori di conservazione e di efficienza con garanzia da ogni danno o avaria evidente o occulta che possa manifestarsi per effetto di:

- non idoneità dello stato di conservazione precedente o delle operazioni di trasporto e di consegna,
- influenza sul prodotto delle condizioni climatiche-ambientali o dello stato chimico-fisico del medicinale, prima della consegna.

- difetto imputabile al personale cui sono affidate le operazioni indicate, o per difetto di imballaggio, insufficiente o non idoneo .

Per le specialità da conservare a temperature determinate, il trasporto dovrà avvenire mediante veicoli dotati delle necessarie condizioni di coibentazione e di refrigerazione al fine di garantire la catena del freddo. Il mantenimento della catena del freddo dovrà essere documentabile attraverso la tracciabilità dei movimenti del prodotto con relativi orari e temperature rilevate attraverso idonei strumenti di registrazione.

Le consegne sono effettuate "franco magazzino", a proprio rischio dall'Operatore con onere di spese di qualsiasi natura, nel luogo e con le modalità indicati nell'ordine.

Nel caso in cui l'Operatore Economico si trovasse nell'impossibilità di rispettare i termini fissati di consegna o in caso di temporanea carenza dei prodotti aggiudicati per cause di forza maggiore, deve darne immediata comunicazione all'Azienda ordinante (anche a mezzo e-mail, fax), entro 48 ore naturali e consecutive dalla ricezione della richiesta, precisando la denominazione della specialità, la causa e il periodo previsto di indisponibilità. Salvo diversa indicazione sugli ordinativi, la consegna dei pallet o dei colli singoli sono a carico del fornitore, e deve essere effettuata "a terra", oppure all'interno dei magazzini, con mezzi propri (sponda idraulica e transpallet), nei giorni e orari da stabilirsi con le singole Aziende.

Nessun onere aggiuntivo sarà riconosciuto per l'imballaggio e il trasporto, anche se effettuati per consegne urgenti.

Il DDT deve riportare le indicazioni previste dalla legislazione vigente e, in particolare:

- destinatario e luogo di consegna
- data e numero d'ordine
- dettagliata descrizione della fornitura
- lotto/i di produzione
- data di scadenza
- quantità e numero delle confezioni consegnate per ogni lotto

Come evidenziato, le consegne dovranno essere effettuate presso i magazzini delle Aziende Sanitarie di Cagliari, di Carbonia, di Sanluri, dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari, dell'Azienda Ospedaliera Brotzu di Cagliari, nelle sedi indicate negli ordinativi di fornitura.

Rimane ferma l'eventualità, già precisata, che, in proseguo di tempo, gli ordini e la scorta dei medicinali possano essere gestiti da un'unica struttura e da un Magazzino Unico Centralizzato.

## 11. CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'Aggiudicatario s'impegna a fornire i prodotti di cui trattasi nelle condizioni migliori di imballaggio, di conservazione e di efficienza, con garanzia da ogni avaria o danno evidenti o occulti che possano prodursi o essere prodotti per effetto, ad esempio, dello stato di magazzinaggio precedente, delle operazioni di trasporto e di consegna, dell'influenza sui prodotti delle condizioni ambientali e meteorologiche, dello stato



chimico-fisico delle materie, di difetto imputabile al personale cui sono state affidate le operazioni predette, di imballaggi scarsi o inadatti.

Il Fornitore s' impegna a garantire per tutta la durata dei contratti, ai sensi di legge, che tutto il materiale consegnato sia esattamente conforme a quanto dichiarato ed offerto, che dovrà essere pertanto conforme a quello in offerta, di cui alle schede tecniche, che saranno utilizzate per qualsiasi verifica di rispondenza.

I prodotti ordinati dalle singole Aziende sono ricevuti dalle stesse nei propri magazzini.

La sottoscrizione del documento di trasporto, all'atto del ricevimento della merce, attesta solo la corrispondenza del numero dei colli inviati con quanto indicato nel documento stesso.

Di seguito, le Aziende effettuano le operazioni di controllo e di verifica della correttezza qualitativa e quantitativa, apponendo sul DDT timbro e firma leggibile di presa in carico delle specialità ricevute. All'Operatore Economico è riconosciuta la quantità effettivamente accertata dall'Azienda; in caso di non rispondenza tra quanto indicato sul DDT e il controllo quali-quantitativo, il fornitore deve provvedere ad adeguarne la mancata rispondenza segnalata dall'Azienda.

Le Aziende, inoltre, devono verificare che i medicinali al momento del controllo siano dotati del periodo di validità, così come richiesto nel precedente articolo.

L'accettazione da parte delle Aziende non solleva il fornitore dalla responsabilità per le proprie obbligazioni in ordine ai vizi apparenti e occulti del prodotto fornito e non lo esonera dal rispondere di eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione dello stesso.

In caso di accertamento di vizi, difetti o di mancata corrispondenza ai requisiti contrattuali, la merce contestata è resa al fornitore, che è tenuto a ritirarla a sue spese entro 8 giorni. La merce in sostituzione, corrispondente all'ordine, con spese a totale carico dello stesso fornitore, deve pervenire entro 3 giorni naturali consecutivi e continui dalla richiesta di sostituzione (che potrà essere inoltrata anche a mezzo fax).

Parimenti, si procede in modo analogo in caso di deterioramento dei prodotti per negligenza del fornitore, in conseguenza dell'inadeguatezza dell'imballaggio, ovvero del trasporto e trasferimento fino al magazzino delle Aziende.

L'Operatore Economico fornitore è tenuto a ritirare la merce ritenuta non accettabile: in pendenza o in mancanza del ritiro, la merce è custodita a rischio dell'Operatore Economico stesso, e rimane a disposizione, senza alcuna responsabilità da parte dell'Azienda ricevente per eventuali ulteriori degradamenti o deprezzamenti.

Qualora l'Operatore Economico fornitore non provveda al ritiro della merce, dopo 30 giorni naturali e consecutivi dalla segnalazione, salvo diversi accordi intercorsi documentabili, l'Azienda potrà procedere allo smaltimento dei prodotti a spese del fornitore, previa comunicazione scritta.

Nel caso in cui i prodotti resi o da restituire siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione di conforme nota di credito.

In tutti i casi di inosservanza e inottemperanza da parte dell'Operatore Economico trova applicazione l'articolo sulle "Penalità".



## 12. ESECUZIONE CONTRATTO E REGIME DEI PREZZI

Nei prezzi unitari della merce è sempre compreso il costo del trasporto, dell'imballaggio, che dovrà essere curato in modo da garantire la merce da deterioramenti durante il trasporto stesso, e di ogni altro onere accessorio, con esclusione dell'I.V.A.

I prezzi offerti in sede di gara devono restare fermi ed invariati per tutta la durata dell'appalto, fatta salva la revisione prezzi di cui al precedente art. 7.

Nel caso in cui si rendesse necessario, in corso di esecuzione, con esclusione degli eventuali periodi di rinnovo, un aumento o una diminuzione della fornitura, l'aggiudicatario è obbligato ad effettuarla, alle stesse condizioni del contratto originario, e senza avere diritto ad alcuna indennità ad eccezione del corrispettivo relativo alle nuove prestazioni, fino alla concorrenza di un quinto in aumento e di un quinto in diminuzione rispetto all'importo di aggiudicazione, in conformità di quanto previsto dall'art. 311 del D.P.R. n. 207/2010.

Durante il periodo di validità contrattuale, ogni Azienda si riserva la facoltà di acquistare dalla ditta aggiudicataria di uno specifico principio attivo, con la stessa percentuale di sconto offerta in gara rispetto al corrispondente prezzo al pubblico/ex-factory, prodotti con lo stesso principio attivo ma con una forma farmaceutica o dosaggio non previsti nell'elenco allegato 1A e 1B denominato "FARMACI ESCLUSIVI/ Descrizione della fornitura" o di nuova immissione in commercio, purchè in possesso dei requisiti di unicità.

Qualora, durante il periodo contrattuale, si verifichi la scadenza di un brevetto di commercializzazione esclusiva di un principio attivo aggiudicato nella presente gara, la ditta aggiudicataria è tenuta darne comunicazione all'Azienda entro i trenta giorni antecedenti la scadenza. La ditta fornitrice della specialità medicinale non più coperta da brevetto, è tenuta ad adeguare il prezzo contrattualizzato della propria offerta al prezzo dell'eventuale corrispondente **generico/biosimilare**, al fine di garantire la continuità terapeutica del farmaco nelle more della nuova aggiudicazione. La Stazione Appaltante, in tal caso, prevede fra gli strumenti di informazione, anche le liste di trasparenza diffuse online dall'AIFA.

In ogni caso, l'Azienda provvederà ad attivare, nel minor tempo possibile, una nuova contrattazione con tutti i possibili fornitori del farmaco scaduto di brevetto, compreso il precedente aggiudicatario. Non appena sarà espletata la nuova procedura di gara, si procederà alla risoluzione del precedente contratto di fornitura **solo per suddetto prodotto scaduto di brevetto**.

I prodotti offerti devono rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni legislative vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli di carattere cogente che venissero emanati nel corso della durata della fornitura, in conformità alle direttive statali e/o comunitarie in relazione alle autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio. In particolare tutti i prodotti dovranno essere conformi ai requisiti previsti dal D. Lgs. n° 219 del 24 aprile 2006 e successive modifiche ed integrazioni e quindi in possesso di Autorizzazione all'Immissione in Commercio (A.I.C.).





Devono essere prodotti in conformità alle Norme per la Buona Fabbricazione e al controllo di Qualità dei medicinali, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente ed eventuali aggiornamenti ed alle altre disposizioni vigenti in materia.

Qualora, nel corso della validità della fornitura, si verificasse l'emaneazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente ed eventuali aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il Fornitore è tenuto a conformare la qualità dei medicinali forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo, nonché a sostituire, a proprio onere e spese, qualora ne fosse vietato l'uso, le eventuali rimanenze di medicinali non conformi consegnati e giacenti nei magazzini delle Aziende ricomprese nell'Unione di Acquisto.

**Le singole Aziende procedono in proprio agli ordinativi di fornitura di competenza .**

Quanto ordinato dalle Aziende deve essere consegnato franco magazzino delle Aziende ordinanti; la sede di consegna verrà indicata negli ordini.

L'Operatore Economico è tenuto a fornire unicamente l'AIC aggiudicato, fatte salve revocche e nuove autorizzazioni AIC, proposte dalla ditta in sostituzione e regolarmente accettate dalla stazione appaltante.

Qualora la ditta aggiudicataria, durante la durata del contratto, ponga in commercio nuovi prodotti (aggiornamento tecnologico) che sostituiscono quelli aggiudicati e che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità, deve proporre alle singole Aziende ricomprese nell'Unione di Acquisto la sostituzione dei prodotti nuovi in luogo di quelli aggiudicati, fermo restando le condizioni di gara. L'Azienda si riserva la facoltà di accettare tale sostituzione.

L'Operatore Economico Aggiudicatario ha l'obbligo di comunicare le variazioni dei prezzi al pubblico, per iscritto e in tempo reale, all'Azienda capofila e alle Aziende costituenti l'Unione di Acquisto della Macroarea territoriale sud Sardegna.

La comunicazione deve contenere il confronto dei dati relativi a:

- precedente prezzo al pubblico deivato, prezzo offerto in sede di gara e la percentuale di sconto applicata in gara;
- nuovo prezzo di acquisto derivante dall'applicazione della medesima percentuale di sconto offerta in sede di gara sul nuovo prezzo al pubblico deivato.

E' fatto obbligo all'Operatore Economico Aggiudicatario di segnalare tempestivamente ogni Provvedimento di variazione, revoca, sequestro o sospensione dell'utilizzo e/o commercializzazione dei medicinali o di suoi lotti di produzione, disposto dall'Autorità Giudiziaria e/o Amministrativa ed a provvedere all'eventuale sostituzione del prodotto nei termini di tempo e nelle modalità indicate dall'Azienda. La regolamentazione di quanto sopra sarà disciplinata dagli articoli "Gestione degli inadempimenti e Penalità" del Disciplinare Amministrativo.

### 13. CONTROLLO DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

La ASL Cagliari e le altre Aziende Sanitarie provvederanno, nel corso dell'esecuzione contrattuale e ciascuna per quanto di rispettiva competenza, in base al combinato disposto degli artt. 312, comma 2 e 313, comma 2 del D.P.R. 5 ottobre 2010, n. 207, ad accertare la regolare esecuzione dell'ordinativo di fornitura e ad attestare, rilasciando apposito **Certificato di verifica di conformità** e/o attestazione di regolare esecuzione, che le prestazioni contrattuali siano state eseguite dal Fornitore a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contrattuali nonché delle leggi di settore.

Tutti gli oneri derivanti dalla verifica di conformità si intendono a carico del Fornitore.

Ai sensi dell'art. 322 D.P.R. n. 207/2010, anche ai fini dello svincolo della cauzione, sarà rilasciato il certificato di verifica di conformità e/o attestazione di regolare esecuzione.

Qualora il certificato di verifica di conformità sia emesso dal DEC, lo stesso è confermato dal RUP.

In caso di mancata attestazione di regolare esecuzione, anche se solo per una quota parte della fornitura/consegne previste nel presente contratto, la ASL Cagliari e le altre Aziende Sanitarie, ciascuna per quanto di rispettiva competenza, laddove in relazione alla singola consegna abbiano accertato un grave inadempimento contrattuale e/o che le prestazioni siano state dichiarate non eseguite a regola d'arte, potranno risolvere il contratto.

### 14. GESTIONE DEGLI INADEMPIMENTI

Le Aziende sanitarie dovranno segnalare mediante comunicazione, da inviare a mezzo fax o mail al Fornitore, le disfunzioni di qualsiasi genere recanti pregiudizio alla regolarità del servizio della fornitura e dei servizi ad essa connessi.

Nella predetta comunicazione di contestazione dell'inadempimento, di competenza del DEC, dovranno essere necessariamente indicate almeno le seguenti informazioni:

- riferimento dell'ordinativo di fornitura interessato dall'inadempimento,
- ogni circostanza (di tempo, luogo e modalità) utile ad individuare l'evento che ha condotto all'inadempimento contrattuale. La ricezione da parte del Fornitore della predetta comunicazione determina l'avvio del procedimento di applicazione delle penali da parte dell'Azienda sanitaria, secondo le modalità stabilite nel contratto, nonché l'avvio del procedimento di gestione dei reclami di cui oltre.

### 15. GESTIONE DEI RECLAMI

Ricevuta la comunicazione del DEC di contestazione dell'inadempimento, il fornitore, ai soli fini della gestione dei reclami, è tenuto ad eliminare, entro i termini di cui all'art. "controlli forniture", le disfunzioni di qualsiasi genere recanti pregiudizio alla regolarità della fornitura (in questo caso il reclamo s'intenderà "chiuso"), ferma restando in ogni caso l'applicazione delle eventuali penali previste dal contratto di fornitura per le singole fattispecie.

Entro 7 (sette) giorni dalla risoluzione dell'inadempimento oggetto della comunicazione di contestazione il fornitore è tenuto a comunicare a mezzo fax o mail da inviare al DEC dell'Azienda sanitaria interessata la risposta dall'avvenuta risoluzione dell'addebito.

A seguito della comunicazione di contestazione dell'inadempimento, il RUP, sulla base delle indicazioni fornite dal DEC, previa valutazione delle giustificazioni addotte per i singoli e specifici casi, applicherà le penali al fornitore, per quanto previsto in contratto, secondo il seguente schema operativo:

- qualora il numero totale di reclami pervenuti in tre mesi solari sia inferiore a 6 (sei) non è prevista l'applicazione di alcuna penale, ad esclusione di quanto previsto al punto successivo;

- qualora il numero totale di reclami pervenuti in tre mesi solari sia uguale o superiore a 6 (sei) relativi ad una o più tipologie di cui alla successiva tabella o vi siano almeno 3 (tre) reclami appartenenti alla stessa tipologia, potranno essere applicate le relative penali secondo le modalità stabilite nel contratto.

#### TIPOLOGIA DI RECLAMO

- A Mancata consegna del prodotto entro i tempi e nelle modalità stabiliti
- B Mancata rispondenza tra prodotto richiesto e prodotto consegnato
- C Consegne parziali
- D Disservizio del Responsabile della fornitura
- E Altri disservizi

#### 16. PENALITÀ

In ogni caso di inadempimento, non imputabile all'Azienda sanitaria ovvero causato da forza maggiore o da caso fortuito, relativo ai livelli di servizio stabiliti nel presente atto e relativi Allegati, sono stabilite le penali che seguono:

- in caso di ritardo nella consegna della fornitura rispetto al termine stabilito, l'Azienda sanitaria applicherà al fornitore una penale per ogni giorno lavorativo di ritardo pari all'1‰ (uno per mille), IVA esclusa, del valore dell'ordinativo di fornitura;

- in caso di ritardo nel ritiro e/o sostituzione del prodotto contestato per difformità qualitativa rispetto al termine massimo stabilito, l'Azienda sanitaria contraente applicherà al fornitore una penale per ogni giorno lavorativo di ritardo pari all'1‰ (uno per mille), IVA esclusa, del valore dell'ordinativo di fornitura.

In conformità degli obblighi assunti dal fornitore con la sottoscrizione di ciascun contratto relativo alla prestazione a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali, l'Azienda sanitaria contraente ha inoltre la facoltà di:

A) applicare le seguenti ulteriori penali:

- in caso di ritardo rispetto ai termini indicati nell'art. "gestione reclami" per la positiva chiusura di ciascun reclamo, il fornitore sarà tenuto a corrispondere all'Azienda sanitaria



contraente una penale per ogni giorno lavorativo di ritardo pari a € 100,00= (Euro cento/00),

- nel caso in cui, a seguito di verifiche effettuate anche tramite terzi incaricati, emerga che il numero e la tipologia di inadempimenti rilevati nell'arco temporale di osservazione di 3 (tre) mesi solari sia:

- uguale o superiore a n. 6 (sei) inadempimenti relativi ad una o più tipologie di cui al precedente articolo "gestione reclami", ovvero
- uguale o superiore a n. 3 (tre) inadempimenti della medesima tipologia di cui al precedente art. "gestione reclami"

il Fornitore sarà tenuto a corrispondere all'Azienda sanitaria contraente una penale pari ad € 1.000,00= (Euro mille/00), in ogni caso, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.

#### B) procedere alla risoluzione del contratto.

Le penali saranno, a discrezione delle Aziende, contabilizzate e portate in detrazione all'atto del pagamento o riscosse avvalendosi della cauzione definitiva che l'Aggiudicatario è obbligato, in tal caso, reintegrare, o a mezzo di emissione di fattura (in tale ultimo caso, si applicheranno condizioni di pagamento - termini ed interessi- identiche a quelle di fornitura).

Le penali possono essere applicate anche per fatti o circostanze verificatisi dopo a consegna anticipata della fornitura e prima della stipulazione del contratto.

### 17. RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO (RUP)

Il RUP delle Aziende sanitarie, in coordinamento con il DEC di cui al successivo articolo, specificamente in ordine al singolo Contratto di Fornitura, svolge tutte le attività allo stesso espressamente demandate dal Codice dei Contratti pubblici e dal Regolamento di attuazione, nonché tutte le attività che si rendano opportune per assicurare il perseguimento dei compiti a questo assegnati, principalmente:

1. autorizza l'eventuale esecuzione anticipata del contratto, previo apposito provvedimento della Stazione appaltante che indica in concreto le giustificazioni;
2. svolge, in coordinamento con il DEC, tutte le attività di verifica, controllo e vigilanza nella fase di esecuzione del contratto;
3. provvede alla liquidazione delle fatture, in coordinamento con il DEC, per regolare fornitura e predispone gli atti al fine dell'emissione dei mandati di pagamento;
4. procede allo svincolo, anche progressivo, della cauzione definitiva nel rispetto dell'art. 113 del Codice dei Contratti pubblici e di eventuali polizze a garanzie di anticipazioni concesse a valere sull'importo del contratto;
5. predispone tutti gli atti necessari alla verifica di conformità delle prestazioni eseguite rispetto alle prescrizioni contrattuali;
6. avvia la verifica di conformità entro venti giorni dall'ultimazione della prestazione, ovvero entro il diverso termine previsto dal contratto;



A28

7. emette l'attestazione di regolare esecuzione entro e non oltre quarantacinque giorni dall'ultimazione dell'esecuzione della prestazione, ovvero conferma quella emessa dal DEC;
8. emette i certificati di regolare esecuzione, qualora richiesti dall'appaltatore;
9. autorizza, eventualmente, le varianti di cui agli artt. 310 e 311 del Regolamento attuativo del Codice dei Contratti Pubblici;
10. autorizza, eventualmente, le sospensioni secondo le previsioni dell'art. 308 del Regolamento attuativo del Codice dei Contratti Pubblici;
11. previa relazione del D.E.C., applica il sistema sanzionatorio previsto dal contratto (Regolamento attuativo del Codice dei Contratti Pubblici, art.298), nonché alla successiva notifica delle stesse all'appaltatore.

### 18. DIRETTORE DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO (DEC)

Il DEC, nella sua veste di referente tecnico, deve operare, in fase di esecuzione:

- in stretto coordinamento con il RUP per lo svolgimento dell'attività;
- come interfaccia tra l'Azienda Sanitaria contraente e il Fornitore aggiudicatario, per il tramite del Responsabile della fornitura.

Il DEC specificamente in ordine al singolo Contratto di Fornitura, svolge tutte le attività allo stesso espressamente demandate dal Codice dei Contratti pubblici e dal Regolamento di attuazione, nonché tutte le attività che si rendano opportune per assicurare il perseguimento dei compiti a questo assegnati, principalmente:

01. provvede al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico-contabile dell'esecuzione del contratto stipulato dalla Stazione appaltante;
02. assicura la regolare esecuzione del contratto da parte dell'esecutore, verificando che le attività e le prestazioni contrattuali siano eseguite in conformità dei documenti contrattuali;
03. provvede alla compilazione di apposito verbale di avvio dell'esecuzione del contratto in contraddittorio con l'esecutore nel caso di specifica previsione contenuta nella documentazione di gara o in altro documento contrattuale, secondo quanto previsto dagli articoli 303 e 304 del Regolamento;
04. previa autorizzazione del RUP, dispone le varianti di cui agli artt. 310 e 311 del Regolamento attuativo del Codice dei Contratti Pubblici
05. dispone la sospensione dell'esecuzione del contratto qualora circostanze particolari impediscano temporaneamente la regolare esecuzione delle prestazioni oggetto dello stesso, indicandone le ragioni, con i limiti e le modalità dell'art. 308 del Regolamento attuativo del Codice dei Contratti Pubblici;
06. presenta apposita relazione al RUP per l'applicazione del sistema sanzionatorio previsto dal contratto (Regolamento attuativo del Codice dei Contratti Pubblici, art.298)



## 19. MODALITÀ DI FATTURAZIONE E PAGAMENTO

Agli effetti della liquidazione delle fatture, saranno riconosciute solo le quantità consegnate in conformità agli ordinativi emessi, controllate e risultanti dai documenti di trasporto regolarmente sottoscritti dall'incaricato dell'Azienda Sanitaria.

I pagamenti delle fatture saranno effettuati nel rispetto del D.Lgs 231/2002, fatte salve, in deroga, differenti pattuizioni, previo accordo liberamente sottoscritto dalle parti.

Nel caso siano prescritte attività di collaudo, i termini saranno comunque subordinati all'esito positivo delle eventuali prove e/o collaudi ed, in ogni caso, al giudizio di accettabilità.

Analogo accordo concerne l'eventuale corresponsione di interessi moratori al saggio legale per l'eventuale ritardato pagamento delle fatture entro tale termine, per tutto il periodo intercorrente tra il giorno successivo a quello di scadenza del termine e quello finale dalla data di liquidazione.

Sono fatte salve diverse e più favorevoli condizioni di pagamento convenute con l'aggiudicatario o da questo offerte in sede di gara.

## 20 - VICENDE SOGGETTIVE

Qualora, nel corso della procedura, ovvero successivamente all'aggiudicazione, intervengano modificazioni soggettive (fusione, acquisizione, affitto azienda ecc.), ai sensi degli artt. 51 e 116 del D. Lgs 163/2006, l'operatore Economico aggiudicatario e il soggetto risultante dalla modificazione sono tenuti a darne tempestiva comunicazione scritta all'Azienda.

L'Azienda procederà, in ottemperanza alle disposizioni indicate, alla verifica dei requisiti di carattere generale e speciale necessari al fine del regolare subentro nella procedura ovvero nella titolarità del contratto di fornitura, del soggetto risultante dall'avvenuta modificazione.

## 21. TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

L'aggiudicatario assume espressamente tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della legge 13 agosto 2010, n. 136 e successive integrazioni e modifiche. All'uopo tutte le movimentazioni finanziarie correlate al contratto scaturente dal presente appalto avverranno avvalendosi del conto corrente bancario/postale intestato all'aggiudicatario.

Ai sensi e per gli effetti del comma 9-bis dell'art. 3 della legge 136/2010, aggiunto dal D.L. 12 novembre 2010, n. 187 convertito nella legge 17 dicembre 2010, n. 217, il mancato utilizzo del bonifico bancario/postale relativo al conto corrente dedicato alla presente commessa costituisce causa di risoluzione del contratto.

In caso di raggruppamento temporaneo di imprese o coassicurazione, ciascun componente è tenuto ad osservare, in proprio e nei rapporti con eventuali subcontraenti,

gli obblighi derivanti dalla Legge n. 136/2010, anche al fine di non interrompere la concatenazione di flussi tracciati tra stazione appaltante e singoli subcontraenti. Pertanto, l'impresa delegataria/mandataria è tenuta a rispettare nei pagamenti effettuati verso le imprese coassicuratrici/mandanti le clausole di tracciabilità che devono, altresì, essere inserite nel contratto di mandato.

## 22. CONTROVERSIE

Per le controversie relative alla procedura di gara e all'esecuzione del contratto di fornitura, Foro competente è esclusivamente quello di Cagliari.

## 23. INFORMATIVA PER IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Come stabilito dal D.Lgs. 196/2003 (Codice in materia di protezione dei dati personali) i dati forniti dai concorrenti saranno raccolti presso la sede della stazione appaltante, per le finalità di gestione dell'aggiudicazione dell'appalto in oggetto, con strumenti idonei a garantire la sicurezza e la riservatezza;

1. il conferimento dei dati è obbligatorio. L'eventuale rifiuto comporterà la non considerazione dell'offerta e conseguentemente l'impossibilità di aggiudicazione della fornitura;
2. il titolare dei dati è l'ASL Cagliari.

## 24. CODICE ETICO

Nello svolgimento delle attività oggetto della presente procedura, l'aggiudicatario di ciascun lotto dovrà uniformarsi ai principi e doveri richiamati nel Codice di comportamento dei dipendenti pubblici approvato dalla ASL Cagliari con Deliberazione n. 70 del 24.01.2014 e da ciascuna delle Aziende costituenti l'Unione di Acquisto per l'espletamento della presente procedura negoziata. A tal fine, limitatamente alla ASL Cagliari, in seguito alla comunicazione di aggiudicazione e prima della stipula del contratto, l'aggiudicatario di ciascun lotto ha l'onere di prendere visione dei predetti documenti presso il sito [www.aslcagliari.it](http://www.aslcagliari.it). Il regolamento è visionabile e scaricabile nella sezione Operazione Trasparenza/amministrazione trasparente/atti generali del sito aziendale.

## 25. NORME FINALI E DI RINVIO

Per quanto non espressamente disciplinato nel presente disciplinare, si rinvia, in ordine di priorità: se esistente, alla normativa pubblicitica europea, nazionale e regionale; alla normativa civilistica; alle disposizioni generali compatibili contenute nel CGA per forniture e servizi, adottato dalla Direzione Generale Sanità della Regione Autonoma della Sardegna con determinazione n° 28 del 22 gen. 2013.



**26. RICHIESTE DI CHIARIMENTI**

Fino a sei giorni prima della scadenza del termine di presentazione dell'offerta, l'operatore economico potrà inviare richiesta di chiarimenti, in forma scritta, indirizzando a:

ASL Cagliari - Servizio ACQUISTI	
Referente per la procedura	Dott.ssa Patrizia Mirtillo
Fax	070 6093225
telefono	070 6093214

La presente richiesta di preventivo non vincola in alcun modo l'Amministrazione per il successivo acquisto.

Il Responsabile del Servizio Acquisti  
**Dott.ssa M. Alessandra De Virgiliis**

Settore Acquisti/Dott.ssa PM  
Coord. Proc. Amm.ve Serv. Acquisti/dott.ssa RC

**Allegati:**

Sono parte integrante del presente Disciplinare di gara:

- "MODELLO PER LE DICHIARAZIONI RILASCIATE DAGLI OPERATORI ECONOMICI IN ORDINE AL POSSESSO DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE"- SCHEDE 1 E 1A.
- ALL. 1A ELENCO FARMACI ESCLUSIVI/ Descrizione della fornitura;
- ALL. 1 B - ELENCO FARMACI - dettaglio
- ALL. 2A - SCHEMA DI OFFERTA ECONOMICA
- ALL. 2B - SCHEMA DI OFFERTA ECONOMICA-FOGLIO PREZZI
- CGA







ASL Cagliari

Scheda n. 1

**MODELLO PER LE DICHIARAZIONI RILASCIATE DAGLI OPERATORI ECONOMICI IN ORDINE AL POSSESSO DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA**

All'ASL Cagliari  
Servizio Acquisti  
Via Piero della Francesca, 1  
09047 Selargius (CA)

**OGGETTO: PROCEDURA NEGOZIATA – FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI COPERTE DA BREVETTO E/O ESCLUSIVE ESPLETATA IN UNIONE D'ACQUISTO TRA LE AZIENDE SANITARIE DELLA MACROAREA TERRITORIALE SUD SARDEGNA**

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_

nato/a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente a \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

codice fiscale \_\_\_\_\_

nella sua qualità di \_\_\_\_\_  
(legale rappresentante, procuratore, ecc)

dell'IMPRESA - CONSORZIO o GEIE \_\_\_\_\_

con sede legale in \_\_\_\_\_ cap \_\_\_\_\_

via \_\_\_\_\_ N° \_\_\_\_\_

e sede amministrativa in \_\_\_\_\_ cap \_\_\_\_\_

via \_\_\_\_\_ N° \_\_\_\_\_

telefono \_\_\_\_\_ telefax \_\_\_\_\_

E-MAIL \_\_\_\_\_

pec \_\_\_\_\_

codice fiscale n. \_\_\_\_\_ PARTITA IVA \_\_\_\_\_

sotto la propria responsabilità,

- consapevole ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 del D.P.R. 445/2000 della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di rilascio di dichiarazioni mendaci e/o formazione di atti falsi e/o uso degli stessi;
- consapevole che, qualora fosse accertata ai sensi e per gli effetti dell'art. 71 e 75 del D.P.R. 445/2000, la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, l'impresa da lui rappresentata verrà esclusa dalla procedura per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima;
- consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione dopo l'avvio della fornitura, il contratto potrà essere risolto di diritto dalla ASL Cagliari ai sensi dell'art. 1456 cod. civ;

- informato, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003 n° 196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;

**DICHIARA ai sensi degli artt. 46 e 47 D.P.R. 28/12/2000 n°445:**

1	che la predetta Impresa da lui rappresentata intende presentare offerta per i Lotti nn., di seguito indicati																									
2	di aver preso integrale conoscenza delle clausole tutte contenute nella presente, nella lettera d'invito e in tutti i loro eventuali allegati, che regolano l'appalto in oggetto e di accettare le predette clausole in modo pieno ed incondizionato;																									
3	di aver valutato tutte le circostanze che hanno portato alla determinazione del prezzo e tutte le condizioni contrattuali che possono influire sull'esecuzione del servizio e di aver considerato il prezzo offerto, nel suo complesso, congruo e remunerativo e tale quindi da consentire la propria offerta;																									
4	che l'offerta è valida per almeno 180 giorni successivi al termine ultimo per la presentazione della stessa;																									
5	che i prezzi offerti e/o i ribassi sui prezzi posti a base di gara dovranno rimanere fissi ed invariabili per tutta la durata del contratto, fatta salva la revisione prezzi ex art. 115 D.Lgs 163/2006;																									
6	<p>che la ditta è iscritta nel Registro delle imprese (ovvero, in caso di impresa avente sede all'estero, l'iscrizione in uno dei Registri professionali o commerciali dello Stato di residenza di cui all'art. 39 D.Lgs.163/06) presso la competente</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• C.C.I.A.A. di .....</li> <li>• nel Registro delle Imprese dal ..... al .....</li> <li>• al N° ..... per l'esercizio dell'attività oggetto della presente gara;</li> <li>• forma giuridica della Ditta concorrente (indicare la forma giuridica): .....</li> </ul> <p>(ditta individuale - società in nome collettivo - società in accomandita semplice - società per azioni - società in accomandita per azioni - società a responsabilità limitata - società cooperativa a responsabilità limitata - società cooperativa a responsabilità illimitata - consorzio di cooperative)</p>																									
7	<p>Che il titolare<sup>1</sup>/soci delle s.n.c. / soci accomandatari delle s.a.s. / amministratori muniti di poteri di rappresentanza, socio unico persona fisica, socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, delle altre società o consorzi, <b>attualmente in carica</b>, è/sono:</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th style="width:15%;">cognome</th> <th style="width:20%;">Nome</th> <th style="width:25%;">Luogo e data di nascita</th> <th style="width:20%;">Residenza</th> <th style="width:20%;">Incarico Societario</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	cognome	Nome	Luogo e data di nascita	Residenza	Incarico Societario																				
cognome	Nome	Luogo e data di nascita	Residenza	Incarico Societario																						
8	<p>che il/i direttore/i tecnico/i <b>attualmente in carica</b> è/sono:</p> <table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse; margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th style="width:15%;">cognome</th> <th style="width:20%;">Nome</th> <th style="width:25%;">Luogo e data di nascita</th> <th style="width:20%;">Residenza</th> <th style="width:20%;">Incarico Societario</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	cognome	Nome	Luogo e data di nascita	Residenza	Incarico Societario																				
cognome	Nome	Luogo e data di nascita	Residenza	Incarico Societario																						

<sup>1</sup> Cancellare le diciture che non interessano

9 che il titolare<sup>1</sup>/soci delle s.n.c. / soci accomandatari delle s.a.s. / amministratori muniti di poteri di rappresentanza, socio unico persona fisica, socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, delle altre società o consorzi, **che hanno rivestito e cessato tali cariche nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando**, è/sono:

cognome	Nome	Luogo e data di nascita	Residenza	Incarico Societario

10 che il/i direttore/i tecnico/i **che hanno rivestito e cessato tale carica nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando** è/sono:

cognome	Nome	Luogo e data di nascita	Residenza	Incarico Societario

di non rientrare in nessuna delle condizioni costituenti causa di esclusione dalle gare per la stipula di pubblici contratti ai sensi dell'art. 38 comma 1, lettere da a) ad m-quater) del D.Lgs 163/06 e s.m.i, attestando quindi (barrare con una x):

a)  che l'Impresa non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, od altra situazione equivalente secondo la legislazione del Paese di stabilimento, e che non sono in corso procedimenti per la dichiarazione di una di tali situazioni;

b)  che nei propri confronti non è pendente procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'articolo 3 della legge 27 dicembre 1956, n. 1423 o in una delle situazioni ostative previste dall'art. 10 della Legge 31 maggio 1965, n. 575;

c) (barrare la casella corrispondente):

di non aver subito alcuna sentenza di condanna passata in giudicato, o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidano sulla moralità professionale;

**ovvero** di aver subito le seguenti sentenze passate in giudicato, decreti penali divenuti irrevocabili o sentenze di applicazione della pena su richiesta<sup>2</sup>:

11

d) (barrare la casella corrispondente):

che nessuno dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando di gara di cui ai punti 5 e 6, è incorso in condanne, con sentenze passate in giudicato o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidano sulla moralità professionale;

**ovvero** che il soggetto \_\_\_\_\_ (indicare nome e cognome) cessato dalla carica nell'anno antecedente alla data di pubblicazione del bando di gara ha riportato condanne, con sentenze passate in giudicato o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidano sulla moralità professionale, relativamente a<sup>2</sup>:

Da parte di questa Impresa vi è stata completa dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata in capo a tali soggetti dimostrata dal \_\_\_\_\_

<sup>2</sup> indicare se patteggiato, estinto, o altro. Si rammenta che sono comunque causa di esclusione la condanna con sentenza passata in giudicato, per uno o più reati di partecipazione a un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, quali definiti dagli atti comunitari citati all'art. 45 par. 1 Direttiva CE 2004/18, a meno che l'impresa non dimostri che vi sia stata completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata. Il dichiarante non è comunque tenuto a indicare le condanne quando il reato è stato depenalizzato ovvero per le quali è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima

e) (barrare la casella corrispondente):

di non avere violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55;

**ovvero** che, pur essendo stata definitivamente accertata a suo carico una violazione del divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55, tale accertamento è avvenuto in data<sup>3</sup> \_\_\_\_\_ e la relativa violazione è stata rimossa, come risulta da \_\_\_\_\_

f)  di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro

g)  che, secondo motivata valutazione della stazione appaltante, non ha commesso grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara, e che non ha commesso un errore grave nell'esercizio della sua attività professionale, accertato con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;

h)  di non avere commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui l'impresa è stabilita. Tale situazione di regolarità è certificata e può essere verificata dal competente Ufficio dell'Agenzia delle Entrate di \_\_\_\_\_

i)  che nei suoi confronti, ai sensi del comma 1-ter dell'art. 38 del D.lgs. 163/2006, non risulta alcuna iscrizione nel casellario informatico presso l'Autorità, per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito a requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento dei subappalti;

j)  di non avere commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui l'impresa è stabilita; dichiara inoltre i seguenti riferimenti INPS e INAIL e del CCNL Applicato:

**INPS**

Ufficio/Sede	
Indirizzo	
città	
tel./fax	
Matricola Azienda	
Codice sede INPS	

**INAIL**

Ufficio/Sede	
Indirizzo	
città	
tel./fax	
Codice ditta	
P.A.T.	

il CCNL applicato è il seguente: \_\_\_\_\_

la dimensione aziendale è la seguente:

da 0 a 5 lavoratori       da 6 a 15 lavoratori       da 16 a 50 lavoratori

da 51 a 100 lavoratori       oltre 100 lavoratori

k)  di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili in quanto (barrare la voce che interessa):

ha ottemperato al disposto della L. 68/99 art. 17 in quanto con organico oltre i 35 dipendenti o con organico da 15 a 35 dipendenti che ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

<sup>3</sup> L'esclusione ha durata di un anno decorrente dall'accertamento definitivo della violazione e va comunque disposta se la violazione non è stata rimossa.

oppure

non è assoggettabile agli obblighi derivanti dalla L. 68/99 in quanto con organico fino a 15 dipendenti o con organico da 15 a 35 dipendenti che non ha effettuato nuove assunzioni dopo il 18 gennaio 2000. Tale situazione di ottemperanza può essere certificata dal seguente Ufficio Provinciale del Lavoro:

UFFICIO PROVINCIALE

Ufficio Provinciale	Indirizzo	CAP	Città
Fax	Tel		
e- mail			

l)  che nei suoi confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), del decreto legislativo dell'8 giugno 2001 n. 231 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 36-bis, comma 1, del decreto-legge 4 luglio 2006, n. 223, convertito, con modificazioni, dalla legge 4 agosto 2006, n. 248;

m) (barrare la voce corrispondente)

di non essere stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale, aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.L. 13 maggio 1991 n. 152, convertito, con modificazioni, dalla L. 12 luglio 1991, n. 203

Oppure

essendo stato vittima dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del cod. pen. aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.L. 13 maggio 1991 n. 152, convertito, con modificazioni, dalla L. 12 luglio 1991, n. 203, di non avere omesso la denuncia dei fatti all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'art. 4, comma 1, della L. 24 novembre n) (barrare la voce corrispondente)

di non trovarsi in alcuna situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice civile rispetto ad alcun soggetto, e di aver formulato l'offerta autonomamente;

ovvero di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, e di aver formulato l'offerta autonomamente;

ovvero di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di un soggetto rispetto al quale si è in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, e di cui si indicano e di cui si indicano le generalità \_\_\_\_\_, e di aver formulato l'offerta autonomamente. In separata busta chiusa, la presente dichiarazione è corredata dai documenti utili a dimostrare che la situazione di controllo non ha influito sulla formulazione dell'offerta.

12

(art. 41 del D.Lgs. n. 163/2006 "Capacità economica e finanziaria dei fornitori e dei prestatori di servizi) che il fatturato globale d'impresa e l'importo relativo ai servizi e forniture nel settore oggetto della gara, realizzato negli ultimi tre esercizi di seguito indicati (si intendono gli ultimi tre esercizi finanziari il cui bilancio sia stato approvato al momento della pubblicazione del bando della presente gara) con dati distinti per esercizio ed IVA esclusa, risulta:

esercizio	IMPORTO del fatturato d'impresa globale, iva esclusa	IMPORTO del fatturato d'impresa relativo ai servizi e forniture nel settore oggetto del Lotto o dei Lotti cui si intende partecipare, iva esclusa
20__	€	€
20__	€	€
20__	€	€

12

a

*soltanto in mancanza del predetto requisito rif. 12:*

1- che il fatturato globale d'impresa e l'importo relativo ai servizi e forniture nel settore oggetto della gara, realizzato nell'ultimo esercizio di seguito indicato, IVA esclusa, risulta:

esercizio	IMPORTO del fatturato d'impresa globale, iva esclusa	IMPORTO del fatturato d'impresa relativo ai servizi e forniture nel settore oggetto del Lotto o dei Lotti cui si intende partecipare, iva esclusa
20__	€	€

2 - Allega le dichiarazioni di **almeno due Istituti bancari** od intermediari finanziari autorizzati ai sensi del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385, rilasciate in originale in data non anteriore a sei mesi precedenti la data di pubblicazione del bando della presente gara.

13

(art. 42 del D.Lgs. 163/2006 "Capacità tecnica e professionale dei fornitori e dei prestatori di servizi")

l'elenco delle principali forniture effettuate durante gli ultimi 3 esercizi (indicati nel punto precedente) con la descrizione dell'esatto oggetto, il rispettivo importo, IVA esclusa, date e destinatari:

esercizio	IMPORTO principali forniture, iva esclusa	OGGETTO	DESTINATARIO PUBBLICO o PRIVATO

14

di applicare a favore dei lavoratori dipendenti, (se cooperativa anche verso i soci), condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti di lavoro e dagli accordi locali in cui si svolgono i lavori, se più favorevoli nei confronti dei suddetti soggetti rispetto a quelle dei contratti di lavoro e degli accordi del luogo in cui ha sede la Ditta, nonché di rispettare le norme e le procedure previste in materia dalla legge 19.03.1990 n. 55 e successive modifiche ed integrazioni;

15

che questa Impresa è in possesso dei requisiti di idoneità tecnico professionale necessari per la corretta esecuzione della fornitura, di cui all'art. 26, comma 1, lettera a), punto 2, del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.;

16

(*solo nel caso*) di essere distributore in esclusiva per i prodotti oggetto della presente procedura nell'ambito del territorio della ASL Cagliari, e che tale distribuzione in esclusiva è riferita sia alla casa produttrice che a qualsiasi altro soggetto intermediario.

17

che al fine di poter assolvere agli obblighi sulla tracciabilità dei movimenti finanziari previsti dall'art.3 della legge 13/08/2010, n.136, relativi ai pagamenti di forniture e servizi effettuati a favore della Pubblica Amministrazione, la ditta si impegna ad accendere, prima della stipulazione del contratto, e ad utilizzare per tutte le proprie transazioni relative alle commesse pubbliche, comprese le transazioni verso i propri subcontraenti, uno o più conti correnti bancari o postali, presso banche o presso la società Poste Italiane SpA, dedicati, anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche. Nel caso in cui la ditta fosse già titolare dei sopraddetti conti, ne indica gli estremi identificativi, che sono i seguenti:

conto corrente n. \_\_\_\_\_ aperto presso: \_\_\_\_\_

IBAN: \_\_\_\_\_

conto corrente n. \_\_\_\_\_ aperto presso: \_\_\_\_\_

IBAN: \_\_\_\_\_

che le persone delegate ad operare su tale/i conto/i sono:

1) \_\_\_\_\_, nato/a a \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_)

il \_\_\_\_\_ Cod. Fiscale \_\_\_\_\_;

2) \_\_\_\_\_, nato/a a \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_)

il \_\_\_\_\_ Cod. Fiscale \_\_\_\_\_;

18

che l'Impresa, in caso di aggiudicazione:

non intende affidare alcuna attività oggetto della presente gara in subappalto;

**Oppure**

Lotto \_\_\_\_ : intende affidare in subappalto nella misura non superiore al 30% dell'importo contrattuale, nel rispetto delle condizioni stabilite nel Capitolato Speciale d'Appalto/Disciplinare di gara, nonché nell'art. 118 del D.Lgs. n. 163/2006 le seguenti attività:

o in caso di partecipazione a più Lotti, qualora il concorrente intenda affidare in subappalto talune attività oggetto della presente procedura solo per alcuni Lotti ovvero intenda affidare in subappalto attività diverse per i differenti Lotti, proseguire con foglio aggiuntivo)

19 qualora un partecipante alla gara eserciti, ai sensi del D.Lgs. n. 241/90, la facoltà di accesso agli atti:

di autorizzare l'Amministrazione a rilasciare copia di tutta la documentazione presentata per la partecipazione alla gara;

ovvero, in alternativa

non autorizzare l'accesso agli atti inerenti le parti relative all'offerta tecnica che saranno espressamente indicate con la presentazione della stessa, ovvero delle giustificazioni dei prezzi eventualmente chieste in sede di verifica delle offerte anomale, in quanto coperte da segreto tecnico/commerciale, indicando i motivi (allegare ogni documentazione idonea a comprovare l'esigenza di tutela).

20  che, al fine dell'applicazione dell'art. 53 comma 16 ter del D.Lgs 165/2001, introdotto dalla Legge n. 190/2012 (attività successiva alla cessazione del rapporto di lavoro [pantouflage-revolving doors]), questa Impresa non ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, di non aver attribuito incarichi ad ex dipendenti, che hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni nei loro confronti, nel triennio successivo alla cessazione del rapporto.

21 che per la ricezione di ogni comunicazione inerente la gara in oggetto e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata, ivi comprese le comunicazioni di cui all'art. 79 del D. Lgs. 163/2006 e s.m., si elegge domicilio in:

(Città e CAP) \_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_, n. \_\_\_\_;

tel. \_\_\_\_\_, fax \_\_\_\_\_; e-mail \_\_\_\_\_;

casella di posta elettronica certificata \_\_\_\_\_<sup>4</sup>;

nominativo di riferimento (cognome, nome, qualifica) \_\_\_\_\_;

di autorizzare espressamente la Stazione Appaltante ad effettuare le comunicazioni di interesse alla casella di PEC (o al numero di fax) indicati;

di impegnarsi a comunicare tempestivamente al Servizio Acquisti della ASL Cagliari., via fax al numero 070.6093225, ogni variazione sopravvenuta nel corso della procedura di gara circa l'indirizzo o il numero di fax su indicati al quale ricevere le comunicazioni.

<sup>4</sup> Laddove presente

1	<input type="checkbox"/> fotocopia di entrambe le facciate di un documento di identità, in corso di validità, del dichiarante (carta d'identità, patente di guida rilasciata dalla prefettura o passaporto)
2	<input type="checkbox"/> la documentazione relativa al deposito cauzionale provvisorio nel caso in cui sia dovuto secondo le istruzioni della lettera d'invito
3	<input type="checkbox"/> nel caso sia stata ridotta del 50% la percentuale relativa al calcolo del deposito cauzionale provvisorio Certificazione del sistema di qualità della Impresa proponente, conforme alle norme europee della serie UNI-EN-45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000. <b>La documentazione deve essere presentata in originale o copia debitamente conformizzata, escluse fotocopie.</b>
4	<input type="checkbox"/> documentazione dell'avvenuto versamento a titolo di contributo a favore dell'Autorità per la Vigilanza sui contratti pubblica, se dovuta in relazione all'importo del lotto/i per cui si presenta offerta
5	<input type="checkbox"/> documentazione attestante l'attribuzione del "PASSOE" da parte del servizio AVCPASS
6	<input type="checkbox"/> nel caso in cui sia stato dichiarato il punto 12a), le dichiarazioni di almeno due Istituti bancari, conformi a quanto esplicitamente richiesto;
7	<input type="checkbox"/> Eventuale PROCURA SPECIALE (in originale o copia autentica), nel caso in cui le dichiarazioni e l'offerta siano sottoscritte da un procuratore speciale del/i legale/i rappresentante/i.
8	<input type="checkbox"/> Dichiarazioni rese su modello 1A allegato alla presente, dagli altri soggetti, non firmatari della presente, attualmente in carica, e cioè: <input type="checkbox"/> I TITOLARI ED I DIRETTORI TECNICI, OVE PRESENTI (SE SI TRATTA DI IMPRESA INDIVIDUALE) <input type="checkbox"/> I SOCI ED I DIRETTORI TECNICI, OVE PRESENTI (SE SI TRATTA DI SOCIETÀ IN NOME COLLETTIVO) <input type="checkbox"/> I SOCI ACCOMANDATARI ED I DIRETTORI TECNICI, OVE PRESENTI (SE SI TRATTA DI SOCIETÀ IN AC COMANDITA SEMPLICE) <input type="checkbox"/> GLI AMMINISTRATORI MUNITI DI POTERE DI RAPPRESENTANZA, IL SOCIO UNICO PERSONA FISICA, IL SOCIO DI MAGGIORANZA NEL CASO DI SOCIETÀ CON MENO DI QUATTRO SOCI ED I DIRETTORI TECNICI, OVE PRESENTI (SE SI TRATTA DI ALTRO TIPO DI SOCIETÀ O CONSORZIO)

Data

IL LEGALE RAPPRESENTANTE

---

(Timbro e firma)





ASL Cagliari

Scheda n. 1A

MODELLO PER LE DICHIARAZIONI RILASCIATE DAGLI OPERATORI ECONOMICI IN ORDINE AL POSSESSO DEI REQUISITI DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA ( DA COMPILARSI DA PARTE DEGLI ALTRI SOGGETTI NON FIRMATARI DELL'ISTANZA DI PARTECIPAZIONE)<sup>5</sup>

All'ASL Cagliari  
Servizio Acquisti  
Via Piero della Francesca, 1  
09047 Selargius (CA)

Oggetto: PROCEDURA NEGOZIATA – FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI COPERTE DA BREVETTO E/O ESCLUSIVE ESPLETATA IN UNIONE D'ACQUISTO TRA LE AZIENDE SANITARIE DELLA MACROAREA TERRITORIALE SUD SARDEGNA.

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_

nato/a \_\_\_\_\_ il \_\_\_\_\_

residente a \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_

codice fiscale \_\_\_\_\_

nella sua qualità di \_\_\_\_\_

con sede legale in \_\_\_\_\_ cap \_\_\_\_\_

via \_\_\_\_\_ N° \_\_\_\_\_

codice fiscale n. \_\_\_\_\_ PARTITA IVA \_\_\_\_\_

Consapevole della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità, di cui all'art. 76 del D.P.R. 445/2000, nonché delle conseguenze amministrative di decadenza dai benefici eventualmente conseguiti al provvedimento emanato,

DICHIARA ai sensi degli artt. 46 e 47 D.P.R. 28/12/2000 n°445:

1  che nei suoi confronti non è pendente alcun procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'articolo 3 della legge 27 dicembre 1956, n. 1423 o di una delle cause ostative previste dall'articolo 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575;

<sup>5</sup> I titolari ed i direttori tecnici, ove presenti (se si tratta di impresa individuale);

I soci ed i direttori tecnici, ove presenti (se si tratta di società in nome collettivo)

I soci accomandatari ed i direttori tecnici, ove presenti (se si tratta di società in accomandita semplice)

Gli amministratori muniti di potere di rappresentanza, il socio unico persona fisica, il socio di maggioranza nel caso di società con meno di quattro soci ed i direttori tecnici, ove presenti (se si tratta di altro tipo di società o consorzio)

2

AGI

2  che nei propri confronti non sono state pronunciate condanne con sentenza passata in giudicato, o emessi decreti penali di condanna divenuti irrevocabili ovvero sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale

**Ovvero**

che nei propri confronti sono state pronunciate le sentenze di condanna passate in giudicato, o emessi i decreti penali di condanna divenuti irrevocabili ovvero le sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'art. 444 del codice di procedura penale che seguono:

---

---

---

*Si rammenta che devono essere indicate tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali il soggetto abbia beneficiato della non menzione.*

*Il dichiarante non è tenuto ad indicare le condanne quando il reato è stato depenalizzato ovvero per le quali è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima.*

*Al fine di consentire alla Asl Cagliari la valutazione dell'incidenza dei reati sulla moralità professionale il soggetto dichiarante è invitato ad allegare ogni documentazione utile.*

*Si rammenta che sono causa di esclusione la condanna con sentenza passata in giudicato, per uno o più reati di partecipazione a un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, quali definiti dagli atti comunitari citati all'art. 45 par. 1 Direttiva CE 2004/18;*

3 (barrare la casella corrispondente)

di non essere stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale, aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.L. 13 maggio 1991 n. 152, convertito, con modificazioni, dalla L. 12 luglio 1991, n. 203

**Oppure**

essendo stato vittima dei reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del cod. pen. aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.L. 13 maggio 1991 n. 152, convertito, con modificazioni, dalla L. 12 luglio 1991, n. 203, di non avere omissso la denuncia dei fatti all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'art. 4, comma 1, della L. 24 novembre

Data

---

IL SOTTOSCRITTO

---

(Timbro e firma)

1	fotocopia di entrambe le facciate di un documento di identità, in corso di validità, del dichiarante (carta d'identità, patente di guida rilasciata dalla prefettura o passaporto) <u>a pena di esclusione</u>
---	--

**INFORMATIVA AI SENSI DELL'ART. 13 DEL D.LGS. 30 GIUGNO 2003, N. 196**

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196, si informa che i dati personali raccolti con la presente, saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento (le attività concernenti l'esecuzione di una gara e la stipula dei contratti ad essa conseguenti) per il quale la presente dichiarazione viene resa;

Si informa, altresì, che in caso di aggiudicazione, l'Ufficio Appalti e Gare (Settore Acquisti) del Servizio Acquisti procederà ad effettuare tutte le necessarie verifiche e controlli sulle dichiarazioni sostitutive rese dell'atto di notorietà prodotte presso gli uffici competenti al fine di poter pervenire alla firma del contratto.

Il Responsabile del trattamento è il Responsabile del Servizio Acquisti dell'ASL Cagliari, con sede in via Piero della Francesca, 1 – 09047 Selargius (CA);

tel. 070.609 3886;

fax 070 609 3225;

e-mail: [acquisti@asl8cagliari.it](mailto:acquisti@asl8cagliari.it)

## ALL. 1A - ELENCO DEI FARMACI ESCLUSIVI/ DESCRIZIONE DELLA FORNITURA

FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI COPERTE DA BREVETTO E/O ESCLUSIVE ESPLETATA IN UNIONE D'ACQUISTO TRA LE AZIENDE SANITARIE DELLA MACROAREA TERRITORIALE SUD SARDEGNA.

### SPECIFICHE TECNICHE DEI LOTTI

PREMESSA: I prodotti oggetto di ogni singolo lotto, di seguito dettagliatamente descritti, devono soddisfare pienamente i requisiti specificati, nonchè essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli che venissero emanati nel corso della durata dei contratti di fornitura

Si precisa che:

• **Preparati dei principi attivi con formulazione in cartucce: Insuline e Follitropina Beta, Somatotropina .....**

L'Operatore Economico aggiudicatario dovrà fornire gratuitamente un adeguato numero di Iniettori a penna, compatibili con le cartucce del medicinale offerto, su ordinativo a richiesta.

• **Preparati da somministrare con pompa dedicata : Iloprost f. conc. per infusione.....:**

L'Operatore Economico aggiudicatario dovrà fornire gratuitamente un adeguato numero di POMPE portatili accessoriate, dedicate al farmaco, complete di reservoir monouso, su richiesta dell'utilizzatore .

• **Mezzi di Contrasto ATC V08AB**

L'Operatore Economico aggiudicatario dovrà fornire gratuitamente i necessari raccordi per iniettore automatico e le altre metodiche di somministrazione con le specificità e nelle quantità richieste in base alla diversa tipologia degli iniettori presenti nelle singole Aziende.

I fabbisogni, distinti per dosaggio, sono espressi in millilitri (ml).

L'offerta economica in ml dovrà essere valida per tutti i formati dello stesso dosaggio.

• **Preparati Antiblastici**

I prodotti in soluzione pronta devono essere confezionati in flaconi protetti da film plastico o altro analogo sistema che in caso di rottura accidentale del flacone non consenta la fuoriuscita del farmaco. Il sistema di protezione deve essere espressamente dichiarato nella documentazione tecnica.

Inoltre:

L'Operatore Economico Aggiudicatario, deve predisporre un adeguato servizio di reportistica e monitoraggio, consistente nell'elaborazione dei dati di rendicontazione specifici anche in formato elettronico e/o in via telematica, (indicazione Azienda, valore ordinativo di fornitura, quantitativo dei prodotti ordinati per singolo ordinativo, descrizione della fornitura, consegne, fatturazioni, ogni altra informazione ritenuta opportuna e necessaria) per tutte le Aziende dell'Unione di Acquisto della Macroarea Sud-Sardegna, da trasmettersi nel rispetto della tempistica concordata con l'Azienda Capofila.

**ELENCO LOTTI: VD allegato 1B**

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP. U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANT'URGI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
A.f.o.m. Dipendenze Srl	1	1A	N07BB01	DISULFIRAM	200 mg cpr	CPR	450					450	900	SI	
A.menarini Ind.farm.rion.srl	2	2A	M04AA03	FEBUXOSTAT	80 MG CPR	CPR				1.400		1.400	2.800	NO	
A.menarini Ind.farm.rion.srl		2B	M04AA03	FEBUXOSTAT	120 MG CPR	CPR				140		140	280	NO	
A.menarini Ind.farm.rion.srl		2C	C09AA09	FOSINOPRIL (SALE SODICO)	10 mg cpr	CPR	560	420				980	1.960	SI	
A.menarini Ind.farm.rion.srl		2D	C01EB18	RANOLAZINA	375 mg cpr rp	CPR		4.800		600		5.400	10.800	NO	
A.menarini Ind.farm.rion.srl		2E	C01EB18	RANOLAZINA	500mg RP CPR	CPR				600		600	1.200	NO	
A.p.m. srl	3	3A	V04CX	VERDE INDOCIANINA	25 mg iv fl	FL	200			400	60	660	1.320	no	
Abbott Srl	4	4A	A16AA02	ADEMETIONINA	200MG CPR GASTR	CPR				40	200	240	480		
Abbott Srl		4B	A16AA02	ADEMETIONINA	400MG CPR GASTR	CPR				300	400	700	1.400		
Abbott Srl		4C	A16AA02	ADEMETIONINA	200MG IM IV FL	FL				10	100	110	220		
Abbott Srl		4D	A16AA02	ADEMETIONINA	400MG IM IV FL	FL				300	400	700	1.400		
Abbott Srl		4E	N05BA	DELORAZEPAM	0,5 mg im ev fl 1 ml	FL	420	340	120	350	90		1.320	2.640	SI
Abbott Srl		4F	N05BA	DELORAZEPAM	2 mg im ev fl 1 ml	FL	2.100	2.080	210	255	90		4.735	9.470	SI
Abbott Srl		4G	N05BA	DELORAZEPAM	5 mg im ev fl 1 ml	FL	3.000	995	90	51			4.136	8.272	SI
Abbott Srl		4H	A09AA02	PANCRELIPASI	150 mg cps	CPS	70.000	15.500	16.000	2.000	2.000		105.500	211.000	SI
Abbott Srl		4I	A09AA02	PANCRELIPASI	300 mg cps	CPS	8.500	2.200		300			11.000	22.000	SI
Abbott Srl		4J	N05AA03	PROMAZINA CLORIDRATO	30 ml flc gtt	FLC	4.500	1.380	400	100	100		6.480	12.960	SI
Abbott Srl		4K	N05AA03	PROMAZINA CLORIDRATO	50 mg im iv fl	FL	5.460	1.410	300	1.320	1.200		9.690	19.380	SI
Abbott Srl		4L	C01BC03	PROPAFENONE CLORIDRATO	425 mg cpr rl prot	CPR	280	280		84			644	1.288	SI
Abbott Srl		4M	C01BC03	PROPAFENONE CLORIDRATO	325 mg cpr rl prot	CPR	280	280		84			644	1.288	SI
Abbott Srl		4N	C01BC03	PROPAFENONE CLORIDRATO	70 mg 20 ml iv fl	FL	300	575	100	300	250		1.525	3.050	SI
Abbott Srl		4O	C08DA01	VERAPAMIL	180 MG CPR RP	CPR			150		150		300	600	SI
Abbott Srl		4P	C08DA01	VERAPAMIL CLORIDRATO	5 mg 2 ml iv fl	FL	1.000	1.700	150	200	400		3.450	6.900	SI
Abbvie Srl		5A	L04AB04	ADALIMUMAB	40mg sc 2PENNE+2T	PENNE	1.400	1.200	1.300	5.400			9.300	18.600	SI
Abbvie Srl		5B	L04AB04	ADALIMUMAB	40mg sc 2SIR+2TAM	SIR	300	800	300	900			2.300	4.600	SI
Abbvie Srl		5C	L04AB04	ADALIMUMAB	40mg sc 4PENNE+4T	PENNE	800				1.200		2.000	4.000	SI
Abbvie Srl		5D	L04AB04	ADALIMUMAB	40mg sc 4SIR+4TAM	SIR	250						250	500	SI
Abbvie Srl	5E	L04AB04	ADALIMUMAB	2 SIR+2 FL 40 MG +4 TAMP (uso pediatrico)	SIR		20					20	40	SI	

2

A45

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.D.M.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AGU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Abbvie Srl	5	5F	N01BB10	LEVOBUPIVACAINA CLORIDRATO	2,5mg/ml fiala 10 ml	FL	1.400	100		100		1.600	3.200	SI
Abbvie Srl		5G	N01BB10	LEVOBUPIVACAINA CLORIDRATO	5 mg/ml fl 10ml pp sterile	FL	5.200	100	350	300		5.950	11.900	SI
Abbvie Srl		5H	N01BB10	LEVOBUPIVACAINA CLORIDRATO	7,5 mg/ml fl 10ml pp sterile	FL	2.800	120	350	400		3.670	7.340	SI
Abbvie Srl		5I	N04BA02	LEVODOPA+CARBIDOPA	20mg + 5 mg/ml gel intestin cass+sacca	SACCA	600	2.240	1.400		4.200	8.440	16.880	SI
Abbvie Srl		5J	J05AR10	LOPINAVIR + RITONAVIR	200mg + 50mg cpr riv	CPR	164.800			90.000		254.800	509.600	S
Abbvie Srl		5K	J05AR10	LOPINAVIR +RITONAVIR	4,8g + 1,2g /60ml os fl	FL	250			20		270	540	SI
Abbvie Srl		5L	J06BB16	PALIVIZUMAB	100MG IM 1F - AMP.	FL				200	300	500	1.000	
Abbvie Srl		5M	J06BB16	PALIVIZUMAB	50MG IM 1F + AMP	FL				150	100	250	500	
Abbvie Srl		5N	H05BX02	PARACALCITOLE	5 mcg/ml fiale ev	FL	12.000	7.500	1.000		5.000	25.500	51.000	SI
Abbvie Srl		5O	H05BX02	PARACALCITOLE	1 mcg cps	CPS	9.800		2.800		8.400	21.000	42.000	SI
Abbvie Srl		5P	H05BX02	PARACALCITOLE	2 mcg cps	CPS	2.800				8.400	11.200	22.400	SI
Abbvie Srl		5Q	J05AE03	RITONAVIR	100 mg cps	CPS	169.800		360	144.000		314.160	628.320	S
Abbvie Srl		5R	J05AE03	RITONAVIR	SOLUZ OS 90ML 80MG/ML	FLC	30					30	60	SI
Abiogen Pharma Spa		6	6A	M05BA	SODIO NERIDRONATO	100 MG F	F				30		30	60
Actelion Pharm.italia Srl	7	7A	C02KX01	BOSENTAN	32MG 56C.PR DISP.	CPR					560	560	1.120	
Actelion Pharm.italia Srl		7B	C02KX01	BOSENTAN MONOIDRATO	62,5 mg cpr	CPR	3.640	560	1.008	2.520	560	8.288	16.576	SI
Actelion Pharm.italia Srl		7C	C02KX01	BOSENTAN MONOIDRATO	125 mg cpr	CPR	25.200	9.800	1.680	2.520	560	39.760	79.520	SI
Actelion Pharm.italia Srl		7D	A16AX06	MIGLUSTAT	100 mg cps	CPS	4.000					4.000	8.000	S
Adienne srl	8	8A	L01AC01	TIOTEPA	100 mg 10mg/ml FL	FL	120					120	240	SI
Adienne srl		8B	L01AC01	TIOTEPA	15 mg fl	FL	100					100	200	SI
Alcon Italia Spa	9	9A	S01EC04	BRINZOLAMIDE	10 mg/ml collirio 5 ml	FLC	100			30		130	260	SI
Alcon Italia Spa		9B	S01CA01	TOBRAMICINA 3 MG + DESAMETASONE 1MG/ML	3,5 mg pomata oftalmica	TUBO	1.200	530	20	5	120	1.875	3.750	NO
Alcon Italia Spa		9C	S01EE04	TRAVOPROST	40MG/ML 2,5ML COLL	FLAC		30				30	60	SI
Alexion Pharma italy	10	10A	L04AA25	ECULIZUMAB	300 mg conc. soluzione per infusione	FL	850				192	842	1.684	NO
Alfa Intes (Ind.ter.splendore)	11	11A	S01AX18	IODOPOVIDONE	4% 15 ml flc monodose	FLC	1.250		300	600		2.150	4.300	SI
Alfa Intes (Ind.ter.splendore)		11B	S01HA07	LIDOCAINA CLORIDRATO	4% collino monodose	FL	11.000	400	2.000	16.000	1.200	30.600	61.200	SI
Alfa Wassermann Spa		12A	L03AX03	BACILLO CALMETTE -GUERIN	POLVERE 81 MG ENDOVESICALE	FL		200				200	400	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P/U	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Alla Wassermann Spa	12	12B	V03AF04	CALCIO LEVOFOLINATO	4 MG CPR	CPR		450				450	900	SI
Alla Wassermann Spa		12C	A06AD65	MACROGOL + ASSOCIAZIONI + DIMETICONE	Per pulizia colon in preparazione ad indagini diagnostiche . Polvere buste 70g	BS	7.000	3.000	1.000	6.000	3.200	20.200	40.400	SI
Allergan Spa	13	13A	S01FA01	ATROPINA SOLFATO	10MG/ML 10 ML	FLAC				150		150	300	SI
Allergan Spa		13B	S01FA04	CICLOPENTOLATO CLOR.	1% collirio 3 ml	FLC	500	200	100	600	60	1.460	2.920	SI
Allergan Spa		13C	S01BA01	DESAMETASONE	0,2% collirio	FLC	160	50				150	300	SI
Allergan Spa		13D	S01BA01	DESAMETASONE	700 mcg+ AP IMP INTRAVIT	IMP	40			100	60	200	400	SI
Allergan Spa		13E	M03AX01	TOSSINA BOTULINICA DA CLOSTR. BOT TIPO a	100 UI fl	FL	250	200		100		550	1.100	
Allergan Spa														
Alloga italia srl	14	14A	N05AH06	CLOTIAPINA	100mg/ml gtt os 10 ml	FLC	700	400	200	20		1.320	2.640	SI
Alloga italia srl		14B	N05AH06	CLOTIAPINA	40mg cpr	CPR	4.620	150				4.770	9.540	SI
Alloga italia srl		14C	N05AH06	CLOTIAPINA	40mg/ml im iv 4ml	FL	200	300	100	20		626	1.240	SI
Alloga italia srl		14D	C02AB01	METILOOPA	250 mg cpr rv	CPR	360	300		1.350	900	2.910	5.820	SI
Alloga italia srl		14E	C02AB01	METILOOPA	500 mg cpr riv	CPR	450	300		1.350	600	2.700	5.400	SI
Alloga italia srl		14F	L01XX14	TRETINOINA	10 mg eps	CPS	3.500					3.500	7.000	SI
Almiral spa	15	15A	D11AH04	ALITRETINOINA	10 mg eps	CPS			300	30		330	660	SI
Almiral spa		15B	D11AH04	ALITRETINOINA	30 mg eps	CPS		720	300	1.200		2.220	4.440	SI
Almiral Spa		15C	N02BG10	DELTA-9-TETRAIDROCANNOLO/CANNABIDIOL	10ML spray	FLC	2.100				900	3.000	6.000	SI
Amdipharm Ltd	16	16A	J01FA01	ERITROMICINA	600 MG CPR	CPR		800		240		840	1.680	SI
Amgen Srl	17	17A	H05BX01	CINACALCET	30 mg cpr	CPR	14.000	11.672	5.600		28.000	59.272	118.544	SI
Amgen Srl		17B	H05BX01	CINACALCET	60 mg cpr	CPR	2.800	4.580			5.600	12.980	25.960	SI
Amgen Srl		17C	H05BX01	CINACALCET	90 mg cpr	CPR	560	280			5.600	6.440	12.880	SI
Amgen Srl		17D	B03XA02	DARBEPOETINA	fl sir dosaggi vari	mcg	800.000	173.200	100.000	17.000	170.400	1.060.600	2.121.200	SI
Amgen Srl		17E	M05BX04	DENOSUMAB	120 mg/1,7 ml sc	FL		120	130	140		390	780	SI
Amgen Srl		17F	L01XC08	PANITUMUMAB	20mg/ml iv 1fl 20 ml	FL	60	110	30	50		270	540	SI
Amgen Srl		17G	L01XC08	PANITUMUMAB	20mg/ml iv 1fl 5 ml	FL	160		50	30		240	480	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP. U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Amgen Srl		17H	L03AA13	PEGFILGRASTIM	6mg sc sir prer 0,6 ml	SIR	1.500	50	200	500		2.250	4.500	SI
Amgen Srl		17I	B02BX04	ROMIPLOSTIM	250 mcg fl	FL	140			16		156	312	SI
Amgen Srl		17J	B02BX04	ROMIPLOSTIM	500 mcg fl	FL	60					60	120	SI
Angelini Spa		18A	B03BA01	CIANOCOBALAMINA	1.000 mcg fl im	FL	1.000	150		300	500	1.950	3.900	SI
Angelini Spa		18B	B03BA01	CIANOCOBALAMINA	15 ML SOL OS	FLC				10		10	20	NO
Angelini Spa		18C	N06AX05	TRAZODONE CLORIDRATO	2,5% gocce 30 ml	FLC	920	50	60	20	50	1.100	2.200	SI
Angelini Spa		18D	N06AX05	TRAZODONE CLORIDRATO	50 mg 5 ml im iv finale	FL	30					30	60	SI
Angelini Spa		18E	N06AX05	TRAZODONE CLORIDRATO	50 mg cpr	CPR	1.200			150		1.350	2.700	SI
Angelini Spa		18F	N06AX05	TRAZODONE CLORIDRATO	75 mg cpr ril prol	CPR	5.000	1.170	600	300		7.070	14.140	SI
Angelini Spa		18G	N06AX05	TRAZODONE CLORIDRATO	100 mg cpr div	CPR	570			90		660	1.320	SI
Angelini Spa		18H	N08AX05	TRAZODONE CLORIDRATO	150 mg cpr ril prol	CPR	2.660	2.400		100		5.360	10.720	SI
Angenerico Spa	19	19A	N01AH03	SULFENTANIL CITRATO	50 mcg/ml fl 1ml	FL			400		1.000	1.400	2.800	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20A	L01AA02	CLORAMBUCIL	2 mg cpr	CPR	3.000			50		3.050	6.100	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20B	C01AA05	DIGOSSINA	0,5 mg/2 ml im iv fl	FL	1.200	880	300	1.200	600	4.160	8.360	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20C	C01AA05	DIGOSSINA	0,25 mg cpr	CPR	1.500	3.400	1.200	450	1.200	7.750	15.500	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20D	C01AA05	DIGOSSINA	0,125 mg cpr	CPR	12.000	5.700	2.400	3.600	3.000	26.700	53.400	SI
Aspen Pharma Trading Limited	20	20E	C01AA05	DIGOSSINA	0,0625 mg cpr	CPR	6.500	3.900	600	1.500	1.500	14.000	28.000	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20F	C01AA05	DIGOSSINA	0,05 mg/ml scr	FLC	120					120	240	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20G	B01AX05	FONDAPARINUX	vari dosaggi sir	MG	15.000	6.550	10.000	10.000	13.500	55.050	110.100	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20H	L01AA03	MELFALAN	50 mg/10 ml fic	FL	400					400	800	SI
Aspen Pharma Trading Limited		20I	L01AA03	MELFALAN	2 mg cpr	CPR	5.000			25		5.025	10.050	SI
Astellas Pharma Spa		21A	N01BX04	CAPSAICINA	179 mg 1 cer + 1 gel	CER	20					20	40	SI
Astellas pharma spa		21B	A03BB05	CIMETROPIO BROMURO	5% gtl	FLC	35	10				45	90	SI
Astellas pharma spa		21C	A03BB05	CIMETROPIO BROMURO	1% gtl	FLC	45	10				55	110	SI



OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.U. M	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Astellas pharma spa	21	21D	A03BB05	CIMETROPIO BROMURO	5mg im iv fl	FL	50	10				60	120	SI	
Astellas Pharma Spa		21E	A07AA12	FIDAXOMICINA	200mg cpr rv	CPR	200	60		40		300	600		
Astellas Pharma Spa		21F	L02AE02	LEUPRORELINA ACETATO	7,5 mg sc sir	SIR	4	42					46	92	SI
Astellas Pharma Spa		21G	L02AE02	LEUPRORELINA ACETATO	22.5 mg sc sr	SIR	15	6	10				31	62	SI
Astellas Pharma Spa		21H	L02AE02	LEUPRORELINA ACETATO	45 mg sc sir	SIR	20						20	40	
Astellas Pharma Spa		21I	J02AX05	MICAFUNGIN	100 mg ev fl	FL	200				150		350	700	SI
Astellas Pharma Spa		21J	J02AX05	MICAFUNGIN	50 mg ev fl	FL	380				50		430	860	SI
Astellas Pharma Spa		21K	G04BD08	SOLIFENACINA	5 mg cpr riv	CPR	6.000	1.300	1.800				9.100	18.200	NO
Astellas Pharma Spa		21L	G04BD08	SOLIFENACINA	10 mg cpr riv	CPR	6.000	1.350	800				9.950	13.900	NO
Astellas Pharma Spa		21M	D11AH01	TACROLIMUS	0,03% unq 30 g	TUBO	10	10	10	10			40	80	SI
Astellas Pharma Spa		21N	L04AD02	TACROLIMUS	5 mg iv fl	FL	10						10	20	SI
Astellas Pharma Spa		21O	L04AD02	TACROLIMUS	0,5mg cps RP	CPS	1.500	1.050				10.000	12.550	25.100	
Astellas Pharma Spa		21P	L04AD02	TACROLIMUS	1mg cps RP	CPS	9.000	3.600				15.000	27.600	55.200	
Astellas Pharma Spa		21Q	L04AD02	TACROLIMUS	3mg cps RP	CPS	1.500	1.500				10.000	13.000	26.000	
Astellas Pharma Spa		21R	L04AD02	TACROLIMUS	5mg cps RP	CPS	1.500	1.950				10.000	13.450	26.900	
Astellas Pharma Spa		21S	D11AH01	TACROLIMUS	0,1 % unq 30 g	TUBO	30	10	10	30			60	160	SI
Astrazeneca Spa		22	22A	L02BA03	FULVESTRANT	250mg/5ml 2 sir	SIR	1.800	200	90	200		2.290	4.580	SI
Astrazeneca Spa			22B	L01XE02	GEFITINIB	250 mg cpr riv	CPR	5.300	150	300	150			5.800	11.800
Astrazeneca Spa	22C		L02AE03	GOSERELIN ACETATO	3,6 mg sr depot	SIR	0	1					1	2	SI
Astrazeneca Spa	22C		L02AE03	GOSERELIN ACETATO	10,8 mg sir depot	SIR	0	1					1	2	S
Astrazeneca Spa	22D		C07AB02	METOPROLOLO TARTRATO	5 mg 5 ml fl	FL	1.000	300		500	300		2.100	4.200	S
Astrazeneca Spa	22E		C07AA05	PROPRANOLOLO CLORIDRATO	40 mg cpr	CPR	8.000	2.850	3.000	2.400	4.500		20.750	41.500	S
Astrazeneca Spa	22F		B01AC24	TICAGRELOR	90mg cpr	CPR	3.350	4.620	1.120	2.800	11.200		23.100	46.200	S
Aurobindo pharma italia srl		23A	N05BA01	DIAZEPAM	5mg microcl	FLC	272	100	100			472	944	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP. U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Aurobindo pharma italia srl	23	23B	N05BA01	DIAZEPAM	10 mg microcl	FLC	256	356				612	1.224	SI
Aurobindo pharma italia srl		23C	N07BB01	DISULFIRAM	400 mg cpr eff	CPR EFF	4.320	1.200				5.520	11.040	SI
Avantgarde (gruppo sigma-lau)	24	24A	A07FA01	FERMENTI LATTICI VIVI LIOFILIZZATI	250 mg ps	BS	600	300		200		1.100	2.200	SI
Avantgarde (gruppo sigma-lau)		24B	A07FA01	FERMENTI LATTICI VIVI LIOFILIZZATI	1 g bs	BS	27.000	1.300	3.600	8.500	20.900	60.400	120.800	SI
B.braun Milano Spa	25	25A	N05CD08	MIDAZOLAM	1 mg/ml flac 50 ml in PE	FLC	2.000	200				2.200	4.400	SI
B.braun Milano Spa		25B	N05CD08	MIDAZOLAM	1 mg/ml flac 100 ml in PE	FLC	2.000	200				2.200	4.400	SI
B.braun milano spa		25C	N01BB04	PRILOCAINA CLORIDRATO	2% 10 fl 5ml	FL	150			100		250	500	SI
Baxter Spa	26	26A	L01AA01	CICLOFOSFAMIDE MONOidrato	1 gr fl iv	FL	1.600		200	450	50	2.500	5.000	SI
Baxter Spa		26B	L01AA01	CICLOFOSFAMIDE MONOidrato	500 mg fl iv	FL	700	210	30	200	20	1.160	2.320	SI
Baxter Spa		26C	L01AA01	CICLOFOSFAMIDE MONOidrato	50 mg cpr riv	CPR	14.000			250		14.250	28.500	SI
Baxter Spa		26D	A11BA	COMPLESSO VITAMINICO NON ASSOCIATO	iv flacone	FLC	5.000			1.600	2.500	9.100	18.200	SI
Baxter Spa		26E	N01AB07	DESFLURANO	240ML LIQ INAL	FLAC	330			100	450	880	1.760	
Baxter Spa		26F	C07AB09	ESMOLOLO CLORIDRATO	100 mg fl	FL	500	30	20	400	450	1.400	2.800	SI
Baxter Spa		26G	C07AB09	ESMOLOLO CLORIDRATO	10mg/ml 250ml sacca	SACCA	200			48	200	448	896	SI
Baxter Spa		26H	B02BC	FIBRINOGENO/APROTININA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO/FATTORE XIII	sir 10ml	SIR	70				24	94	188	SI
Baxter Spa		26I	B02BC	FIBRINOGENO/APROTININA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO/FATTORE XIII	sir 4ml	SIR	35			110	480	625	1.250	SI
Baxter Spa		26J	B02BC	FIBRINOGENO/APROTININA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO/FATTORE XIII	sir 2ml	SIR	10			180	120	310	620	SI
Baxter Spa		26K	L01AA06	IFOSFAMIDE	1000 mg iv flc	FL	1.500	80	100	30		1.710	3.420	SI
Baxter Spa		26L	B02BD03	INIBITORE BAYPASSANTE ATTIVITA' DEL FATTORE VIII	1000 UI F	F				150		150	300	NO
Baxter Spa		26M	V03AF01	MESNA	400 mg iv fl 4 ml	FL	8.250	80	500	300	60	9.170	18.340	SI
Baxter Spa		26N	B01AD12	PROTEINA C UMANA	500UI IV	FL	20	5		2	10	37	74	SI
Baxter Spa		26O	B01AD12	PROTEINA C UMANA	1000UI IV	FL	15	2		20	20	57	114	SI
Bayer Spa		27A	V08AA01	ACIDO DIATRIZOICO	100 ml flc	FLC	350	100				450	900	SI
Bayer Spa	27B	V08AA01	ACIDO DIATRIZOICO	OS RETT FLAC 100ML	FLAC	420			200	600	1.220	2.440	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP.U	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Bayer Spa	27	27C	V08CA01	ACIDO GADOPENTETICO sale dimegluminica	37,6mg/20 ml intra-art. sir	FL SIR	200			100		300	600	SI	
Bayer Spa		27D	V08CA10	ACIDO GADOXETICO	0,25 MMOL/ml 10 ml sir	SIR	300	30	100	120	200	750	1.500	NO	
Bayer Spa		27E	S01LA05	AFLIBERCEPT	40mg/ml fl	FL	100				300	100	600	1.000	
Bayer Spa		27F	G03HA01	CIPROTERONE ACETATO	300 mg/ml prol. im. fl.	FL	50	50					100	200	SI
Bayer Spa		27G	G03HA01	CIPROTERONE ACETATO	50 mg cpr	CPR	500	200					700	1.400	SI
Bayer Spa		27H	N03AB52	FENITONIN/METILFENOBARBITAL/FENOBARBITAL	50mg/50mg/50mg cpr	CPR	600						600	1.200	NO
Bayer Spa		27I	C05AA08	FLUCORTOLONE + CINCOCAINA	UNG 30 G	TB					220		220	440	SI
Bayer Spa		27J	V08CA08	GADOBUTROLO	1,0 MMOL/ml 7,5 ml sir	SIR	100						100	200	SI
Bayer Spa		27K	V08CA09	GADOBUTROLO	604,72mg/ml fl 15 ml	FL	400	300	100		180		980	1.960	SI
Bayer Spa		27L	V08CA09	GADOBUTROLO	604,72mg/ml fl 30 ml	FL	300	200			450	400	1.350	2.700	SI
Bayer Spa		27M	G03DA03	IDROSSIPROGESTERONE	250mg/ml sol. iniett.	FL			100				100	200	SI
Bayer Spa		27N	V08AB05	IOPROMIDE	300 mg/ml volumi vari	ML	220.000	15.000					235.000	470.000	SI
Bayer Spa		27O	V08AB05	IOPROMIDE	370 mg/ml volumi vari	ML	600.000	200.000			640.000	600.000	2.040.000	4.080.000	SI
Bayer Spa		27P	D01AC20	ISOCONAZOLO / DIFLUCORTOLONE	0,1%+1% CREMA	TUBO	1.400						1.400	2.800	NO
Bayer Spa		27Q	D07AC14	METILPREDNISOLONE ACEPONATO	0,1% crema	TUBO	300				1.200		1.500	3.000	NO
Bayer Spa		27R	D07AC14	METILPREDNISOLONE ACEPONATO	0,1% crema idrofoba	TUBO	50				150		200	400	NO
Bayer Spa		27S	D07AC14	METILPREDNISOLONE ACEPONATO	0,1% unguento	TUBO	100				180		280	560	NO
Bayer Spa		27T	J01MA14	MOXIFLOXACINA	400 MG/250ML F	F					50		50	100	SI
Bayer Spa		27U	C08CA05	NIFEDIPINA	10 MG CPS	CPS					300		300	600	SI
Bayer Spa		27V	C08CA06	NIMODIPINA	10mg/ 50 ml iv flc	FLC	200					1.800	2.000	4.000	SI
Bayer Spa		27W	C08CA07	NISOLDIPINA	10 MG CPR	CPR					96		96	192	SI
Bayer Spa		27X	A11CA01	RETINOLO PALMITATO	150.000U/ml gtl	FLC	20						20	40	SI
Bayer Spa	27Y	B01AF01	RVAROXABAN	10 mg cpr	CPR	300	1.200	1.000		100		2.500	5.200	SI	
Bayer Spa	27Z	B01AF01	RVAROXABAN	15 mg cpr	CPR	60.000	27.300	12.600		6.300	4.200	110.400	220.800	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.D.T.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANT'URGI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Bayer Spa		27AA	B01AF01	RIVAROXABAN	20mg cpr	CPR	104.552	30.800	50.400	3.360	5.600	194.712	389.424	SI
Bayer Spa		27BA	L01XE05	SORAFENIB TOSILATO	200 mg cpr nv	CPR	4.500	3.650	5.600	10.640	33.600	57.990	115.980	SI
Bayer Spa		27CA	G02AD05	SULPROSTONE	0,5 mg fl 2 ml	FL	100	150	30	350	200	830	1.560	SI
Bayer Spa		27DA	G03BA03	TESTOSTERONE	50 mg gel monodose	BUSTE	1.800	360	100			2.260	4.520	SI
Bayer Spa		27EA	G03BA03	TESTOSTERONE ENANTATO	250 mg im F	FL	50	20	100			170	340	SI
Bayer Spa		27FA	G03BA03	TESTOSTERONE UNDECANOATO	1000 mg/4ml 1 F	FL	120	20	6			146	292	SI
Biofutura pharma spa	28	28A	N06AA04	CLOMIPRAMINA CLORIDRATO	25MG CPR	CPR	1.400			300		1.700	3.400	SI
Biofutura pharma spa		28B	N06AA04	CLOMIPRAMINA CLORIDRATO	10MG CPR	CPR				200		200	400	SI
Biofutura pharma spa		28C	N06AA04	CLOMIPRAMINA CLORIDRATO	75MG CPR RP	CPR	1.000	600		200		1.800	3.600	SI
Biofutura pharma spa		28D	N06AA04	CLOMIPRAMINA CLORIDRATO	25MG/2ML F	F	600	50		300		950	1.900	SI
Biofutura pharma spa		28E	A16AA01	L CARNITINA CLORIDRATO	2 g os flac 10ml	FLC	2.500	3.600	360		1.500	7.960	15.920	SI
Biofutura pharma spa		28F	A16AA01	L CARNITINA CLORIDRATO	2 gr ev fl 5 ml	FL	1.000	5.000	300			6.300	12.600	SI
Biofutura pharma spa		28G	N03AG01	MAGNESIO VALPROATO	200 MG CPR GASTRORES	CPR		600				500	1.200	SI
Biofutura pharma spa		28H	N03AG01	MAGNESIO VALPROATO	500 MG CPR GASTRORES	CPR		1.800				1.800	3.600	SI
Biofutura pharma spa		28I	H01AA02	TETRACOSACTIDE ESAACETATO	1 mg im fl ni prof	FL	100	20		5		125	250	SI
Biofutura pharma spa		28J	H01AA02	TETRACOSACTIDE ESAACETATO	0,25 mg im iv fl	FL	500	85		300	50	935	1.870	SI
Biofutura pharma spa		28K	A03AA05	TRIMEBUTINA	granulato x sosp	FLAC	15				24	39	78	NO
Biofutura pharma spa		28L	A03AA05	TRIMEBUTINA MALEATO	50 mg im iv fl	FL	1.700	350			10.000	12.050	24.100	NO
Biogen Idec Italia	29	29A	L03AB07	INTERFERONE BETA-1A	30mcg /0,5ml 4 pen	PENNA	5.000				6.000	11.000	22.000	SI
Biogen Idec Italia		29B	L03AB07	INTERFERONE BETA-1A	30 mcg 4 sir + 4aghi	SIR	6.000				4.000	10.000	20.000	SI
Biogen Idec Italia		29C	L04AA23	NATALIZUMAB	300 mg iv fl	FL	2.000				1.200	3.200	6.400	SI
BioInTec pharma Ltd	30	30A	L01XD05	TEMOPORFIN	4mg/ml iv 11.5 ml	FL	2					2	4	SI
Bios Italia srl	31	31A	S01AE01	OFLOXACINA	0,3% collirio 10 ml	FLC	700	220	100			1.020	2.040	SI
Bios Italia srl		31B	S01AE01	OFLOXACINA	0,3% pomata	TUBO	500	420	30			950	1.900	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabb/sogno annuale Area Vasta sud	fabb/sogno biennale Area Vasta sud	PTR
Bioos Italia srl		31C	S01AE01	OFLOXACINA	0.3% UNG OFT 3,5G	TB		20		1.000	400	1.420	2.840	
Biotest Italia Srl	32	32A	J06BB09	IMMUNOGLOBULINA UMANA CYTOMEGALOVIRUS	500 UI F	F				5		5	10	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33A	B01AD02	ALTEPLASI	50 mg cv fl 50 ml	FL	24	6	4	12	90	136	272	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33B	B01AD02	ALTEPLASI	20 mg ev fl 20 ml	FL	6			2	80	96	176	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33C	C02AC01	CLONIDINA	5.0 mg sistemi transdermici	CER	800	200	300	70	600	1.970	3.940	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33D	C02AC01	CLONIDINA	2.5 mg sistemi transdermici	CER	1.000	350	300	60	300	2.010	4.020	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33E	C02AC01	CLONIDINA CLORIDRATO	150 mcg cpr	CPR	1.500	700	150	420	600	3.370	6.740	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33F	C02AC01	CLONIDINA CLORIDRATO	150 mcg 1 ml im iv f	FL	2.000	550	150	600	1.200	4.500	9.000	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33G	B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO	110 mg cps	CPS	300.000	156.000	150.000	12.000	30.000	648.000	1.296.000	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33H	B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO	150 mg cps	CPS	300.000	126.000	90.000	12.000	24.000	552.000	1.104.000	SI
Boehringer Ingelheim It.spa	33	33I	B01AE07	DABIGATRAN ETEXILATO	75MG 30CPS	CPR					240	240	480	
Boehringer Ingelheim It.spa		33J	B01AC07	DIPIRIDAMOLO	10 mg iv F	FL	0			600	1.500	2.100	4.200	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33K	C01CA01	ETILEFRINA CLORIDRATO	7.5mg/ml gll	F.LC	180	70		5		255	510	NO
Boehringer Ingelheim It.spa		33L	C01CA01	ETILEFRINA CLORIDRATO	10mg 1ml im ev fl	FL	200	430		300		930	1.860	NO
Boehringer Ingelheim It.spa		33M	J05AG01	NEVIRAPINA	400 mg cpr R.P	CPR	18.600			12.000		30.600	61.200	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33N	N02BE51	PARACETAMOLO + CODEINA FOSFATO	400 mg+10mg	CPR	600			40		640	1.280	NO
Boehringer Ingelheim It.spa		33O	B01AD11	TENECTEPLASE	10.000 U/10ml iv fl + sir	FL	20		10	5		35	70	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33P	R03BB04	TIOTROPIO BROMURO	18 mcg cps handihaler	CPS	14.400	5.200	1.200	1.050	3.000	24.850	49.700	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33Q	R03BB04	TIOTROPIO BROMURO	2.5 mcg sol + inal: 60D	FLC	50	20		200		270	540	SI
Boehringer Ingelheim It.spa		33R	J05AE09	TIPRANA VIR	250 mg cps molli	CPS	7.200			1.200		8.400	16.800	no
Bracco imaging Italia Srl		34A	V08BA01	BARIO SOLFATO CON SOSTANZE SOSPENSIVE	340 g polv os	FLC	200	100		250	320	870	1.740	SI
Bracco imaging Italia Srl		34B	V08BA01	BARIO SOLFATO CON SOSTANZE SOSPENSIVE	400 g rettale sacca	sacca	200	96		150	200	646	1.292	SI
Bracco Imaging Italia Srl		34C	V08CA04	GADOTERIDOLO	279,3 mg/ml fl 10 ml	FL	100	30				130	260	SI
Bracco Imaging Italia Srl		34D	V08CA04	GADOTERIDOLO	279,3mg/ml fl 15 ml	FL	100	30		100		230	460	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.D.M.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Bracco Imaging Italia Srl	34	34E	V08CA04	GADOTERIDOLO	279,3mg/ml fl 20 ml	FL	200	20		300		520	1.040	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34F	V08AB10	IOMEPROLO	150 mg/ml volumi vari	ML	2.000	300.000			35.000	337.000	674.000	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34G	V08AB10	IOMEPROLO	250 mg/ml volumi vari	ML	0		8.000	1.000		9.600	18.000	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34H	V08AB10	IOMEPROLO	300 mg/ml volumi vari	ML	2.000			20.000		22.000	44.000	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34I	V08AB10	IOMEPROLO	350 mg/ml volumi vari	ML	280.000	180.000		120.000	400.000	980.000	1.960.000	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34J	V08AB10	IOMEPROLO	400 mg/ml volumi vari	ML	500.000		210.000	300.000	300.000	1.310.000	2.620.000	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34K	V08AB01	IOPAMIDOLO	61,24 gr flac 100 ml orale - rettale	FLC	100		10	40		150	300	SI	
Bracco Imaging Italia Srl		34L	V08DA05	ZOLFO ESAFLUORURO	8 mcg + 1 sir. + adat.	FL	250	120		250	120	740	1.480	SI	
Bracco Spa Div. farmaceutica		35	35A	V08CA08	ACIDO GADOBENICO sale dimegluminico	10 ml fl	FL	400	30	100			530	1.060	SI
Bracco Spa Div. farmaceutica			35B	V08CA08	ACIDO GADOBENICO sale dimegluminico	15 ml fl	FL	200	30	100		800	1.130	2.260	SI
Bracco Spa Div. farmaceutica	35C		V08CA08	ACIDO GADOBENICO sale dimegluminico	20 ml fl	FL	800	30		50	800	1.480	2.980	SI	
Bracco Spa Div. farmaceutica	35D		B03BA51	CIANOCOBALAMINA + CA - FOLINATO	1,5 ml im iv fl	FL	12.000				3.000	15.000	30.000	NO	
Bracco Spa Div. farmaceutica	35E		N03AA02	FENOBARBITALE	15 MG CPR	CPR		100		450	300	850	1.700	SI	
Bracco Spa Div. farmaceutica	35F		N03AA02	FENOBARBITALE SODICO	200 mg fl	FL	40	400				440	880	SI	
Bracco Spa Div. farmaceutica	35G		J04AK01	PIRAZINAMIDE	500 mg cpr	CPR	5.200	1.000		100		6.300	12.600	SI	
Bracco Spa Div. farmaceutica	35H		A11HA03	TOCOFEROLO ALFA	100 mg cpr	CPR	3.000	5.400			200	8.600	17.200	SI	
Bracco Spa Div. farmaceutica	35I		V08DA05	ZOLFO ESAFLUORURO	8 mcg + 1 sir. + adat.	FL	250	120		250	120	740	1.480	SI	
Bristol-myers Squibb Srl	36		36A	L04AA24	ABATACEPT	250mg IV fl	FL	5	250		1.020		1.275	2.550	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36B	L04AA24	ABATACEPT	125 mg/ml sir	SIR	15	180		1.820		2.015	4.030	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36C	J02AA01	AMFOTERICINA B	50 mg fl iv	FL	100		30		150	280	560	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36D	B01AF02	APIXABAN	2,5 mg spr	CPR	40.000	19.800	4.200	3.000	3.000	70.000	140.000	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36E	B01AF02	APIXABAN	5 mg cpr	CPR	60.000	27.300	16.800	3.800	3.000	110.400	220.800	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36F	J05AE08	ATAZANAVIR SOLFATO	300 mg cps	CPS	36.000	150	380	34.000		70.510	141.020	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36G	J05AE08	ATAZANAVIR SOLFATO	200 mg cps	CPS	3.600			22.000		25.600	51.200	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbricazioni annuale Area Vasta sud	fabbricazioni biennale Area Vasta sud	PTR	
Bristol-myers Squibb Srl	36	36H	C10AC01	COLESTIRAMINA CLORIDRATO	4 g busti polv	BST	480		120	300	180	1.080	2.160	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36I	L01XE06	DASATINIB	50 mg cpr	CPR	2.700					2.700	5.400	SI	
Bristol-myers Squibb Srl		36J	L01XE06	DASATINIB	100 mg cpr	CPR	4.000						4.000	8.000	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36K	L01XE06	DASATINIB	140 mg cpr	CPR	500						500	1.000	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36L	L01XE06	DASATINIB	80 mg cpr	CPR	1.000						1.000	2.000	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36M	J05AF02	DIDANOSINA	250 mg cps gastr	CPS	600			2.100			2.700	5.400	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36N	J05AF02	DIDANOSINA	400 mg cps gastr	CPS	900			2.100			3.000	6.000	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36O	J05AG03	EFAVIRENZ	200 mg cpr	CPR	500			4.500			5.400	10.800	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36P	J05AF10	ENTECAVIR	1 mg cpr	CPR	9.000	1.500	1.200	90	15.000		26.790	53.580	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36Q	J05AF10	ENTECAVIR	0,5 mg cpr	CPR	90.000	30.000	15.000	1.800	30.000		166.800	333.600	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36R	V07AB	ETAMIDOMIS/ACIDO LATTOBIONICO/POTASSIO IDROSSIDO/SODIO IDROSSIDO/ADENOSINA/ALLOPURINOLO/POTASSIO	SOLUZ. CONSERVAZIONE ORGANI 1L	SACCHE						600	600	1.200	
Bristol-myers Squibb Srl		36S	L01CB01	ETOPOSIDE	100 mg cps	CPS	200						200	400	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36T	L01CB01	ETOPOSIDE	50 mg cps	CPS	500						500	1.000	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36U	N05AB02	FLUFENAZINA DECANATO	25 mg fl 1 ml	FL	2.800	800	1.000				4.700	9.400	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36V	L01XC11	IPLIMUMAB	5mg/ml fl 40ml	FL	50			20			70	140	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36W	L01XC11	IPLIMUMAB	5mg/ml fl 10ml	FL	50			2			52	104	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36X	A07AA02	NISTATINA	100 ml sosp orale	FLC	4.500	100	200	120	1.200		6.120	12.240	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36Y	J01CF01	OXACILLINA (SALE SODICO)	1g fl iv im	FL	500	50	100	350	600		1.800	3.200	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36Z	J05AF04	STAVUDINA	30 mg cps	CPS	3.360						3.360	6.720	SI
Bristol-myers Squibb Srl		36AA	J05AF04	STAVUDINA	40 mg cps	CPS	1.680						1.680	3.360	SI
Bristol-myers Squibb Srl	36AB	B01AA03	WARFARIN (SALE SODICO)	5 mg cpr	CPR	8.400	7.000	600	2.250	9.000		27.250	54.500	S	
Bruno Farmaceutici Spa	37	37A	N07BB03	ACAMPROSATO CALCICO	333 mg cpr riv	CPR	840					840	1.680		
Bruno Farmaceutici Spa		37B	H02AB07	PREDNISONA	5 mg cpr	CPR	40.000	7.500	3.500	7.000	15.000		73.000	146.000	SI
Bruno Farmaceutici Spa		37C	H02AB07	PREDNISONA	25 mg cpr	CPR	50.000	12.000	12.000	12.000	15.000		101.000	202.000	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.M.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	ADU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Bruschettini Srl	38	38A	R01AA06	NAFAZOLINA	0,2% gtt nasali adulti 10ML	FLC	200	50				250	500	NO
C.I. Lab.farmaceutico Srl	39	39A	N07BB	SODIO OXIBATO	17,5% os so: 140 ml	FLC	800	700	2.500		150	4.150	8.300	SI
C.I. Lab.farmaceutico Srl		39B	N07BB	SODIO OXIBATO	17,5% os 10 ml	FL			3.000	300	1.200	4.500	9.000	SI
Celgene Srl	40	40A	L01BC07	AZACITIDINA	100mg 25mg/ml fl	FL	1.000					1.000	2.000	SI
Celgene Srl		40B	L04AX04	LENALIDOMIDE	5 mg cps	C.P.S	350	105	210			665	1.330	SI
Celgene Srl		40C	L04AX04	LENALIDOMIDE	10 mg cps	C.P.S	1.200	420	630			2.250	4.500	SI
Celgene Srl		40D	L04AX04	LENALIDOMIDE	15 mg cps	C.P.S	1.386	252	210			1.818	3.636	SI
Celgene Srl		40E	L04AX04	LENALIDOMIDE	25 mg cps	C.P.R	2.400	105	840			3.345	6.690	SI
Celgene Srl		40F	L01CD01	PACLITAXEL ALBUMINA	100mg 5mg/ml	FL	1.200			1.200		2.400	4.800	SI
Celgene Srl		40G	L04AX02	TALIDOMIDE	50 mg cps	C.P.S	7.500	140		1.120		8.760	17.520	SI
Chiesi Farmaceutici Spa	41	41A	N04BC07	APOMORFINA	50MG/5ML SC 5F	F					360	360	720	
Chiesi Farmaceutici Spa		41B	N06BC01	CAFFEINA CITRATO	20MG/ML F	F				2.000		2.000	4.000	SI
Chiesi Farmaceutici Spa		41C	V03AC02	DEFERIPRONE	500 mg cpr	C.P.R	30.000	25.000	3.000			58.000	116.000	SI
Chiesi Farmaceutici Spa		41D	V03AC02	DEFERIPRONE	1000 mg cpr	C.P.R	210.000	10.000	5.000			225.000	450.000	SI
Chiesi Farmaceutici Spa		41E	V03AC02	DEFERIPRONE	100mg/ml es 250ml	FLC	600	100	20			720	1.440	SI
Chiesi Farmaceutici Spa		41F	R07AA02	FOSFOLIPIDI NATURALI	80 mg/ml fl 1,5 ml	FL				100	12	112	224	
Chiesi Farmaceutici Spa		41G	R07AA02	FOSFOLIPIDI NATURALI	80 mg/ml fl 3 ml	FL	30			100		130	260	SI
Chiesi Farmaceutici Spa		41H	M01AB01	INDOMETACINA	50 MG/2 ML F	F				2.400		2.400	4.800	SI
Chiesi Farmaceutici Spa		41I	N04BA05	MELEVODOPA/CARBIDOPA	12,5mg/125mg cpr eff	C.P.R	2.400					2.400	4.800	
Chiesi Farmaceutici Spa		41J	N04BA05	MELEVODOPA/CARBIDOPA	25mg/100mg cpr eff	C.P.R	900					900	1.800	
Chiesi farmaceutici spa		41K	R03AK	SALBUTAMOLO +BECLOMETASONE	flac. monodose 2 ml per aerosol	FLC	600	300		700		1.600	3.200	SI
Cipros srl	42	42A	C05CX	ESCINA	5 mg fl ev	FL	480				1.500	1.980	3.960	NO
Clinigen Healthcare Ltd	43	43A	J05AD01	FOSCARNET SODICO	24 mg/ml iv flc 250 ml	FLC	800					800	1.600	SI
Correio Italia Srl	44	44A	B01AC17	TIROFIBAN (CLORIDRATO MONOIDRATO)	0,25 mg/ml iv fl 50ml	FL	20				50	70	140	SI



OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	T/P/N	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Costanzafarma Srl	45	45A	R06AD02	PROMETAZINA CLORIDRATO	50 mg/ml fl. 2 ml	FL	250	200			100	550	1.100	SI	
Costanzafarma Srl		45B	R06AD02	PROMETAZINA CLORIDRATO	25 mg conf.	CFT	200	50			600	850	1.700	SI	
Crinos Spa	46	46A	B01AD04	UROCHINASI	25.000 UI/II	FL	2.500	2.900	80	100	1.200	6.780	13.560	SI	
Crinos Spa		46B	L01CA03	VINDESINA SOLFATO	5 mg iv. II	FL	20					20	40	SI	
Eisai Srl	47	47A	L01XX41	ERIBULIN MESILATO	0,44 mg/ml iv fl. 2ml	FL	130			30		180	320	NO	
Eisai Srl		47B	M03AX01	TOSSINA BOTULINICA	5000 UI 1 ML	F				10		10	20	SI	
Eisai Srl		47C	M03AX01	TOSSINA BOTULINICA	5000 UI 2 ML	F				10		10	20	SI	
Eisai Srl		47D	N02BG08	ZICONOTIDE	100mcg/ml fl. inf. 1 ml	FL	120					120	240	SI	
Eli Lilly Italia Spa	48	48A	B01AC13	ABCIXIMAB	10 mg 5ml flac.	FLC	20	200		100	600	920	1.840	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48B	A10AB04	INSULINA LISPRO	3 ml 100 UI/ml cartucce	CART	500	100		20	150	770	1.540	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48C	A10AB04	INSULINA LISPRO	10 ml 100 UI/ml flac.	FLC	200	350	120	150	200	1.020	2.040	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48D	N05AH03	OLANZAPINA	10mg fl.	FL	50	20				70	140	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48E	N05AH03	OLANZAPINA PAMOATO MONOIDRATO	210mg+fl. 3ml	FL	30					30	60	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48F	N05AH03	OLANZAPINA PAMOATO MONOIDRATO	300mg+fl. 3ml	FL	200					200	400	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48G	N05AH03	OLANZAPINA PAMOATO MONOIDRATO	405mg+fl. 3ml	FL	50					50	100	SI	
Eli Lilly Italia Spa		48H	L01BA04	PEMETREXED	100 mg iv. fl.	FL	1.500	90	20	310			1.920	3.840	SI
Eli Lilly Italia Spa		48I	L01BA04	PEMETREXED	500 mg iv. fl.	FL	500	170	60	140			870	1.740	SI
Eli Lilly Italia Spa		48J	B01AC22	PRASUGREL CLORIDRATO	5 mg cpr.	CPR	280	350				5.600	6.250	12.450	SI
Eli Lilly Italia Spa		48K	B01AC22	PRASUGREL CLORIDRATO	10mg cpr.	CPR	2.800	2.220	560	2.100		5.600	13.280	26.560	SI
Eli Lilly Italia Spa		48L	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	6 mg cartuccia + siringa	CART	800	50					850	1.700	SI
Eli Lilly Italia Spa		48M	G04BE08	TADALAFIL	20 mg CPR RIV ( per PAH)	CPR	2.240	0				2.800	5.040	10.080	NO
Eli Lilly Italia Spa		48N	G04BE08	TADALAFIL	5 mg CPR RIV.	CPR	196	280	28			2.800	3.304	6.608	NO
Eli Lilly Italia Spa		48O	H05AA02	TERIPARATIDE	20mcg/80mcg penna	PENNE	100	54	50	5			200	418	SI
Far.g.lm. srl			48A	A03FA05	ALIZAPRIDE	50MG/2ML IV FL	FL					900	900	1.800	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	INDICAZIONE	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Far.g.im. srl	49	49B	M04AC01	COLCHICINA	1 MG CPR	CPR				900		900	1.800	SI	
Far.g.im. srl		49C	C01DA02	NITROGLICERINA	0,3mg cpr	CPR	2.100					2.100	4.200	SI	
Farmac.caber Spa	50	50A	H02AB02	DESAMETASONE	0,5 mg cpr	CPR	500	100		300		900	1.800	SI	
Farmac.caber Spa		50B	H02AB02	DESAMETASONE	0,75 mg cpr	CPR	1.000	100		100		1.200	2.400	SI	
Farmac.damor Spa	51	51A	D03AX	FRUMENTO ESTRATTO + FENOSSITANOLO	crema 32 g	TUBO	200					200	400	NO	
Farmac.damor Spa		51B	D03AX	FRUMENTO ESTRATTO + FENOSSITANOLO	garze merl. confez. X 10 garze	GARZA	2.000						2.000	4.000	NO
Farmigea Spa	52	52A	S01FA01	ATROPINA SOLFATO	1 % collino flac monodose 0,5 ml	FLC	200	70	20		250	540	1.080	SI	
Farmigea Spa		52B	S01XA02	RETINOLO	5g pom. Oft	TUBO	120						120	240	NO
Ferring Spa	53	53A	G02CX01	ATOSIBAN ACETATO	ev 37,5 mg/ 5 ml fl	FL	700	96	120	1.600	200	2.716	5.432	SI	
Ferring Spa		53B	G02CX01	ATOSIBAN ACETATO	ev 6,79 mg/ml 0,9 ml fl	FL	100	18	15	250	40	423	846	SI	
Ferring Spa		53C	L02BX02	DEGARELIX	80mg fl	FL			12	12			24	48	NO
Ferring Spa		53D	L02BX02	DEGARELIX	120mg fl	FL			6				6	12	NO
Ferring Spa		53E	H01BA02	DESMOPRESSINA ACETATO	60mcg cpr	CPR	300	900			90		1.290	2.580	SI
Ferring Spa		53F	H01BA02	DESMOPRESSINA ACETATO	120mcg cpr	CPR	600				90		690	1.380	SI
Ferring Spa		53G	H01BA02	DESMOPRESSINA ACETATO IDRATO	0,125MG SPR NAS	FLC	20	20				40	80	160	SI
Ferring Spa		53H	G02AD02	DINOPROSTONE	10 mg dispositive vag	DISPOS	500	200	100		400	120	1.320	2.640	SI
Ferring Spa		53I	H01CA01	GONADORELINA ACETATO	0,8mg/10 ml flc+slr+disp	FL	50				5		55	110	SI
Ferring Spa		53J	V04CD05	SOMATORELINA	50 mcg iv f+ f 1ml	FL	50				30		80	160	SI
Ferring Spa		53K	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	4 mg/ 3,5 ml sc.fl	FL	300	20	100				420	840	SI
Ferring Spa		53L	H01BA04	TERLIPRESSINA	1MG /06 8,5 ML	F			600		350		950	1.900	S
Fidia Farmaceutici Spa	54	54A	D03AX05	ACIDO JALURONICO SALE SODICO	(10X10) garze medicate	GRZ	100.000	21.500	10.000	10.000	15.000	156.500	313.000	SI	
Fidia Farmaceutici Spa		54B	D03AX05	ACIDO JALURONICO SALE SODICO	0,2% spray	CFZ	150	30				180	360	SI	
Fidia Farmaceutici Spa		54C	D03AX05	ACIDO JALURONICO SALE SODICO	0,2 % crema 15 g	TUBO	15.000	4.200	2.000	1.000	1.000	23.200	46.400	SI	
Forest Laboratories Italy Srl	55	55A	J01XB01	COLISTIMETATO SODICO	cps polvere inalante	CPS	336					336	672		

ASO

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Fresenius Kabi Italia S.r.l.	56	56A	V03AB32	GLUTATIONE	2500MG/25 ML	FLAC				1.200		1.200	2.400	SI	
Fresenius Medical Care II. Spa	57	57A	A12AA12	CALCIO ACETATO	667 mg cpr	CPR		5.900				5.900	11.800	SI	
Galderma Italia Spa	58	58A	L01XD03	METILAMINOLEVULINATO	160 MG 2 G CREMA	CREMA				60		60	160	NO	
Ge Healthcare srl	59	59A	V08AB09	IODIXANOLO	320 MG/ML 500 ML flac vetro/pp	FLAC				40	450	450	960	SI	
Ge Healthcare srl		59B	V08AB09	IODIXANOLO	320 MG/ML 200 ML flac vetro/pp	FLAC				60		60	120	SI	
Ge Healthcare srl		59C	V08AB09	IODIXANOLO	320 MG/ML 100 ML flac vetro/pp	FLAC				20	600	620	1.240	SI	
Gilead Sciences Srl	60	60A	J05AF08	ADEFOVIR DIPIVOXIL	10mg cpr	CPR	6.000	5.100	300	90	600	12.090	24.180	S	
Gilead Sciences Srl		60B	J02AA01	AMFOTERICINA B LIPOSOMIALE	50 mg fl iv	FL	5.000	100	40	300	1.500	6.940	13.880	SI	
Gilead Sciences Srl		60C	J01DF01	AZTREONAM SALE DI LISINA	sol. Nebuliz. 75MG 84FL+ 88F+NEB.	FL	168					168	336	SI	
Gilead Sciences Srl		60D	J05AF09	EMTRICITABINA	200 mg cps	CPS	1.200				1.500	2.700	5.400	NO	
Gilead Sciences Srl		60E	J05AR09	EMTRICITABINA,TENOFOVIR,DISOPROXIL,ELVITEGRAVIR E COBICISTAT	245MG+200MG+150MG+150M G CPR	CPR	3.250				18.000	21.250	42.500	SI	
Gilead Sciences Srl		60F	J05AR08	EMTRICITABINA+TENOFVIR DISOPROXIL+ RILPVRINA	25+200+245 mg cpr riv		6.600				21.000	27.600	55.200	SI	
Gilead Sciences Srl		60G	J05AR06	EMTRICITABINA+TENOFVIR DISOPROXIL+EFVIRENZA	600+200+245 mg cpr riv	CPR	48.000				45.000	93.000	186.000	S	
Gilead Sciences Srl		60H	J05AF07	TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO	245 mg cpr	CPR	42.000	10.500	9.000	19.500	30.000	111.000	222.000	SI	
Gilead Sciences Srl		60I	J05AR03	TENOFOVIR DISOPROXIL+EMTRICITABINA	200 mg+245 mg cpr riv	CPR	140.000		360	120.000		260.360	520.720	SI	
Glaxosmithkline Spa		61A	P02CA03	ALBENDAZOLO	400 mg cpr	CPR	120				60	120	300	600	SI
Glaxosmithkline Spa		61B	C02KX02	AMBRISENTAN	5mg cpr	CPR	1.800		150		600	2.550	5.100	SI	
Glaxosmithkline Spa	61C	C02KX02	AMBRISENTAN	10mg cpr	CPR	600				600	1.200	2.400	SI		
Glaxosmithkline Spa	61D	P01AX06	ATOVAQUONE	240 ml ns sosp	FLAC	100				30	130	260	SI		
Glaxosmithkline Spa	61E	L04AA28	BELIMUMAB	120MG F	F					1.300	1.300	2.600	SI		
Glaxosmithkline Spa	61F	L04AA28	BELIMUMAB	400MG F	F					20	20	40	SI		
Glaxosmithkline Spa	61G	B02BX05	ELTROMBOPAG OLAMINA	25mg cpr riv	CPR	1.120					1.120	2.240	SI		
Glaxosmithkline Spa	61H	B02BX05	ELTROMBOPAG OLAMINA	50mg cpr riv	CPR	280					280	560	SI		
Glaxosmithkline Spa	61I	L01XE07	LAPATINIB	250 mg cpr riv (cont. 70cpr)	CPR	22.960	2.880	350	5.040		31.230	62.460	SI		

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P U	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Glaxosmithkline Spa	61	61J	M03AC10	MIVACURIO CLORURO	2 mg/ml iv fl 5 ml	FL	50			100	50	200	400	SI	
Glaxosmithkline Spa		61K	L01XC10	OFATUMUMAB	100mg 3fl 5ml	FL	20					20	40	SI	
Glaxosmithkline Spa		61L	L01XC10	OFATUMUMAB	1000 mg 50 ml iv flc	FL	5					5	10	SI	
Glaxosmithkline Spa		61M	A04AA01	ONDANSETRON CLORIDRATO	40 mg im iv fl	FL	200					200	400	SI	
Glaxosmithkline Spa		61N	L01XE11	PAZOPANIB	400 mg cpr	CPR	2.400		150	1.500		4.050	8.100	NO	
Glaxosmithkline Spa		61O	L01XE11	PAZOPANIB	200 mg cpr	CPR	200			120		320	640	NO	
Glaxosmithkline Spa		61P	R03CC02	SALBUTAMOLO SOLFATO	500 mcg im fl	FL	1.000	800	200	100		2.100	4.200	NO	
Glaxosmithkline Spa		61Q	R03CC02	SALBUTAMOLO SOLFATO	100 mcg iv fl	FL	1.500	1.100	200	3.000	500	6.300	12.600	NO	
Glaxosmithkline Spa		61R	M03AB01	SUXAMETONIC CLORURO	100 mg/ 2 ml iv fl	FL	1.000	1.000	100	200	1.200	3.500	7.000	SI	
Glaxosmithkline Spa		61S	L01XX17	TOPOTECAN CLORIDRATO	1 mg cps	CPS	500	50				550	1.100	SI	
Gloria Med Pharma srl		62	62A	C05BB02	POLIDOCANOLO	0.5% 2 ML F	F	50			30	200	290	580	SI
Gloria Med Pharma srl			62B	C05BB02	POLIDOCANOLO	1% 2 ML F	F	40			50	200	290	580	SI
Gloria Med Pharma srl	62C		C05BB02	POLIDOCANOLO	2% 2 ML F	F	40	250		50	200	540	1.080	SI	
Grifols Italia Spa	63	63A	B05AA01	ALBUMINA UMANA	5% 500ML	FLC	400	1.000		200	600	2.200	4.400	SI	
Grifols Italia Spa		63B	B02AB02	ALFA-1 ANTITRIPSINA	1 g 40 ml iv fl	FL	20			120		140	280	SI	
Grunenthal Italia Srl	64	64A	N02AE01	BUPRENORFINA	20mg/35mcg/h cer	CER	2.100			90	150	2.340	4.680	SI	
Grunenthal Italia Srl		64B	N02AE01	BUPRENORFINA	40mg/70mcg/h cer	CER	150			15		165	330	SI	
Grunenthal Italia Srl		64C	N02AE01	BUPRENORFINA	30mg/52.5mcg/h cer	CER	30			15	60	105	210	SI	
Grunenthal Italia Srl		64D	N01BB02	LIDOCAINA CLORIDRATO	5% CEROTTI	CER				200		200	400	SI	
Grunenthal Italia Srl		64E	R06AE06	OXATOMIDE	30 mg cpr	CPR	6.900	1.800		900		9.600	19.200	NO	
Grunenthal Italia Srl		64F	R06AE06	OXATOMIDE	2,5% os sosp 30 ml	FLC	100	85	10			185	360	NO	
Grunenthal Italia Srl		64G	N02AX06	TAPENTADOLO	50 mg cpr ril prol	CPR RP	2.100			600		2.700	5.400	SI	
Grunenthal Italia Srl		64H	N02AX06	TAPENTADOLO	100 mg cpr ril prol	CPR RP	600			300		900	1.800	SI	
Grunenthal Italia Srl		64I	N02AX06	TAPENTADOLO	150 mg cpr ril prol	CPR RP	600			150		750	1.500	SI	

2  
A60

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	T/P/U	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Grunenthal Italia Srl		64J	N02AX06	TAPENTADOLO	150 mg cpr ri prol	CPR RP				150		150	300	SI
Guerbet Spa		65A	V08CA02	ACIDO GADOTERICICO	0,0025 MMOL/ml 20 ml Intra- art. sir.	FL SIR	100			50		150	300	SI
Guerbet Spa		65B	V08CA02	ACIDO GADOTERICICO	0,5 MMOL/ml 10 ml iv fl /sir	SIR/FL	500					500	1.000	SI
Guerbet Spa		65C	V08CA02	ACIDO GADOTERICICO	0,5 MMOL/ml 15 ml fl/sir	SIR/FL	100	500		100	1.200	1.900	3.600	SI
Guerbet Spa		65D	V08CA02	ACIDO GADOTERICICO	0,5 MMOL/ml 20 ml iv FL /SIR	FL	100			400		500	1.000	SI
Guerbet Spa		65E	V08AB11	IOBITRIDOLO	300 mg/ml volumi van	ML	15.000					15.000	30.000	SI
Guerbet Spa		65F	V08AB11	IOBITRIDOLO	350 mg/ml volumi van	ML	25.000			150.000	200.000	375.000	750.000	SI
Hospira Italia Srl		66A	C01CA04	DOPAMINA CLORIDRATO	200 mg/5 ml fl	FL	5.000	4.500	500	2.500	1.000	13.500	27.000	SI
Hospira Italia Srl		66B	L01XX08	PENTOSTATINA	10 mg fl	FL	90					90	180	SI
Hospira Italia Srl		66C	L01BA03	RALTITREXED	2 MG FLAC	FLAC				10		10	20	NO
Hra Pharma Italia Srl		67A	L01XX23	MITOTANO	500 mg cpr	CPR	3.200		1.200	300	2.000	6.700	13.400	SI
Ibsa Farmaceutici Italia Srl		68A	G03DA03	IDROSSIPROGESTERONE CAPROATO	341 MG F 2 ML	F				400		400	800	NO
Ibsa Farmaceutici Italia Srl		68B	H03AA02	LIOTIRONINA SODICA	20 mcg/ml OS GTT 20ML	FLAC	200	30				230	460	SI
Ibsa Farmaceutici Italia Srl		68C	G03DA04	PROGESTERONE	100 mg/ml im fl	FL	300	200	900		390	1.790	3.580	SI
Idi Farmaceutici Srl		69A	A12CB01	ZINCO SOLFATO	200 mg cpr	CPR	4.000					4.000	8.000	NO
Inca-pharm Srl	70	70A	C01CE03	ENOXIMONE	100MG/20ML EV FL	FL					200	200	400	
Intergal pharma lld	71	71A	L01DB02	DAUNORUBICINA LIPOSOMIALE	50 mg/25ml iv fl	FLC	30					30	60	SI
Intermune Srl	72	72A	L04AX05	PIRFENIDONE	267mg eps	CPS	11.340					11.340	22.680	
Ipsen Spa		73A	V04CX	ESAMINOLEVULINATO	85 mg endovesc. fl poly + flac PF	FL	250	150			60	460	920	no
Ipsen Spa		73B	H01CB03	LANREOTIDE ACETATO	30 mg fl + sir	FL	0			5		5	10	SI
Ipsen Spa		73C	H01CB03	LANREOTIDE ACETATO	60 mg sc sir	SIR	30	10		5		45	90	SI
Ipsen Spa		73D	H01CB03	LANREOTIDE ACETATO	90 mg sc sir	SIR	10	10		5		25	50	SI
Ipsen Spa		73E	H01CB03	LANREOTIDE ACETATO	120 mg sc sir	SIR	100	10		5		115	230	SI
Ipsen Spa		73F	H01AC03	MECASERMINA	10mg/ml fl	FL	20					20	40	

2

A61

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	UNITA'	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AQU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Ipsen Spa		73G	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	10mg/2 ml cart	CART	150	20	50			220	440	SI
Ipsen Spa		73H	M03AX01	TOSSINA BOTULINICA DA CLOSTR. BOT TIPO a	500 UI sc im fl	FL	100	250		200		550	1 100	
Ipsen Spa		73I	L02AE04	TRIPTORELINA	11,25 MG/2ML I.V.	FL		30				30	60	SI
Ist. Iusofarmaco D'Italia Spa	74	74A	C01DA14	ISOSORBIDE MONONITRATO	60 mg cps retard	CPS	1.200	1.050		600	3.000	5.850	11.700	SI
Ist. Iusofarmaco D'Italia Spa		74B	G02CA01	RITODRINA CLORIDRATO	50 mg iv fl 5 ml	FL	180		600			780	1 560	SI
Italmchimici spa	75	75A	A03FA03	DOMPERIDONE	30MG SUPP Bb	SUPP					900	900	1.800	
Italfarmaco Spa		76A	L01AD05	FOTEMUSTINA	208 mg iv fl	FL	200		20	18		238	476	SI
Italfarmaco Spa		76B	B01AC11	ILOPROST (SALE DI TROMETAMOLO)	10 mcg Aer fl	FL	2.500	600	1.800		150	5 050	10 100	SI
Italfarmaco Spa		76C	B01AC11	ILOPROST (SALE DI TROMETAMOLO)	0.050 mg/0,5ml fl	FL	500	270	700	3.000	1.000	5 470	10 940	SI
Italfarmaco Spa		76D	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	11400 UI	FL SIR	800		100	10		710	1 420	SI
Italfarmaco Spa		76E	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	15200 UI	FL SIR	50		200	2		252	504	SI
Italfarmaco Spa		76F	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	19000 UI	FL SIR			50	2		52	104	SI
Italfarmaco Spa	76	76G	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	2850 UI 0,3 ml	FL SIR	40.000	4 100	12.000	21 600	20.000	97 700	195 400	SI
Italfarmaco Spa		76H	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	3800 UI 0,4 ml	FL SIR	50.000	15.900	23 000	3 900	40.000	132 800	265 600	SI
Italfarmaco Spa		76I	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	5700 UI 0,6 ml	FL SIR	12.000	3.200	2 500	1 400	6.000	25 100	50 200	SI
Italfarmaco Spa		76J	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	7600 UI 0,8 ml	FL SIR		500	50	150	1 000	1 700	3 400	SI
Italfarmaco Spa		76K	B01AB06	NADROPARINA CALCICA	8500 UI 1 ml	FL SIR			50			50	100	SI
Italfarmaco Spa		76L	A04AA06	PALONOSETRON	250 mcg/5 ml iv f	FL	3.500	30	30	600		4 160	8 320	SI
Italfarmaco Spa		76M	N07XX02	RILUZOLO	5mg/ml sosp os 300ml	FLAC	35	24				59	118	
Janssen Cilag Spa		77A	L02BX03	ABIRATERONE	250mg 120 cpr	CPR	27 800	1.200	800	15 500		45 600	90 600	SI
Janssen Cilag Spa		77B	N05AD01	ALOPERIDOLO DECANOATO	150 mg/ 3ml 1fl	FL	1.800	800	600			3 200	6 400	SI
Janssen Cilag Spa		77C	N05AD01	ALOPERIDOLO DECANOATO	50 mg/1ml 3 fl	FL	4 800	1 200	1 500			7 500	15 000	SI
Janssen Cilag Spa		77D	L01XX32	BORTEZOMIB	3,5 mg fl	FL	1 600					1 600	3 200	SI
Janssen Cilag Spa		77E	L01BB04	CLADRIBINA	10mg/10ml iv fl	FL	70					70	140	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.N.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Janssen Cilag Spa	77	77F	J05AE10	DARUNAVIR	600 MG CPR	CPR	60.000			34.800		94.800	189.500	SI
Janssen Cilag Spa		77G	J05AE10	DARUNAVIR	800mg cpr	CPR	120.000			75.600		195.600	391.200	
Janssen Cilag Spa		77H	J05AE10	DARUNAVIR	100mg/ml sosp orale 200ml	FLAC	50					50	100	
Janssen Cilag Spa		77I	L01DB01	DOXORUBICINA CLORIDRATO PEGILATA LIPOSOMIALE	20 mg fle x infusione	FLC	500	50		110		660	1.320	NO
Janssen Cilag Spa		77J	J05AG04	ETRAVIRINA	200 mg cpr	CPR	51.960			48.000		99.960	199.920	SI
Janssen Cilag Spa		77K	N02AA03	IDROMORFONE CLORIDRATO	4 mg cpr ril prof	CPR	1.980	280		140	280	2.680	5.320	SI
Janssen Cilag Spa		77L	N02AA03	IDROMORFONE CLORIDRATO	8 mg cpr ril prof	CPR	840	280		140	280	1.540	3.080	SI
Janssen Cilag Spa		77M	N02AA03	IDROMORFONE CLORIDRATO	16 mg cpr ril prof	CPR	700	280		140		1.120	2.240	SI
Janssen Cilag Spa		77N	J02AC02	ITRACONAZOLO	250 mg iv fl + sacca	FL	100					100	200	SI
Janssen Cilag Spa		77O	N05AX13	PALIPERIDONE	3mg cpr ril prof	CPR	980		280			1.260	2.520	SI
Janssen Cilag Spa		77P	N05AX13	PALIPERIDONE	6mg cpr ril prof	CPR	980		280			1.260	2.520	SI
Janssen Cilag Spa		77Q	N05AX13	PALIPERIDONE	8mg cpr ril prof	CPR	1.260		280			1.540	3.080	SI
Janssen Cilag Spa		77R	N05AX13	PALIPERIDONE PALMITATO	50mg R.P. 1 sir im +2 aghi	SIR	500	20	120			440	880	SI
Janssen Cilag Spa		77S	N05AX13	PALIPERIDONE PALMITATO	75mg R.P. 1 sir im +2 aghi	SIR	200	20	200			420	840	SI
Janssen Cilag Spa		77T	N05AX13	PALIPERIDONE PALMITATO	100mg R.P. 1 sir im +2 aghi	SIR	700	30	20			750	1.500	SI
Janssen Cilag Spa		77U	N05AX13	PALIPERIDONE PALMITATO	150mg R.P. 1 sir im +2 aghi	SIR	600	20	20			640	1.280	SI
Janssen Cilag Spa		77V	J05AG05	RILPIVIRINA CLORIDRATO	25 mg cpr	CPR	3.000					3.000	6.000	SI
Janssen Cilag Spa		77W	N05AX08	RISPERIDONE	25 mg/2 ml fl sir prer	FL SIR	1.450	500	100	5		2.055	4.110	SI
Janssen Cilag Spa		77X	N05AX08	RISPERIDONE	37,5 mg/2 ml fl sir prer	FL SIR	1.250	450	60	5		1.785	3.530	SI
Janssen Cilag Spa		77Y	N05AX08	RISPERIDONE	50 mg/2 ml fl sir prer	FL SIR	1.800	600	100	5		2.505	5.010	SI
Janssen Cilag Spa	77AA	J05AE11	TELAPREVIR	375MG CPR	CPR	1.512			7.350	5.040	13.902	27.804	SI	
Janssen Cilag Spa	77AB	L04AC05	USTEKINUMAB	45mg sc 1 sir 0,5ml	SIR	10	20	10	50		50	180	SI	
Janssen Cilag Spa	#RIFI	L04AC05	USTEKINUMAB	90 mg sc 1 sir 1ml	SIR		20	10	20		50	100	SI	
Johnson & Johnson medical spa	78	78A	B02BC	FIBRINOGENO/FIBRONECTINA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO	90MG/ML+1200UI/ML vari volumi	ML				500		500	1.000	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.I.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLIURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
JUNIA PHARMA SRL	79	79A	S01AA11	GENTAMICINA	0,3 % 0,5 MLCOLL. MONOD	F		1.700		4.000		5.700	11.400	SI	
Kedron spa	80	80A	B02BD10	FATTORE DI VON WILLEBRAND	1000 UI FL 10ML	FL	108					108	216	SI	
Lab.Farmacologico milanese srl	81	81A	L01BB02	MERCAPTOPURINA	50mg cpr	CPR	4.000			50		4.050	8.100	SI	
Lab.Farmacologico milanese srl		81B	L01BB03	THIOGUANINE	40 mg cpr	CPR	700					700	1.400	SI	
Lab.guidotti spa	82	82A	J01DF01	AZTREONAM	1g im iv fl	FL	0		100			100	200	SI	
Lab.guidotti spa		82B	J01GB07	NETILMICINA SOLFATO	15 mg 1 fl im iv	FL	0	50				50	100	SI	
Lab.guidotti spa		82C	J01GB07	NETILMICINA SOLFATO	50 mg 1 fl im iv	FL	0	150				150	300	SI	
Lab.guidotti spa		82D	J01GB07	NETILMICINA SOLFATO	100 mg fl im iv	FL	300		150			450	900	SI	
Lab.guidotti spa		82E	J01GB07	NETILMICINA SOLFATO	150 mg fl im iv	FL	2.500	550	150	1.500		4.700	9.400	SI	
Lab.guidotti spa		82F	J01GB07	NETILMICINA SOLFATO	200 mg fl im iv	FL	200	150		50		400	800	SI	
Lab.guidotti spa		82G	J01GB07	NETILMICINA SOLFATO	300 mg 1 fl im iv	FL	100	150		200		450	900	SI	
Lab.guidotti Spa		82H	A03AA06	ROCIVERINA	20 mg/2ml im iv fl	FL	300	216			600	1.116	2.232	NO	
Lab.guidotti Spa		82I	A03AA06	ROCIVERINA	10 mg cpr riv	CPR	400					400	800	NO	
LABOR FARM MILITARE		83	83A	M01CC01	PENICILLAMINA	150MG 50 CPS	CPR		7.500			30.000	37.500	75.000	
Laboratori Baldacci Spa		84	84A	N07BB49	METADOXINA	300 mg fl iv im	FL	1.580	320	300	200	120	2.530	5.060	SI
Laboratori Baldacci Spa	84B		N07BB49	METADOXINA	500 mg cpr	CPR	450			30		480	960	SI	
Lofarma Spa	85	85A	V04CX	METACOLINA	0,2% fl per inal	FL	200	70	40			310	620	SI	
Lofarma Spa		85B	V04CX	METACOLINA	1% fl per inal	FL	240	50	40			330	660	SI	
Lundbeck Italia Spa	86	86A	N05AH05	ASENAPINA MALEATO	5 mg cpr subling	CPR	600	800				1.200	2.400	SI	
Lundbeck Italia Spa		86B	N05AH05	ASENAPINA MALEATO	10mg cpr subling	CPR	720	600				1.320	2.640	SI	
Lundbeck Italia Spa		86C	N05AF06	ZUCLOPENTIXOLO ACETATO	50 mg 1 ml fl	FL	180	20				200	400	SI	
Lundbeck Italia Spa		86D	N05AF06	ZUCLOPENTIXOLO DECANOATO	200 mg/1 ml depot im fl	FL	450	30	110			590	1.180	SI	
Lundbeck Italia Spa		86E	N05AF06	ZUCLOPENTIXOLO DICLORIDRATO	20mg/ml 10 mg fl	FLC	250	50				300	600	SI	
Maiesci Spa Ist.farmacobiol.	87	87A	R03DA05	AMINOFILLINA	350 mg fl im	FL	600	510	100			1.210	2.420	SI	

2

D.L.



OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	TPR	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Malesci Spa Ist. farmacobiol.		87B	C02D001	SODIO NITROPRUSSIATO	100MG EV FL	FL	100	30		9	360	499	998		
Mallinckrodt Italia Spa	88	88A	V08AB07	IOVERSOLO	300 mg /ml volumi vari	ML	14.000					14.000	28.000	SI	
Mallinckrodt Italia Spa		88B	V08AB07	IOVERSOLO	350 mg /ml volumi vari	ML	50.000					50.000	100.000	SI	
Meda Pharma Spa	89	89A	C01BC04	FLECAINIDE ACETATO	150 mg 15 ml iv fl	FL	500	350	150	350	300	1.650	3.300	SI	
Meda Pharma Spa		89B	J02AX01	FLUCITOSINA	2,5 g 250 ml iv fl	FL	200			5	150	355	710	SI	
Meda Pharma Spa		89C	A07EA02	IDROCORTISONE ACETATO	20,8 g schiuma rettale	bombola	40	15		10		65	130	SI	
Meda Pharma Spa		89D	C08CA05	NIFEDIPINA	20 MG/ML 30 ML	FLC		100		40		140	280	SI	
Meda Pharma Spa		89E	D11AH02	PIMECROLIMUS	1% crema 30 g	TUBO	30	30	10	100		170	340	SI	
Meda Pharma Spa		89F	N07AA02	PIRIDOSTIGMINA BROMURO	60 mg cpr div	CPR	920	500	100	2.500	1.500	5.520	11.040	SI	
Meda Pharma Spa		89G	N07AA02	PIRIDOSTIGMINA BROMURO	180 mg cpr ml prol	CPR	400	200		400	500	1.500	3.000	SI	
Meda Pharma Spa		89H	G01AX11	POVIDONE-IODIO	10% SOL VAG 125ML	FLC	500						500	1.000	SI
Meda Pharma Spa		89I	V03AB14	PROTAMINA CLORIDRATO	50 mg iv fl	FL	100	110	30	300	6.000	6.540	13.080	SI	
Medac Pharma Srl		90	90A	L01AX04	DACARBAZINA	100 mg polv per infusione	FL	1.500			100		1.600	3.200	SI
Medac Pharma Srl			90B	L01AX04	DACARBAZINA	200 mg polv per infusione	FL	300					300	600	SI
Medac Pharma Srl	90C		L01AX04	DACARBAZINA	500 mg polv per infusione	FL	100					100	200	SI	
Mediolanum Farmaceutico Spa	91	91A	B01AX04	DERMATAN SOLFATO	300 mg im fl	FL	480	1.200				1.080	3.360	NC	
Merck Serono Spa	92	92A	L01XC06	CETUXIMAB	5mg/ml iv flc	FLC	3.800	50	200	1.300		5.350	10.700	SI	
Merck Serono Spa		92B	G03GA05	FOLLITROPINA ALFA DA DNA RICOMBINANTE	450 UI sc penna orer	PENNE	200					200	400	SI	
Merck Serono Spa		92C	G03GA05	FOLLITROPINA ALFA DA DNA RICOMBINANTE	900 UI sc penna prer	PENNE	2.000		20			2.020	4.040	SI	
Merck Serono Spa		92D	G02AD03	GEMEPROST	1 mg Ov VAG	OVUL	500	240	250	600	400	1.980	3.980	S	
Merck Serono Spa		92E	V03AB33	IDROXOCOBALAMINA	5 g polv infusione ev	FLAC			2			2	4	SI	
Merck Serono Spa		92F	L03AB07	INTERFERONE BETA - 1A	44 mcg sc sir	SIR	11.000				6.000	17.000	34.000	SI	
Merck Serono Spa		92G	L03AB07	INTERFERONE BETA - 1A	44 mcg cart.	CART	4.800				2.400	7.200	14.400	SI	
Merck Serono Spa		92H	L03AB07	INTERFERONE BETA - 1A	22 mcg sc sir	SIR	24.000				3.000	27.000	54.000	SI	

2

A65

OPERATORE ECONDMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.M.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Merck Serono Spa		92I	L03AB07	INTERFERONE BETA -1A	22 mcg cart	CART	8.500				1.200	9.700	19.400	SI
Merck Serono Spa		92J	G03DA04	PROGESTERONE	8% gel vag. + appl.	CFZ	22.000					22.000	44.000	SI
Merck Serono Spa		92K	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	8 mg fl + cart + clickeasy	SIST	400	50	50			500	1.000	SI
Merck Serono Spa		92L	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	8 mg/1ml 1.5ml 1 cart	CART	400	15				415	830	SI
MERZ PHARMA ITALIA S.R.L.	93	93A	M03AX01	TOSSINA BOTULINICA DA CLOSTR BOT TIPO a	100 UI DL 50 fl	FL	100	130		50		280	560	
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94A	N02AB03	FENTANIL CITRATO	SPRAY NAS 400 MCG/DOSE	FLAC				20		20	40	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94B	N01AX03	KETAMINA CLORIDRATO	50mg/ml P 2 ml	FL	500	180	100	100	200	1.080	2.160	NO
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94C	G04BX	LIDOCAINA CLORIDRATO	15 G POW 2,5%	TB	24.000	4.500		11.000		39.500	79.000	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94D	N07BC02	METADONE CLORIDRATO	10 mg fiala im 1 ml	FL	30			100		130	280	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94E	N07BC02	METADONE CLORIDRATO	5 mg/ml flc os 10 ml (chiusura a prova di bambino)	FLC	200.000					200.000	400.000	
Molteni & C. F.lli Alitti Spa	94	94F	N07BC02	METADONE CLORIDRATO	5 mg/ml flc os 5 ml (chiusura a prova di bambino)	FLC	40.000					40.000	80.000	
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94G	N02AA01	MORFINA	20MG/ML OS SOL 20 ML	FLAC	500			20		520	1.040	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94H	N02AA01	MORFINA SOLFATO	20 mg/ml fl os 20 ml	FL	360	70		100	20	550	1.100	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94I	N02AA55	OXICOD CLORIDR/PARACETAMOLO	5mg + 325mg cpr	CPR	700	560		560	1.400	3.220	6.440	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94J	N02AA55	OXICOD CLORIDR/PARACETAMOLO	10mg + 325mg cpr	CPR	840	420		280	700	2.240	4.480	SI
Molteni & C. F.lli Alitti Spa		94K	N02AA55	OXICODONE / PARACETAMOLO	20MG+325 MG CPR	CPR				56		56	112	SI
Molteni Dental Srl		95A	N01BB02	LIDOCAINA CLORIDRATO	10g/100ml 60 ml spray	FLC	400	94	20	100	60	674	1.348	SI
Molteni Dental Srl	95	95B	N01BB02	LIDOCAINA CLORIDRATO	10G/100 ML SPRAY 60ML	FLAC		80		100		180	360	SI
Monico Spa	96	96A	V04CX	FLUORESCINA SODICA	1G/5ML F	F		250		1.500		1.750	3.500	SI
Msd Italia Srl		97A	C03EA01	AMILORIDE CLORIDRATO +IDROCLOROTIAZIOE	5 mg + 50 mg cpr	CPR	2.000	800	400	500	600	4.300	8.600	SI
Msd Italia Srl		97B	A04AD12	APREPITANT	1cps 125mg +2cps 80mg	CPS	4.000	210	300	1.500		6.010	12.020	SI
Msd Italia Srl		97C	L03AX03	BACILLO CALMETTE-GUERIN	2 ml fl	FL	350	230	60		300	910	1.820	SI
Msd Italia Srl		97D	J05AE12	BOCEPREVIR	200MG CPS	CPS	6.720			48.368	6.720	59.808	119.616	SI
Msd Italia Srl		97E	J02AX04	CASPOFUNGIN	50 mg fl iv	FL	1.300	50	40	50	120	1.560	3.120	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P/N	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Msd Italia Srl	97	97F	J02AX04	CASPOFUNGIN	70 mg fl iv	FL	100	10	2	10	120	242	484	SI	
Msd Italia Srl		97G	R06AB04	CLORFENAMINA MALEATO	10 mg fl 1ml	FL	18.000	5.200	3.600	7.000	3.000	36.800	73.600	SI	
Msd Italia Srl		97H	J01DH03	ERTAPENEM	1g iv fl	FL	500			100	120	720	1.440	NO	
Msd Italia Srl		97I	G03GA06	FOLLITROPINA BETA	900 UI im sc cart	CART	100					100	200	SI	
Msd Italia Srl		97J	L04AB06	GOLIMUMAB	50mg sc penna preimpita 0,5ml	PENNA	200	300	100	600		1.200	2.400	SI	
Msd Italia Srl		97K	L04AB06	GOLIMUMAB	50mg sc siringa preimpita 0,5ml	SIR	5			36		4*	82	SI	
Msd Italia Srl		97L	J05AE02	INDINAVIR	200 mg cps	CPS	7.920					7.920	15.840		
Msd Italia Srl		97M	L04AB02	INFLIXIMAB	100 mg iv fl 2ml	FL	350	800		3.500	2.300	6.650	13.300	SI	
Msd Italia Srl		97N	L03AB05	INTERFERONE ALFA - 2B	18.000.000 UI sc iv flac	FL	150					150	300	SI	
Msd Italia Srl		97O	L03AB05	INTERFERONE ALFA - 2B	18.000.000 UI sc iv penna multidose	PENNA	300			10		310	620	SI	
Msd Italia Srl		97P	L03AB10	INTERFERONE ALFA - 2B PEGILATO	50 mcg sc penna	PENNA	50					50	100	SI	
Msd Italia Srl		97Q	L03AB10	INTERFERONE ALFA - 2B PEGILATO	80 mcg sc penna	PENNA	50			12		62	124	SI	
Msd Italia Srl		97R	L03AB10	INTERFERONE ALFA - 2B PEGILATO	100 mcg sc penna	PENNA	300	70		5		375	750	SI	
Msd Italia Srl		97S	L03AB10	INTERFERONE ALFA - 2B PEGILATO	120mcg penna	PENNA	50					50	100		
Msd Italia Srl		97T	N04BA02	LEVODOPA+CARBIDOPA	100+25 CPR	CPR			1.200		1.000		2.200	4.400	SI
Msd Italia Srl		97U	N04BA02	LEVODOPA+CARBIDOPA	250+25 CPR	CPR					150		150	300	SI
Msd Italia Srl		97V	N06AX03	MIANSERINA	30mg opr	CPR	1.500					1.500	3.000	SI	
Msd Italia Srl		97W	J02AC04	POSACONAZOLO	40 mg/ml os 105 ml	FLC	700		15	24		739	1.478	SI	
Msd Italia Srl		97X	J05AX08	RALTEGRAVIR	400 mg cpr iv	CPR	78.000			96.000		174.000	348.000	SI	
Msd Italia Srl		97Y	V03AB35	SUGAMMADEX	100 MG/ML FL EV 2ML	FL				1.000		1.000	2.000	SI	
Msd Italia Srl	97Z	V03AB35	SUGAMMADEX	100MG/ML FL FL 5ML	FL					100	100	200			
Msd Italia Srl	97AA	S01EE05	TAFLUPROST	15mg/ml coll mon 0,3ml	FLC	210					210	420			
Msd Italia Srl	97AB	M03AC03	VECURONIO BROMURO	10mg iv fl	FL	40			200		240	480	SI		
Mundipharma Pharmaceutic Srl	98A	L01BC01	CITARABINA CLORIDRATO LIPOSOMIALE	50mg/5ml fl uso intratecale	FL	40					40	80	SI		

2

A67

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P/N	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLIURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Mundipharma Pharmaceutic Srl	98	98B	L01AA09	BENDAMUSTINA	25 mg 2,5mg/ml iv (conf 20ml/5ml)	FL	1.000		40			1.040	2.080	S.
Mundipharma Pharmaceutic Srl		98C	L01AA09	BENDAMUSTINA	100mg 2,5mg/ml iv fl	FL	1.100		20			1.120	2.240	SI
Mundipharma Pharmaceutic Srl		98D	R03AK11	FORMOTEROLO+FLUTICASONA	250+10mcg INAL 120 dosi	FLC	400					400	800	NO
Mundipharma Pharmaceutic Srl		98E	N02AA55	OXICOD CLORIDR/NALOX CLORIDR DIIDRATO	5mg + 2,5mg cpr ni prol	CPR	2.800	280		680	560	4.620	9.240	SI
Mundipharma Pharmaceutic Srl		98F	N02AA55	OXICOD CLORIDR/NALOX CLORIDR DIIDRATO	10mg + 5mg cpr ni prol	CPR	3.500	280		1.680	560	6.020	12.040	SI
Mundipharma Pharmaceutic Srl		98G	N02AA55	OXICOD CLORIDR/NALOX CLORIDR DIIDRATO	20mg + 10mg cpr ni prol	CPR	1.680	280			560	3.080	6.160	S.
Mundipharma Pharmaceutic Srl		98H	N02AA55	OXICOD CLORIDR/NALOX CLORIDR DIIDRATO	40mg + 20mg cpr ni prol	CPR	1.680	280		280		2.240	4.480	SI
Neupharma srl		99	99A	J01XB01	COLISTIMETATO SODICO	2 ML/1 flac monodose x nebulizz.	FLC	560					580	1.120
Nordic pharma srl	100	100A	G03XB01	MIFEPRISTONE	200MG CPR	CPR	300		90	30		420	840	NO
Norgine Italia Srl	101	101A	M03CA01	DANTROLENE SODICO	20 mg iv fl	FL	240	48	36	36	72	432	864	SI
Norgine Italia Srl		101B	A06AD65	MACROGOL + ASSOCIAZIONI	Per stitichezza cronica e feccaloma, uso pediatrico ts 6,9g confezza aroma	BS	800	240				840	1.680	S.
Norgine Italia Srl		101C	A06AD65	MACROGOL+ASSOCIAZIONI	100 G BS	BS				40		40	80	SI
Novartis Consumer Health Spa	102	102A	A06AB06	SENNA FOGLIE (glicosidi A e B )	12 mg cpr riv	CPR		3.300	9.000	4.500	6.000	22.800	45.600	SI
Novartis Consumer Health Spa		102B	R01AA07	XILOMETAZOLINA CLORIDRATO	GTT AD 10 ML	FLAC.				1.000		1.000	2.000	NO
Novartis Farma Spa		103A	B01AA07	ACENOCUMAROLO	1 mg cpr	CPR	16.200	15.500	24.000	7.500	8.000	71.200	142.400	SI
Novartis Farma Spa		103B	B01AA07	ACENOCUMAROLO	4 mg cpr	CPR	3.000	2.300	5.000	1.500	3.000	14.800	29.600	SI
Novartis Farma Spa		103C	M05BA08	ACIDO ZOLEDRONICO	0,05 MG/ML 100ML	FLAC				50		50	100	SI
Novartis Farma Spa		103D	L04AC02	BASILIXIMAB	20MG IV FL	FL					200	200	400	
Novartis Farma Spa		103E	N03AF01	CARBAMAZEPINA	200 MG CPR RM	CPR			900		300	1.200	2.400	SI
Novartis Farma Spa		103F	N03AF01	CARBAMAZEPINA	400 MG CPR RV	CPR			750		120	870	1.740	SI
Novartis Farma Spa		103G	L04AD01	CICLOSPORINA	50 mg/5ml infus iv fl	FLC	1.900			100	200	2.200	4.400	SI
Novartis Farma Spa		103H	L04AD01	CICLOSPORINA (MICROEMULSIONE)	100 mg/ml os 50 ml	FLC	60				*2	72	144	SI
Novartis Farma Spa		103I	J01XX08	DAPTOMICINA	350 mg iv 10 ml fl	FL	100			20	150	270	540	SI
Novartis Farma Spa		103J	J01XX09	DAPTOMICINA	500 mg iv 10 ml fl	FL	500			40	20	150	710	1.420

2

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.P.N	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Novartis Farma Spa	103	103K	V03AC03	DEFERASIROX	125 mg cpr dispers	CPR	19.600	5.600	560			25.760	51.520	SI	
Novartis Farma Spa		103L	V03AC03	DEFERASIROX	250 mg cpr dispers	CPR	33.600	5.600	2.800			42.000	84.000	SI	
Novartis Farma Spa		103M	V03AC03	DEFERASIROX	500 mg cpr dispers	CPR	168.000	28.000	28.000			224.000	448.000	SI	
Novartis Farma Spa		103N	V03AC01	DEFEROXAMINA MESILATO	2 g fl iv im + 20 ml	FL	27.000	5.000	2.000		50		34.050	68.100	SI
Novartis Farma Spa		103O	V03AC01	DEFEROXAMINA MESILATO	500 mg fl liof + 10 f sol 5ml	FL	28.000	4.000	1.600		50		33.650	67.300	SI
Novartis Farma Spa		103P	L01XE10	EVEROLIMUS	10 mg cpr	CPR	3.000	1.000	720	3.300			8.020	16.040	SI
Novartis Farma Spa		103Q	L01XE10	EVEROLIMUS	5 mg cpr	CPR	900		90	1.500			2.490	4.980	SI
Novartis Farma Spa		103R	L04AA18	EVEROLIMUS	0,25 mg cpr	CPR/CPR orodisp	11.000	18.000	12.000	60	60.000		101.060	202.120	SI
Novartis Farma Spa		103S	L04AA18	EVEROLIMUS	0,75 mg cpr	CPR	11.000	15.600	12.000	60	60.000		98.660	197.320	SI
Novartis Farma Spa		103T	L04AA27	FINGOLIMOD	0,5mg cps rig	CPS	63.260		336		5.600		69.216	138.432	SI
Novartis Farma Spa		103U	C03AA03	IDROCLOROTIAZIDE	25 mg cpr	CPR	20.000	3.750	900	8.000	4.000		36.650	73.300	SI
Novartis Farma Spa		103V	L01XE01	IMATINIB MESILATO	100 mg cps	CPS	140.000	11.500	8.400	11.300	1.800		173.000	346.000	SI
Novartis Farma Spa		103W	N05BA10	KETAZOLAM	15mg cps	CPS	510						510	1.020	SI
Novartis Farma Spa		103X	N04BA03	LEVODOPA/CARBIDOPA/ ENTACAPONE	50mg/12,5 mg/200mg cpr	CPR	1.000			200			1.200	2.400	NO
Novartis Farma Spa		103Y	N04BA03	LEVODOPA/CARBIDOPA/ ENTACAPONE	100mg/25 mg/200mg cpr	CPR	1.800		2.100	200			4.100	8.200	NO
Novartis Farma Spa		103Z	N04BA03	LEVODOPA/CARBIDOPA/ ENTACAPONE	125mg/31,5mg/200mg cpr	CPR	1.200						1.200	2.400	NO
Novartis Farma Spa		103AA	N04BA03	LEVODOPA/CARBIDOPA/ ENTACAPONE	150mg/37,5mg/200mg cpr	CPR	1.800						1.800	3.600	NO
Novartis Farma Spa		103AB	N04BA03	LEVODOPA/CARBIDOPA/ ENTACAPONE	200mg/50mg/200mg cpr	CPR	1.800						1.800	3.600	
Novartis Farma Spa		103AC	N04BA03	LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE	75mg/18,7mg/200mg cpr	CPR	1.000						1.000	2.000	NO
Novartis Farma Spa		103AD	G02AB01	METILERGOMETRINA	0,125 mg cpr riv	CPR			6.000		6.000	7.500	19.500	39.000	SI
Novartis Farma Spa		103AE	L04AA06	MICOFENOLATO SODICO	180MG 100 CPR	CPR			1.000			12.000	13.000	26.000	
Novartis Farma Spa		103AF	L04AA06	MICOFENOLATO SODICO	360MG 50 CPR	CPR			26.200			100.850	127.050	254.100	
Novartis Farma Spa		103AG	L01XE08	NILOTINIB	150mg 112 cps	CPS	23.000	1.680	4.704				29.384	58.768	SI
Novartis Farma Spa	103AH	L01XE08	NILOTINIB	200 mg 112 cps	CPS	10.000	3.360	560				13.920	27.840	SI	

2

A69

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.D.M.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Novartis Farma Spa		103AJ	R03DX05	OMALIZUMAB	150 mg 1ml sir sc	FL	600	500	120	50		1.270	2.540	SI
Novartis Farma Spa		103AJ	R03DX05	OMALIZUMAB	75 mg 0,5 ml sir sc	FL	100	200	100			400	800	SI
Novartis Farma Spa		103AK	N03AF02	OXCARBAZEPINA	300 mg cpr	CPR	15.000	2.350		1.000	3.000	21.350	42.700	SI
Novartis Farma Spa		103AL	N03AF02	OXCARBAZEPINA	600 mg cpr	CPR	5.500	850		300		6.650	13.300	SI
Novartis Farma Spa		103AM	H01CB05	PASIREOTIDE	0,3MG/1ML SOL INIETT	F		300		60		360	720	NO
Novartis Farma Spa		103AN	H01CB05	PASIREOTIDE	0,6MG/1ML SOL INIETT	F		600		2.280		2.880	5.760	NO
Novartis Farma Spa		103AO	H01CB05	PASIREOTIDE	0,9MG/1ML SOL INIETT	F		720		60		780	1.560	NO
Novartis Farma Spa		103AP	N07AX01	PILOCARPINA	5mg cpr	CPR	5.880	2.100				7.980	15.960	NO
Novartis Farma Spa		103AQ	S01LA04	RANIBIZUMAB	10 mg/ml fl intrav /1SIR 0,165ML	FL	1.200	200		1.500	600	3.500	7.000	SI
Novartis Farma Spa		103AR	L01XE1B	RUXOLITINIB	5mg cpr	CPR	10.000					10.000	20.000	
Novartis Farma Spa		103AS	L01XE1B	RUXOLITINIB	15mg cpr	CPR	10.000					10.000	20.000	
Novartis Farma Spa		103AT	L01XE1B	RUXOLITINIB	20mg cpr	CPR	10.000					10.000	20.000	
Novartis Farma Spa		103AU	J05AF11	TELBIVUDINA	600 mg cpr niv	CPR	560			560		1.120	2.240	NO
Novartis Farma Spa		103AW	J01GB01	TOLBRAMICINA	polv x inal CPS 28MG + INA	CPS	672					672	1.344	SI
Novartis Farma Spa		103AX	S01LA01	VERTEPORFINA	15 MG 10 ML F	F				15		15	30	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa		104A	B02BD08	FATTORE VII DA DNA RIC. EPTACOG ALFA (ATTIVATO)	vari dosaggi	MG	24			350	24	398	796	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa		104B	H04AA01	GLUCAGONE	1 mg flc + siringa	FL	500	265	100	50	60	975	1.950	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa		104C	A10AB05	INSULINA ASPART	3 ml 100 UI/ml cartucce	CART	150	100		50		300	600	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa	104	104D	A10AB05	INSULINA ASPART	3 ml 100 UI/ml penna prer	PENNE	3.000	500	90	800	2.000	6.390	12.780	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa		104E	A10AE05	INSULINA DETEMIR	3 ml 100UI/ml penna	PENNE	600	200	50	120	200	1.170	2.340	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa		104F	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	5mg/1,5ml cart	CART	200					200	400	SI
Novo Nordisk Farmaceutici Spa		104G	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	15mg/1,5ml cart	CART	50					50	100	SI
Offagen surgical srl		105A	S01EB09	ACETILCOLINA CLORURO	10mg/1ml fiala liof + solv uso intraoculare	FL	120		90	480	150	840	1.680	SI
Offagen surgical srl	105	105B	S01EB01	PILOCARPINA NITRATO	0,5 ML COLL 25 DOSI	F				3.000		3.000	6.000	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P/D	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Orion Pharma Srl	106	106A	N05CM18	DEXMEDETOMIDINA	100MCG/ML 2ML FL	FL					250	250	500	
Orion Pharma Srl		106B	C01CX08	LEVOSIMENDAN	2,5 mg/ml fl 5ml	FL	30				100	130	260	SI
Orphan Europe Srl	107	107A	A16AA05	ACIDO CARGLUMICO	200 MG ( CONF 5 CPR )	CPR				20		20	40	NO
Orphan Europe Srl		107B	A16AA06	BETAINA ANIDRA	180 g fl.c.os	FLC	30	10				40	80	S
Orphan Europe Srl		107C	L01DA01	DACTINOMICINA	0,5 mg fl	FL	30					30	60	SI
Orphan Europe Srl		107D	B06AB01	EMINA UMANA	25MG/ML F 10 ML	F				24		24	48	SI
Orphan Europe Srl		107E	C01EB16	IBUPROFENE	5 MG/ML F	F				30		30	60	NO
Orphan Europe Srl		107F	A16AX05	ZINCO ACETATO	25 mg cps rigide	CPS	8.000			1.000		9.000	18.000	SI
Orphan Europe Srl		107G	A16AX05	ZINCO ACETATO	50 mg cps rigide	CPS	20.000	3.250	2.000	1.000	2.500	28.750	57.500	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl		108	108A	N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	10 mg cpr	CPR	7.840	3.180	280	140		11.440	22.880
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108B		N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	15 mg cpr	CPR	7.840	1.540	280	140		9.800	19.600	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108C		N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	5 mg cpr	CPR	3.640	700	280	140		4.760	9.520	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108D		N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	10 mg cpr orodisp	CPR	980	420		84		1.484	2.968	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108E		N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	15 mg cpr orodisp	CPR	1.120	420		84		1.624	3.248	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108F		N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	1 MG/ML OS 150ML	FLC	10	40				50	100	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108G		N05AX12	ARIPIPIRAZOLO	7,5mg/ml fl	FL	1.600	30				1.530	3.260	SI
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108H		C03XA01	TOLVAPTAN	15 MG CPR	CPR				150		150	300	NO
Otsuka Pharmaceutic.italy Srl	108I		C03XA01	TOLVAPTAN	30 MG CPR	CPR				150		150	300	NO
P&DPHARMACEUTICALS LTD	109		109A	A06AH01	METILNALTREXONE BROMURO	12 MCG/0,6 ML F	F				14		14	28
Pfizer Italia Srl	110	110A	G04EA01	ALPROSTADIL	500 MCG/1 ML	F				100		100	200	SI
Pfizer Italia Srl		110B	G04BE01	ALPROSTADIL	10 MCG F	F				10		10	20	NO
Pfizer Italia Srl		110C	G04BE01	ALPROSTADIL	20 MCG F	F				10		10	20	NO
Pfizer Italia Srl		110D	J01CA01	AMPICILLINA	500 MG CPR	CPR				3.600		3.600	7.200	NO
Pfizer Italia Srl		110E	J01CA01	AMPICILLINA SODICA	1 g fl in/iv 4ml	FL	3.500	1.300		5.000		9.800	19.600	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. O.S.P. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Pfizer Italia Srl		110F	J01CA01	AMPICILINA TRIIDRATO	1g cpr	CPR	960	500		120		1.580	3.160	
Pfizer Italia Srl		110G	J02AX06	ANIDULAFUNGIN	100 mg ev fl	FL	650	50		150	250	1.100	2.200	SI
Pfizer Italia Srl		110H	L01XE17	AXITINIB	1mg cpr riv	CPR	1.000			560		1.560	3.120	
Pfizer Italia Srl		110I	L01XE17	AXITINIB	5mg cpr riv	CPR	1.200			14.112		15.312	30.624	
Pfizer Italia Srl		110J	J01DD07	CEFTIZOXIMA SODICA	1g iv fl	FL	100					160	260	SI
Pfizer Italia Srl		110K	B01AB04	DALTEPARINA	10.000 UI/ml	FL SIR			20	160		200	400	SI
Pfizer Italia Srl		110L	B01AB04	DALTEPARINA	12500 UI/ml	FL SIR			20	180		200	400	SI
Pfizer Italia Srl		110M	B01AB04	DALTEPARINA	2500 UI/ml	FL SIR			20	180	600	800	1.600	SI
Pfizer Italia Srl		110N	B01AB04	DALTEPARINA	5000 UI/ml	FL SIR			20	180	2.400	2.600	5.200	SI
Pfizer Italia Srl		110O	B01AB04	DALTEPARINA	7500 UI/ml	FL SIR			20	180		200	400	SI
Pfizer Italia Srl		110P	L01DB02	DAUNORUBICINA CLORIDRATO	20 mg fl	FLC	1.000					1.000	2.000	SI
Pfizer Italia Srl		110Q	G02AD02	DINOPROSTONE	0,5 MG/3G SIR	SIR				20		20	40	SI
Pfizer Italia Srl		110R	G02AD02	DINOPROSTONE	1 MG/3G SIR	SIR				30		30	60	SI
Pfizer Italia Srl		110S	L01DB01	DOXORUBICINA	50 MG LIOF	F				120		120	240	SI
Pfizer Italia Srl		110T	L01DB01	DOXORUBICINA	10 MG LIOF	F				5		5	10	SI
Pfizer Italia Srl		110U	L04AB01	ETANERCEPT	10 mg BB sc 4fl + 4sir	SIR	40					40	80	SI
Pfizer Italia Srl		110V	L04AB01	ETANERCEPT	25 mg 4sir 0,5ml + 8tamp	SIR	2.000	500	560	3.000		6.060	12.120	SI
Pfizer Italia Srl		110W	L04AB01	ETANERCEPT	25mg sc 4fl + 4sir 5tamp	FL	50					50	100	S
Pfizer Italia Srl		110X	L04AB01	ETANERCEPT	50mg 4pen 1ml + 8 tamp	PENNE	2.000	2.500	800	5.200		10.500	21.000	SI
Pfizer Italia Srl		110Y	L04AB01	ETANERCEPT	50mg 4sir 1ml + 8 tamp	SIR	2.500	2.200	1.200	5.600		11.500	23.000	SI
Pfizer Italia Srl		110Z	J02AC01	FLUCONAZOLO	50 mg/5ml sosp os	FLC	350		10	10		370	740	SI
Pfizer Italia Srl		110AA	B03BA03	IDROSSICOBALAMINA	5.000 mcg fl im	FL	1.500	650				2.150	4.300	SI
Pfizer Italia Srl		110AB	V03AF04	LEVOFOLINATO DI CALCIO	7,5 mg cpr	CPR	40.000			1.200		41.200	82.400	SI
Pfizer Italia Srl		110AC	J01XX08	LINEZOLID	2mg/ml sacca per inf	FL	3.500	150	100	500	1.500	5.750	11.500	SI

2  
A72



OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP/UNITA'	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Pfizer Italia Srl	110	110AD	J01XX08	LINEZOLID	600 mg cpr riv	CPR	2.000	150	400	350	1.500	4.400	5.800	SI
Pfizer Italia Srl		110AE	N05BA06	LORAZEPAM	4 mg im iv fl	FL	700	150			300	1.210	2.420	SI
Pfizer Italia Srl		110AF	H02AB04	METILPREDNISOLONE	16 mg cpr divisibili	CPR	20.000	4.800	400	3.000	2.000	30.200	60.400	SI
Pfizer Italia Srl		110AG	H02AB04	METILPREDNISOLONE ACETATO	40 mg fl 1 ml + siringa	FL	1.500	1.500	1.000	1.600	300	5.300	10.600	SI
Pfizer Italia Srl		110AH	H02AB04	METILPREDNISOLONE EMISUCCINATO SODICO	125 mg im iv fl	FL	1.000	50		200	400	1.650	3.300	SI
Pfizer Italia Srl		110AI	H02AB04	METILPREDNISOLONE EMISUCCINATO SODICO	500 mg im iv fl	FL	400	50	100	800	500	1.850	3.700	SI
Pfizer Italia Srl		110AJ	H02AB04	METILPREDNISOLONE EMISUCCINATO SODICO	1.000 mg im iv fl	FL	4.000	750	100	800	1.900	7.450	14.900	S'
Pfizer Italia Srl		110AK	H02AB04	METILPREDNISOLONE EMISUCCINATO SODICO	2.000 mg im iv fl	FL	100	50		10		160	320	SI
Pfizer Italia Srl		110AL	H02BX01	METILPREDNISOLONE+ LIDOCAINA	1F 1 ML 40+10MG	FL	1.200			200		1.400	2.800	no
Pfizer Italia Srl		110AM	B02BD09	NONACOG ALFA	vari dosaggi	UI	20.000			20.000		40.000	80.000	S'
Pfizer Italia Srl		110AN	H01AX01	PEGVISOMANT	10 mg fl sc + fl 6 ml	FL	1.200	1.200	390		300	3.090	6.180	SI
Pfizer Italia Srl		110AO	H01AX01	PEGVISOMANT	15 mg fl sc + fl 6 ml	FL	600	750	390		300	2.040	4.080	SI
Pfizer Italia Srl		110AP	N03AX16	PREGABALIN	25 mg cps	CPS	1.890		140	910	1.400	4.340	8.680	SI
Pfizer Italia Srl		110AQ	N03AX16	PREGABALIN	75 mg cps	CPS	21.000	1.200	700	2.730	2.800	28.430	56.860	SI
Pfizer Italia Srl		110AR	N03AX16	PREGABALIN	100 mg cps	CPS	3.150	420		452		4.032	8.064	SI
Pfizer Italia Srl		110AS	N03AX16	PREGABALIN	150 mg cps	CPS	4.060	980	140	280		5.460	10.920	SI
Pfizer Italia Srl		110AT	N03AX16	PREGABALIN	300 mg cps	CPS	2.240		840	280		3.360	6.720	SI
Pfizer Italia Srl		110AU	J04AB04	RIFABUTINA	150 mg cps	CPR	900			90		990	1.980	S'
Pfizer Italia Srl		110AV	G04BE03	SILDENAFIL	20 mg cpr	CPR	27.600	4.500	1.800	2.700	9.000	45.000	90.000	SI
Pfizer Italia Srl		110AW	G04BE03	SILDENAFIL CITRATO	10MG/ML OS POLVxSOSP	FLAC				30	60	90	180	SI
Pfizer Italia Srl		110AX	L04AA10	SIROLIMUS	1 mg cpr	CPR	2.500	500	2.500		4.000	9.500	19.000	SI
Pfizer Italia Srl		110AY	L04AA10	SIROLIMUS	2 mg cpr	CPR	500	450	900		1.200	3.050	6.100	SI
Pfizer Italia Srl		110AZ	L04AA10	SIROLIMUS	0,5 mg cpr	CPR		500	2.000		2.000	4.500	9.000	SI
Pfizer Italia Srl		110BA	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	0,2 mg cart	CART	360	910	260			1.550	3.100	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP.U	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Pfizer Italia Srl		110BB	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB	0,4 mg cart	CART	1.000	336				1.336	2.672	SI
Pfizer Italia Srl		110BC	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB	0,6 mg cart	CART	2.400	525				2.925	5.850	SI
Pfizer Italia Srl		110BD	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB	0,8 mg cart	CART	350	490				840	1.680	SI
Pfizer Italia Srl		110BE	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	1 mg cart	CART	1.000	420	350			1.770	3.540	SI
Pfizer Italia Srl		110BF	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB	1,2 mg tubo fiala	TBFL	200	70				270	540	SI
Pfizer Italia Srl		110BG	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB	1,4 mg tubo fiala	TBFL	800	70				870	1.740	SI
Pfizer Italia Srl		110BH	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	1,6 mg tubo fiala	TBFL	70					70	140	SI
Pfizer Italia Srl		110BI	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	1,8 mg tubo fiala	TBFL	365					365	730	SI
Pfizer Italia Srl		110BJ	A07EC01	SULFASALAZINA	500 MG CPR	CPR				500		500	1.000	SI
Pfizer Italia srl		110BK	L01XE04	SUNITINIB MALEATO	12,5 mg cps	CPS	2.145	30	150	690		3.015	6.030	SI
Pfizer Italia srl		110BL	L01XE04	SUNITINIB MALEATO	25 mg cps	CPS	1.700	450	150	930		3.230	6.460	SI
Pfizer Italia srl		110BM	L01XE04	SUNITINIB MALEATO	50 mg cps	CPR	2.730	150	150	1.350		4.380	8.750	SI
Pfizer Italia Srl		110BN	L01XE09	TEMSIROLIMUS	30 MG 1,8 ML 1 EV	FL		120				120	240	SI
Pfizer Italia Srl		110BO	J01AA12	TIGECICLINA	50mg/5ml fl	FL	1.800	200	100	1.000	2.000	5.100	10.200	SI
Pfizer Italia Srl		110BP	G04BD07	TOLTERODINA TARTRATO	1 mg cpr	CPR	1.960		840			2.800	5.500	NO
Pfizer Italia Srl		110BQ	G04BD07	TOLTERODINA TARTRATO	2 mg cps retard	CPS	1.400	560				1.960	3.920	NO
Pfizer Italia Srl		110BR	J02AC03	VORICONAZOLO	50 mg cpr riv	CPR	280				280	560	1.120	SI
Pfizer Italia Srl		110BS	J02AC03	VORICONAZOLO	200 mg cpr riv	CPR	2.800	280	140	140	280	3.640	7.280	SI
Pfizer Italia Srl		110BT	J02AC03	VORICONAZOLO	200 mg iv fcl/sacca +sir+adatt.	FLC/SACCA	1.300	100	100	250	200	1.950	3.900	SI
Pfizer Italia Srl		110BU	J02AC03	VORICONAZOLO	40 mg/ml sol os fl 45 g	FLC	50					50	100	SI
Pharma Mar	111	111A	L01CX01	TRABECTEDINA	0,25 mg polv fl ev	FL	100			30		130	260	SI
Pharma Mar		111B	L01CX01	TRABECTEDINA	1 mg polv fl ev	FL	70			20		90	180	SI
Pharmaday srl	112	112A	G04BD09	TROSPICLORURO	20 mg cpr	CPR	4.500	720	2.100			7.320	14.640	NO
Pharmaday srl		112B	G04BD09	TROSPICLORURO	60 mg cps	CPS	280	420				700	1.400	NO

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Piam Farmaceutici Spa	113	113A	J04AK02	ETAMBUTOLO CLORIDRATO	500 mg fl im iv	FL	1.500					1.500	3.000	SI
Piam Farmaceutici Spa		113B	J04AC01	ISONIAZIDE	200 mg cpr	CPR	5.000	1.000	1.000	1.000		8.000	16.000	SI
Piam Farmaceutici Spa		113C	J04AC01	ISONIAZIDE	500 mg fl im iv	FL	400			50		450	900	SI
Pierre fabre Pharma	114	114A	L01AB01	BUSULFANO	6mg/ml fl	FL	350					350	700	NO
Pierre fabre Pharma		114B	L01CA05	VINFLUNINA	25mg /ml iv fl 2ml	FL	100			48		148	296	NO
Pierre fabre Pharma		114C	L01CA05	VINFLUNINA	25mg /ml iv fl 10 ml	FL	50			96		146	292	NO
Pierre fabre Pharma		114D	L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO	20 mg cps molli	CPS	500	300	80	100		980	1.960	SI
Pierre fabre Pharma		114E	L01CA04	VINORELBINA BITARTRATO	30 mg cps molli	CPS	3.500	550	160	330		4.540	9.080	SI
POLIFARMA SPA	115	115A	D03BA	CATALASI	50 G GEL	TB				100		100	200	SI
Prostrakan Srl	116	116A	N05AD08	DROPERIDOLO	2,5mg/ml fl 1ml	FL	2.500	500	100	1.500		4.600	9.200	S
Prostrakan Srl		116B	N02AB03	FENTANIL CITRATO	300mcg cpr subling	CPR SUBLING	300	100		50		450	900	SI
Prostrakan srl		116C	L01DC03	MITOMICINA	10 mg fl	FL	900	110	250		1.500	2.760	5.520	SI
Prostrakan srl		116D	L01DC03	MITOMICINA	10 mg fl	FL	100	20	10	40	30	200	400	SI
Prostrakan Srl		116E	G03BA03	TESTOSTERONE	2% GEL MULTID 60G+DOSA	CFZ	120		15			135	270	SI
Rb Pharmaceuticals (Italia)srl	117	117A	N02AE01	BUPRENORFINA	0,2MG CPR SUBLING	CPR	30				400	430	860	
Rb Pharmaceuticals (Italia)srl		117B	N02AE01	BUPRENORFINA	0,3 MG/ML F	F	30			150	100	280	560	S
Rb Pharmaceuticals (Italia)srl		117C	N07BC51	BUPRENORFINA/NALOXONE	2 mg +0,5 cpr sublinguali	CPR	91.700	49.000	35.000	28		175.728	351.456	SI
Rb Pharmaceuticals (Italia)srl		117D	N07BC51	BUPRENORFINA/NALOXONE	8 mg +2 cpr sublinguali	CPR	56.000	21.000	21.000	28		98.028	196.056	SI
Recordati Spa / Innova Pharma S.p.A.	118	118A	R03DA05	AMINOFILLINA	200 mg cpr riv	CPR	600					600	1.200	SI
Recordati Spa / Innova Pharma S.p.A.		118B	N03AB02	FENITOINA SODICA	100 mg cpr	CPR	5.430	1.050		660	3.000	10.140	20.280	SI
Roche Spa		119A	M05BA06	ACIDO IBANDRONICO	3mg/3ml iv fl	FL	30		10	25		65	130	SI
Roche Spa		119B	L01XC07	BEVACIZUMAB	25mg/ml fl 16ml	FL	1.200	450	300	310		2.260	4.520	SI
Roche Spa		119C	L01XC07	BEVACIZUMAB	25mg/ml fl 4ml	FL	1.800	600	300	650		3.350	6.700	SI
Roche Spa		119D	N03AE01	CLONAZEPAM	0,5 mg cpr	CPR	4.800	1.700	200	160		6.860	13.320	SI

2

A75

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	INDICAZIONE	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Roche Spa	119	119E	N03AE01	CLONAZEPAM	2,5mg/ml gtt 10 ml <sup>1</sup>	FLC	14.000	2.550	60	250	120	16.980	33.960	SI
Roche Spa		119F	N03AE01	CLONAZEPAM	2 mg cpr	CPR	58.400	6.260	3.000	1.100		68.700	137.400	SI
Roche Spa		119G	R05CB13	DORNASE ALFA	2500 UI 2,5 ml fl nebul.	FL	630	450				1.110	2.220	SI
Roche Spa		119H	J05AX07	ENFUVRTIDE	90 mg/ml fl sc	FL	240			240		480	960	SI
Roche Spa		119I	B03XA01	EPOETINA BETA	fl sir dosaggi vari	UI	59.000.000	51.440.000	10.000	950.000	27.100.000	138.500.000	277.000.000	SI
Roche Spa		119J	L01XE03	ERLOTINIB CLORIDRATO	100 mg cpr riv	CPR	1.000	180		90		1.270	2.540	SI
Roche Spa		119K	L01XE03	ERLOTINIB CLORIDRATO	150 mg cpr riv	CPS	4.500	1.190	600	900		7.190	14.380	SI
Roche Spa		119L	B02BA01	FITOMENADIONE	10 mg ev os fl 1 ml	FL	7.000	2.360	450	1.500	1.500	12.810	25.620	SI
Roche Spa		119M	B02BA01	FITOMENADIONE	2 mg/0,2 ml im os ev	FL	1.400	1.000	500	1.500	600	5.000	10.000	
Roche Spa		119N	L03AB04	INTERFERONE ALFA - 2A	3.000.000 UI sc sir	SIR	250			30		280	560	SI
Roche Spa		119O	L03AB04	INTERFERONE ALFA - 2A	6.000.000 UI sc sir	SIR	50			30		80	160	SI
Roche Spa		119P	L03AB11	INTERFERONE ALFA - 2A PEGILATO	135 mcg sc 1 sir+ ago	SIR	30			5		35	70	SI
Roche Spa		119Q	L03AB11	INTERFERONE ALFA - 2A PEGILATO	135 mcg sc 1 pen	PENNA	60		80			120	240	SI
Roche Spa		119R	L03AB11	INTERFERONE ALFA - 2A PEGILATO	180 mcg sc 1 sir+ ago	SIR	400	50	112	300		882	1.724	SI
Roche Spa		119S	L03AB11	INTERFERONE ALFA - 2A PEGILATO	180 mcg sc 1 pen	PENNA	1.700	570	200	54		2.524	5.048	SI
Roche Spa		119T	N04BA02	LEVODOPA+BENSERAZIDE	100mg+ 25 mg cpr dts	CPR	5.280	4.350		120		9.750	19.500	SI
Roche Spa		119U	N04BA02	LEVODOPA+BENSERAZIDE	100mg+25 mg cps	CPS	510	200		120		830	1.660	SI
Roche Spa		119V	N04BA02	LEVODOPA+BENSERAZIDE	100mg+ 25 mg cps rii prol	CPS	780	200		120		1.100	2.200	SI
Roche Spa		119W	B03XA03	METOSSIPOLIETILENGLICOLE EPO BETA	fl sir dosaggi vari	mcg			800		110.000	110.800	221.600	SI
Roche Spa		119X	L01XC13	PERTUZUMAB	420 mg ev 30mg/ml	FL	200	40	30	100		370	740	NC
Roche Spa		119Y	L01XC02	RITUXIMAB	500 mg iv fl	FLC	1.300	50	20	140	120	1.630	3.260	SI
Roche Spa	119Z	L01XC02	RITUXIMAB	100 mg iv fl	FL	1.700		40	16	60	1.846	3.692	SI	
Roche Spa	119AA	L01XC02	RITUXIMAB	1400mg/11,7ml sc fl (120mg/ml)	FL	400					400	800		
Roche Spa	119AB	J05AE01	SAQUINAVIR MESILATO	500 mg cpr	CPR	30.000		1.440	4.560		36.000	72.000	SI	

2

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.U.	ASLCA	ASL CARRONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Roche Spa		119AC	J01EE01	SULFAMETOSSAZOLO + TRIMETOPRIM	400 mg + 80mg/5ml sciroppo 100 ml	FLC	50	10		1	10	71	142	SI
Roche Spa		119AD	J01EE01	SULFAMETOSSAZOLO+TRIMETOPRIM	800 mg +160mg cpr	CPR	12.640	320	160	480	1.600	15.200	30.400	SI
Roche Spa		119AE	J01EE01	SULFAMETOSSAZOLO+TRIMETOPRIM	400 mg +80mg iv fl 5 ml	FL	4.600	420		500	1.000	6.520	13.040	SI
Roche Spa		119AF	L04AC07	TOCILIZUMAB	20MG/ML IV 1FL 4ML (1 FL 80MG)	FL		350		450		500	1.600	SI
Roche Spa		119AG	L04AC07	TOCILIZUMAB	20MG/ML IV 1FL10ML (1 FL 200 MG)	FL		150		80		230	460	SI
Roche Spa		119AH	L04AC07	TOCILIZUMAB	20MG/ML IV 1FL20ML (1 FL 400MG)	FL		150		420		570	1.140	SI
Roche Spa		119AI	L01XC03	TRASTUZUMAB	150 mg fl	FL	6.500	700	300	1.600		9.100	18.200	SI
Roche Spa		119AJ	L01XC03	TRASTUZUMAB	600mg/5ml s.c. fl	FL	2.000	50	36	450		2.536	5.072	
Roche Spa		119AK	L01XC14	TRASTUZUMAB EMTANSINE	100mg IV fl	FL	200			324		524	1.048	
Roche Spa		119AL	L01XC14	TRASTUZUMAB EMTANSINE	160mg IV fl	FL	240			36		276	552	
Roche Spa		119AM	J05AB14	VALGANCICLOVIR	05 POLV 12 G 50MG/ML	FLAC				10		10	20	SI
Roche Spa		119AN	L01XE15	VEMURAFENIB	240 mg cpr	CPR	2.300			1.120		3.420	6.840	NO
SALF SPA	120	120A	V04CX	ARGININA CLORIDRATO	30% 100 ML FLAC	FLAC				50		50	100	NO
Sandoz Spa		121A	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	5mg/1,5ml cart	CART	100					100	200	SI
Sandoz Spa		121B	H01AC01	SOMATROPINA DA DNA RICOMB.	10mg/1,5ml cart	CART	60					60	120	SI
Sanofi-aventis Spa		122A	B01AC06	ACETILSALICILATO DI LISINA	300 mg bs	BS	800	720		120		1.640	3.280	SI
Sanofi-aventis Spa		122B	B01AC06	ACETILSALICILATO DI LISINA	150 mg bs	BS	1.800	720	300	480	300	3.600	7.200	SI
Sanofi-aventis Spa		122C	B01AC06	ACETILSALICILATO DI LISINA	75 mg bs	BS	4.200	720	300	1.500	1.500	8.220	15.440	SI
Sanofi-aventis Spa		122D	B01AC06	ACIDO ACETILSALICILICO + MAGNESIO IDROSSIDO + ALGEDRATO	300 mg cpr divis	CPR	7.200	4.000	1.000	3.800	6.000	22.300	44.000	NO
Sanofi-aventis Spa		122E	C01EB10	ADENOSINA	30 MG /10 ML EV FL	FL				700	100	800	1.600	SI
Sanofi-aventis Spa		122F	C01EB10	ADENOSINA	6 mg fiale iv 2 ml	FL	540	200	90	600	600	2.030	4.060	SI
Sanofi-aventis Spa		122G	L01XX44	AFLIBERCEPT	25mg/ml fl 4ml	FL	50					50	100	
Sanofi-aventis Spa		122H	L01XX44	AFLIBERCEPT	25mg/ml fl 8ml	FL	50					50	100	
Sanofi-aventis spa		122I	A16AB07	ALGLUCOSIDASI ACIDA UMANA RICOMBINANTE	50 mg fl	FL	1.400			580		1.960	3.920	SI

OPERATORE ECONOMICCO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W.P.P.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANTURÌ	ADU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Sanofi-aventis Spa		122J	L01DC01	BLEOMICINA SOLFATO	15mg fl	FL	500	50				550	1 100	
Sanofi-Aventis Spa		122K	L02AE01	BUSERELIN ACETATO	5.5 mg sc sir	SIR	10	1				11	22	SI
Sanofi-Aventis Spa		122L	L01CD04	CABAZITAXEL	60 mg fl 1,5 ml	FL	50	80	20	45		195	390	SI
Sanofi-aventis Spa		122M	N05BA09	CLOBAZAM	10 mg cps	CPS	6.900	3.000	360	90	300	10.650	21.300	SI
Sanofi-Aventis Spa		122N	L01BB06	CLOFARABINA	1mg/1ml iv 20ml	FL	200					200	400	NO
Sanofi-aventis Spa		122O	B01AC04	CLOPIDOGREL SOLFATO	300 mg cpr	CPR	1.080	1.620	300	450	1.200	4.650	9.300	SI
Sanofi-aventis Spa		122P	B01AB05	ENOXAPARINA	10 000 UI 1ml (cont 10 sir.)	SIR			50	50		100	200	SI
Sanofi-aventis Spa		122Q	B01AB05	ENOXAPARINA	6000 UI 0,6 ML (cont 10 sir.)	SIR	36.000	10.000	6.000	7.000	18.000	77.000	154.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122R	B01AB05	ENOXAPARINA	8000 UI 0,8 ML (cont 10 sir.)	SIR	1.500	1.000	2.000	2.000	8.000	14.500	29.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122S	B01AB05	ENOXAPARINA	2000 UI 0,2 ml	FL SIR	50.000	9.400	2.000	12.000	12.000	85.400	170.800	S.
Sanofi-aventis Spa		122T	B01AB05	ENOXAPARINA	4000 UI 0,4 ml	FL SIR	200.000	56.000	15.000	21.600	60.000	352.600	705.200	SI
Sanofi-aventis Spa		122U	B03AB	FERRIGLUCONATO SODICO	62,5 mg 5ml f iv os	FLC	30.000	11.600	6.000	8.000	12.000	65.600	131.200	SI
Sanofi-Aventis Spa		122V	L01BB05	FLUDARABINA FOSFATO	10 mg cpr riv	CPR	1.400			40		1.440	2.880	SI
Sanofi-aventis Spa		122W	C03EB01	FUROSEMIDE/SPIRONOLATONE	25mg +37mg cps	CPS	1.400	200	400	300		2.300	4.500	NO
Sanofi-aventis Spa		122X	H02AB09	IDROCORTISONE EMISUCCINATO SODICO	1 g fl	FL	2.000	2.000	800	1.000	600	6.200	12.400	SI
Sanofi-aventis Spa		122Y	H02AB09	IDROCORTISONE EMISUCCINATO SODICO	100 mg fl	FL	2.400	400		1.000		3.800	7.600	
Sanofi-aventis Spa		122Z	H02AB09	IDROCORTISONE EMISUCCINATO SODICO	500 mg fl	FL	200	300				500	1.000	
Sanofi-aventis Spa		122AA	P01BA02	IDROXICLOROCHINA	200 mg cpr riv	CPR	1.500			1.050	600	3.150	6.300	S.
Sanofi-aventis spa		122AB	A16AB02	IMIGLUCERASI	400 UI fl infus	FL	170					170	340	SI
Sanofi-aventis spa		122AC	L04AA04	IMMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITARIA (DI CONIGLIO)	25mg iv 1 F 10 ml	FL	250				180	430	860	SI
Sanofi-aventis Spa		122AD	A10AE04	INSULINA GLARGINE	3 ml 100UI/ml penna prer	PENNE	500	950	80	150	800	2.480	4.960	SI
Sanofi-aventis Spa		122AE	A10AE04	INSULINA GLARGINE	10 ml 100UI/ml sol iniett sc flac	FLC	60	95		20		175	350	SI
Sanofi-aventis Spa		122AF	A10AE04	INSULINA GLARGINE	100UI/ml 5 cartucce 3 ml	CART			160	200		360	720	SI
Sanofi-aventis Spa		122AG	A10AB06	INSULINA GLIUISINA	10 ml 100UI/ml flac	FLC	40	20		20		60	160	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P/N	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Sanofi-aventis Spa	122	122AH	A10AB06	INSULINA GLULISINA	3ml 100 UI/ml penna prer	PENNE	600	200		120	250	1.170	2.340	SI	
Sanofi-aventis Spa		122AI	A10AB06	INSULINA GLULISINA	3ml 100UI/ml cartucce	CART	5			20		25	50	SI	
Sanofi-aventis spa		122AJ	A16AB05	LARONIDAS		500 UI fl infus	FL	210					210	420	SI
Sanofi-aventis Spa		122AK	N05AA02	LEVOMEPROMAZINA MALEATO		100 mg cpr	CPR	800	500				1.300	2.600	SI
Sanofi-aventis Spa		122AL	N05AA02	LEVOMEPROMAZINA MALEATO		25 mg cpr	CPR	1.840					1.840	3.680	S.
Sanofi-aventis Spa		122AM	N02BA01	LISINA ACETILSALICILATO		500 mg iv im fl	FL	420			1.080		1.500	3.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122AN	N02BA01	LISINA ACETILSALICILATO		1000 mg os bs	BS	500	800		1.000	1.800	4.100	8.200	SI
Sanofi-aventis Spa		122AO	N02BA01	LISINA ACETILSALICILATO		1 g iv im 1-5 ml	FL	900	1.750	600	960	900	5.110	10.220	SI
Sanofi-aventis Spa		122AP	A02AD01	MAGNESIO IDROSSIDO + ALGEDRATO		400 mg + 400 mg cpr mast	CPR	14.500	7.700	2.200	2.500	2.000	28.900	57.800	S.
Sanofi-aventis Spa		122AQ	A02AD01	MAGNESIO IDROSSIDO + ALGEDRATO		730mg + 850mg os sospensione 200 ml	FLC	1.000	300		120	400	1.820	3.640	SI
Sanofi-aventis Spa		122AR	A12CC08	MAGNESIO PIDOLATO		1,5 g flc 10 ml	FLC	3.500		400	140	2.000	6.040	12.080	NO
Sanofi-aventis Spa		122AS	A12CC08	MAGNESIO PIDOLATO		2,25g os	BS	1.800		200	200		2.200	4.400	NO
Sanofi-aventis Spa		122AT	H02AB04	METILPREDNISOLONE EMISUCCINATO SODICO		20 mg im iv fl 1 ml	FL	30.000	6.800	200	4.500	6.000	46.500	93.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122AU	H02AB04	METILPREDNISOLONE EMISUCCINATO SODICO		250 mg im iv fl	FL	200	50		150		400	800	SI
Sanofi-aventis Spa		122AV	A03FA01	METOCLOPRAMIDE CLORIDRATO		0,1% sciroppo 120 ml	FLC	110	70	24			204	408	SI
Sanofi-aventis Spa		122AW	A03FA01	METOCLOPRAMIDE CLORIDRATO		10 mg cpr	CPR	21.600	3.480	7.200	1.600	2.400	35.880	71.760	SI
Sanofi-aventis Spa		122AX	P01CX01	PENTAMIDINA ISETIONATO		300 mg im iv aerosol	FL	200		15		1.000	1.215	2.430	SI
Sanofi-aventis Spa		122AY	C04AD03	PENTOXIFILLINA		100 mg fl 5 ml	FL	800	300				1.100	2.200	NO
Sanofi-aventis spa		122AZ	L03AX16	PLERIXAFOR		20mg/ml fl	FL	40					40	80	SI
Sanofi-aventis Spa		122BA	V03AB04	PRALIOSSIMA MELTILSOLFATO		200 mg/10 ml iv fl liot +1 solv	FL	500	40	200	150	60	950	1.900	SI
Sanofi-aventis Spa		122BB	V03AF07	RASBURICASE		1,5 MG/ML F	F				2		2	4	SI
Sanofi-aventis Spa		122BC	V03AF07	RASBURICASE		7,5mg iv fl	FL	200			30		230	460	SI
Sanofi-aventis Spa		122BD	J04AB03	RIFAMICINA (SALE SODICO)		90 mg fl uso topico	FL	1.000			150	800	1.950	3.900	NO
Sanofi-aventis Spa		122BE	J04AB02	RIFAMPICINA		2% sciroppo	FLC	100	15		2	12	129	258	SI

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.U.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Sanofi-aventis Spa		122BF	J04AB02	RIFAMPICINA	300 mg cps	CPS	600	240	160	320	400	1.720	3.440	SI
Sanofi-aventis Spa		122BG	J04AB02	RIFAMPICINA	450 mg cpr riv	CPR	800	300	80	160	800	2.140	4.280	SI
Sanofi-aventis Spa		122BH	J04AB02	RIFAMPICINA	600 mg cpr riv	CPR	2.000	240	150	200	400	3.000	6.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122BI	J04AB02	RIFAMPICINA	600 mg fl iv	FL	600	70	40	600	400	1.710	3.420	SI
Sanofi-aventis Spa		122BJ	V03AE02	SEVELAMER CARBONATO	2,4 g buste	BS	10.000	2.800	3.000		9.000	24.800	49.600	S'
Sanofi-aventis Spa		122BK	V03AE02	SEVELAMER CARBONATO/CLORIDRATO	800 mg cpr riv.	CPR	235.800	106.900	63.000	360	135.000	540.160	1.080.320	SI
Sanofi-aventis Spa		122BL	V03AE01	SODIO POLISTIRENSOLFONATO	454 gr polvere per sosp. orale	FLC	600	45	50	50	180	925	1.850	SI
Sanofi-aventis Spa		122BM	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)	200 mg cpr	CPR	1.200	800		600	800	3.400	6.800	SI
Sanofi-aventis Spa		122BN	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)	400 mg fiale	FL	500	80	200	100	400	1.260	2.520	S'
Sanofi-aventis Spa		122BO	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)	20% 40 ml gocce	FLC	400	75		10	60	545	1.090	SI
Sanofi-aventis Spa		122BP	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)	500 mg cpr	CPR		200				200	400	SI
Sanofi-aventis Spa		122BQ	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)+AC. VALPROICO	100 mg ril mod gran bs	BS	900	150		30		1.080	2.160	SI
Sanofi-aventis Spa		122BR	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)+AC. VALPROICO	250 mg ril mod gran bs	BS	5.600	150		30		5.780	11.560	SI
Sanofi-aventis Spa		122BS	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)+AC. VALPROICO	500 mg ril mod gran bs	BS	3.000	150		30		3.180	6.360	SI
Sanofi-aventis Spa		122BT	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)+AC. VALPROICO	750 mg ril mod gran bs	BS	1.800	800		150		2.550	5.100	SI
Sanofi-aventis Spa		122BU	N03AG01	SODIO VALPROATO (SALE SODICO)+AC. VALPROICO	1000 mg ril mod gran bs	BS	1.500	300		30		1.830	3.660	SI
Sanofi-aventis Spa		122BV	J01XA02	TEICOPLANINA	200 mg im iv fl	FL	12.000	6.000	1.000	3.000	2.500	24.500	49.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122BW	J01XA02	TEICOPLANINA	400 mg im iv fl	FL	2.000	1.700		2.000	3.000	8.700	17.400	SI
Sanofi-aventis Spa		122BX	N05AL03	TIAPRIDE CLORIDRATO	100mg im iv 2ml	FL	150	100	100			350	700	SI
Sanofi-aventis Spa		122BY	V04CJ01	TIREOTROPINA ALFA	0,9 mg im fl	FL	1.500			420	100	2.020	4.040	S'
Sanofi-aventis Spa		122BZ	N03AG02	VALPROMIDE	300mg cpr gastror	CPR	1.260			240	6.000	7.500	15.000	SI
Sanofi-aventis Spa		122CA	N03AG04	VIGABATRIN	500 MG BS	BS				100		100	200	S'
Scharper Spa		123A	A03AX12	FLOROGLUCINOLO	40 mg im iv fl 4 ml	FL	20.000	13.200	10.000	6.000	20.000	59.200	138.400	SI
Scharper Spa	123	123B	A03AX	FLOROGLUCINOLO+MEGLUCINOLO	80 mg cpr	CPR	15.000	5.800	2.000	1.500	8.000	32.300	64.600	SI



OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U/P/D	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANTURRI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Scharper spa		123C	G04BD04	OXIBUTININA CLORIDRATO	10 mg cpr RP	CPR	560	900	280			1.740	3.480	SI	
Shire Italia Spa	124	124A	A16AB03	AGALSIDASI ALFA	1MG/ML IV 1FL 3,5ML	FL					240	240	480		
Shire Italia Spa		124B	L01XX35	ANAGRELIIDE CLORIDRATO	0.5 mg cps	CPS	25.000	6.000	1.600			32.600	65.200	SI	
Shire Italia Spa		124C	B06AC02	ICATIBANT	30 MG/3 MLF/SIR	SIR				60		50	120	SI	
Shire Italia Spa		124D	A16AB09	IDURSULFASI	2mg/ml fl ev	FL	180					180	320	SI	
Shire Italia Spa		124E	V03AE03	LANTANIO CARBONATO	750 mg cpr/bs	CPR/BS	12.000					9.000	21.000	42.000	SI
Shire Italia Spa		124F	V03AE03	LANTANIO CARBONATO	1000 mg cpr/bs	CPR/BS	18.000					9.000	27.000	54.000	SI
Shire Italia Spa		124G	V03AE03	LANTANIO CARBONATO	500 mg cpr	CPR	900						900	1.800	SI
Sifi Spa		125	125A	S01AA30	CLORAMFENICOLO+SODIOCOLISTIMETATO+TETRACICLINA	5 g pomata oft.	TUBO	100	25		100		225	450	NO
Sifi Spa	125B		S01AA23	NETILMICINA	0,3% COLL. MONOD.	F	300	150		400		850	1.700	SI	
Sigmafau Ind.farm.riunite spa	126	126A	J01CE08	BENZILPENICILLINA BENZATINICA	1.200.000 UI/2,5 ML SIR	SIR	160	50		200		350	700	SI	
Sigmafau Ind.farm.riunite Spa		126B	L01XX25	BEXAROTENE	75 mg cps	CPS	8.000					8.000	16.000	SI	
Sigmafau Ind.farm.riunite Spa		126C	L01XB01	PROCARBAZINA CLORIDRATO	50 mg cps	CPS	2.000			500		2.500	5.000	SI	
Sigmafau Ind.farm.riunite Spa		126D	A11JB	VITAMINE ASSOCIATE A SALI MINERALI	polvere efferv. bs	BS	5.000						5.000	10.000	NO
Sil Laboratorio Farmac. Srl	127	127A	N04AA02	BIPERIDENE CLORIDRATO	2 mg cpr	CPR	600	3.300	300	900		5.100	10.200	SI	
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127B	N04AA02	BIPERIDENE CLORIDRATO	4 mg cpr ril prot	CPR	13.850	8.500	300	150		22.600	45.600	SI	
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127C	N04AA02	BIPERIDENE LATTATO	5mg iv im fl 1 ml	FL	400	300	50	50		800	1.600	SI	
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127D	D11AE	CLOSTEBOL ACETATO+NEOMICINA SOLFATO	30G CREMA DERM.	TB						150	150	300	
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127E	D11AE	CLOSTEBOL ACETATO+NEOMICINA SOLFATO	30ML SPRAY CUT.	BOVB						250	250	500	
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127F	N03AA03	PRIMIDONE	250mg cpr	CPR	690	750					1.440	2.880	SI
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127G	N05AB06	TRIFLUOPERAZINA DICLORIDRATO	1mg cpr riv	CPR	60	150					210	420	SI
Sil Laboratorio Farmac. Srl		127H	N05AB06	TRIFLUOPERAZINA DICLORIDRATO	2mg cpr riv	CPR	900	180					1.050	2.100	SI
Smith & Nephew Srl	128	128A	D03BA52	COLLAGENASI	ung 30 g	TUBO	350				400	750	1.500	SI	
Smith & Nephew Srl		128B	D03BA52	COLLAGENASI +CLORAMFENICOLO	60UI+1% unguento 30 g	TUBO	11.000	4.050	3.000	500	1.800	20.350	40.700	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	IMP. U	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Sofar Spa	129	129A	A06AG	LATTULOSIO	20% sacca rettale	SACCA	1.200	100		1.000		2.300	4.600	NO	
Sofar Spa		129B	A07EC02	MESALAZINA	2g schiuma rettale multidose	bombola	30	50		28		108	216	SI	
Sofar Spa		129C	A06AD17	SODIO FOSFATO MONOBASICO/SODIO FOSFATO BIBASICO	20 ml bs monodose	BS	1.500	600		1.300	500	3.900	7.800	NO	
Sofar Spa		129D	D06BA01	SULFADIAZINA ARGENTICA	1% crema 50 g	TUBO	500	900	600		800	3.100	6.200	SI	
Sofar Spa		129E	D06BA01	SULFADIAZINA ARGENTICA	1% 120G CREMA	TB	1.400	550		200		2.150	4.300	SI	
Stroder Srl	130	130A	C01EB15	TRIMETAZIDINA CLORIDRATO	20mg cpr	CPR	3.000		600			3.600	7.200	NO	
Swedish Orphan Biovitrum Srl	131	131A	L04AC03	ANAKINRA	100mg sc 7sir 0,67ml	SIR	280	385		420		1.085	2.170	SI	
Swedish Orphan Biovitrum Srl		131B	M09AB02	COLLAGENASI DI CLOSTRIDIUM HISTOLICUM	0,9mg fl	FL	30					30	60		
Swedish Orphan Biovitrum Srl		131C	A16AX04	NITISINONE	2mg cps	CPS	900					900	1.800	NO	
Swedish Orphan Biovitrum Srl		131D	A16AX04	NITISINONE	5mg cps	CPS	720					720	1.440	NO	
Swedish Orphan Biovitrum Srl		131E	A16AX04	NITISINONE	10mg cps	CPS	1.620					1.620	3.240	NO	
Takeda Italia Spa	132	132A	L01XC12	BRENTUXIMAB VEDOTIN	50mg polv fl ev	FL	200					200	400		
Takeda Italia Spa		132B	B02BC	FIBRINOGENO UMANO/TROMBINA UMANA	4,8x4,8cm spugna	SPUGNA	300	40		25	200	565	1.130	SI	
Takeda Italia Spa		132C	B02BC	FIBRINOGENO UMANO/TROMBINA UMANA	9,5x4,8cm spugna	SPUGNA	300	50		100	200	650	1.300	S	
Takeda Italia Spa		132D	B02BC30	FIBRINOGENO/APROTININA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO/FATTXIII	SIR 0,5 ML	SIR				10		10	20	NO	
Takeda Italia Spa		132E	B02BC30	FIBRINOGENO/APROTININA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO/FATTXIII	SIR 1 ML	SIR				10		10	20	NO	
Takeda Italia Spa		132F	B02BC30	FIBRINOGENO/APROTININA/TROMBINA UMANA/CALCIO CLORURO/FATTXIII	SIR 3 ML	SIR				10		10	20	NO	
Takeda Italia Spa		132G	N06BX13	IDEBENONE	15 mg cpr	CPR	1.530						1.530	3.060	NO
Takeda Italia Spa		132H	L02AE02	LEUPRORELINA ACETATO	11,25 mg fl+sir	SIR	300	50	140	6			496	992	SI
Takeda Italia Spa		132I	L02AE02	LEUPRORELINA ACETATO	3,75 mg fl+sir	SIR	350	50	120	20			540	1.080	SI
Takeda Italia Spa		132J	R03DX07	ROFLUMILAST	500 MCG CPR	CPR			150				150	300	NO
Teofarma Srl	133	133A	S01EC01	ACETAZOLAMIDE	250 mg cpr	CPR	3.000	1.040	120	3.600	1.800	9.560	19.120	SI	
Teofarma Srl		133B	N06AA09	AMITRIPTILINA CLORIDRATO	4% gocce 20 ml	FLC	400	170	25	50	50	695	1.390	SI	
Teofarma Srl		133C	N05AA01	CLORPROMAZINA	50 MG/2 ML F	F		50		400		450	900	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	W/P/D	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AGU CAGLIARI	AZ.OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Teofarma Srl	133	133D	H02AB10	CORTISONE ACETATO	25 mg cpr	CPR	2.400		340	300	800	3.840	7.680	SI
Teofarma Srl		133E	R05DA	DIIDROCODEINA RODANATO	15 g os gtt	FLC	200	150		30	200	610	1.220	SI
Teofarma Srl		133F	B03AA07	FERROSO SOLFATO	105 mg cpr rp	CPR	800	12.000	8.000	16.000	3.000	39.800	79.600	SI
Teofarma Srl		133G	S01CA03	IDROCORTISONE/CLORAMFENICOLO	0,5% + 1% UNG OFT	FB				1.000	200	1.200	2.400	
Teofarma Srl		133H	L01XX05	IDROXICARBAMIDE	500 mg cps	CPS	9.000	460	100	300	500	10.360	20.720	SI
Teofarma Srl		133I	B03BA03	IDROXOCOBALAMINA	1000MCG F OS IV	F				12		12	24	SI
Teofarma Srl		133J	C01DA08	ISOSORBIDE DINITRATO	5 mg cpr sublinguale	CPR	10.000	6.500	2.500	1.500	36.000	56.500	113.000	SI
Teofarma Srl		133K	N05AL07	LEVOSULPIRIDE	50 mg cpr	CPR	2.020	2.300		500	600	5.420	10.840	SI
Teofarma Srl		133L	N05AL07	LEVOSULPIRIDE	50 mg fl im v	FL	3.000	3.010		900	900	7.810	15.620	SI
Teofarma Srl		133M	C03BA08	METOLAZONE	5 MG CPR	CPR				300		300	600	SI
Teofarma Srl		133N	C01DA02	NITROGLICERINA	0,3 MG 18 ML SPRAY	FLAC				5		5	10	NO
Teofarma Srl		133O	N05AC01	PERICIAZINA	10mg cpr	CPR	840	150				990	1.980	SI
Teofarma Srl		133P	N05AC01	PERICIAZINA	2 % 10 ml	gtt		10				10	20	SI
Teofarma Srl		133Q	C03DA02	POTASSIO CANRENDATO	25 mg cpr	CPR	22.000	3.800	1.000	2.500	5.000	34.300	68.600	SI
Teofarma Srl		133R	H03BB02	TIAMAZOLO	5 mg cpr	CPR	5.000	2.200	1.000	2.000	3.000	13.200	26.400	SI
Teofarma Srl		133S	A11DA01	TIAMINA CLORIDRATO	300 mg cpr	CPR	2.800	1.700	800	200	2.400	7.900	15.800	SI
Teofarma Srl		133T	D07CB01	TRIAMCINOLONE /CLORTETRACICLINA	3%+0,1% pomata 30 g	TUBO	120					120	240	NO
Teofarma Srl		133U	H02BX	TRIAMCINOLONE+CLORFENAMINA	2MG+1MG CPS	CPS					2.400	2.400	4.800	
Teofarma Srl		133V	N04AA01	TRIESIFENIDILE	2mg cpr	CPR	2.300	1.000				3.300	6.600	SI
Teva Italia srl		134	134A	C03CC01	ACIDO ETACRINICO	50MG IV FL	FL				250	250	500	
Teva Italia srl	134B		L01XX27	ARSENICO TRIOSSIDO	1mg/ml iv 10ml	FL	100					100	200	NO
Teva Italia srl	134C		L01DB01	DOXORUBICINA CLORIDRATO LIPOSOMIALE	50 mg flc x infusione	FLC	500	120	50	150		820	1.640	SI
Teva Italia Srl	134D		L03AX13	GLATIRAMER ACETATO	20mg sc sir	FL	100.000				29.000	128.000	256.000	SI
Teva Italia Srl	134E		L03AA14	LIPEGFILGRASTIM	8MG/0,6 ML SIR	SIR	300	50		500		850	1.700	NO

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	M.P.C.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ. OSP. BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR	
Teva Italia Srl		134F	N05AN01	LITIO CARBONATO	150 mg cps	CPS	8.600	2.500	400	1.500	500	11.500	23.000	SI	
The Medicines Company (It.)Srl	135	135A	B01AE06	BIVALIRUDINA	250 MG F	F				120		120	240	SI	
Thea Farma Spa	136	136A	S01GX03	ACIDO SPAGLUMICO	4,9% coll monod 0,4ml	FLAC	750					750	1.500		
Thea Farma Spa		136B	S01CA05	BETAMETASONE + CLORAMFENICOLO	0,2%+0,5% unq oft	TUBO	100	20		500	120	740	1.480	NC	
Thea Farma Spa		136C	S01CA05	BETAMETASONE + CLORAMFENICOLO	0,2%+0,5% collino 5 ml	FLC	500	20		1.500	180	2.200	4.400	NO	
Thea Farma Spa		136D	S01AA27	CEFUROXIMA	50 mg fl	FL	50		720	400	300	1.470	2.940		
Thea Farma Spa		136E	S01ED01	TIMOLOLO	1MG/G GEL OPT 30DOSI 0,4G	DOSE			450				450	900	SI
Ucb Pharma Spa	137	137A	L04AB05	CERTOLIZUMAB PEGOL	200mg sc 2siri+2sal	SIR	20	140	100	50		310	620	SI	
Ucb Pharma Spa		137B	J01XB01	COLISTINA	1000000 U 4ML flim	FL	3.000	850	100	400	4.000	8.350	16.700	no	
Ucb Pharma Spa		137C	N03AX18	LACOSAMIDE	100mg cpr	CPR	140	420	280	112	280	1.232	2.464	SI	
Ucb Pharma Spa		137D	N03AX18	LACOSAMIDE	200mg cpr	CPR	560			112		672	1.344	SI	
Ucb Pharma Spa		137E	N03AX18	LACOSAMIDE	infus 10mg/ml fl 20ml	CPR	50		10	10	24	94	188	SI	
Ucb Pharma Spa		137F	N04BC09	ROTIGOTINA	cer 2mg/24h	CER	280			42			322	644	SI
Ucb Pharma Spa		137G	N04BC09	ROTIGOTINA	4mg/24h cer	CER	140						140	280	
Ucb Pharma Spa		137H	N04BC09	ROTIGOTINA	cer 6mg/24h	CER	280			42			322	644	SI
Ucb Pharma Spa		137I	N04BC09	ROTIGOTINA	cer 8mg/24h	CER	112			42			154	308	SI
Ucb Pharma Spa		137J	N04BC09	ROTIGOTINA	8mg/24h cer	CER				42			42	84	SI
Valeas Ind.chim.farmac. Spa	138	138A	R03AC02	SALBUTAMOLO	0,5% soluz. neb.15 ml	FLC	500	300	200	100	400	1.500	3.000	SI	
Valeas Ind.chim.farmac. Spa		138B	N05CD05	TRIAZOLAM	0,375 mg/ml gtt	FLC	120	20	35				175	350	SI
VIFOR (Alloga Italia srl)	139	139C	B03AC	CARBOSSIMALTOSIO FERRICO	50MG/ML 10ML INF FL	FL					60	60	120		
Viv Healthcare Srl		140A	J05AR04	ABACAVIR + LAMIVUDINA+ ZIDOVUDINA	300 mg + 150 mg+ 300 mg cpr riv	CPR	5.200			8.000		11.200	22.400	SI	
Viv Healthcare Srl		140B	J05AF06	ABACAVIR SOLFATO	300 mg cpr	CPR	3.600			5.100		8.700	17.400	SI	
Viv Healthcare Srl		140C	J05AF06	ABACAVIR SOLFATO	20mg/ml os 240ml	FLC	0			12		12	24	SI	
Viv Healthcare Srl		140D	J05AR02	ABACAVIR + LAMIVUDINA	600 mg+300 mg cpr riv	CPR	45.000		360	45.300		90.360	180.720	SI	

OPERATORE ECONOMICO (CONCESSIONARIO DI VENDITA)	LOTTO	SUB LOTTO	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	DOSAGGIO/FORMA FARMACEUTICA	U.P.P.	ASLCA	ASL CARBONIA	ASL SANLURI	AOU CAGLIARI	AZ OSP BROTZU	fabbisogno annuale Area Vasta sud	fabbisogno biennale Area Vasta sud	PTR
Viv Healthcare Srl	140	140E	J05AE07	FOSAMPRENAVIR	700 mg cpr	CPR	24.000			6.200		30.200	60.400	SI
Viv Healthcare Srl		140F	J05AX09	MARAVIROC	150 mg cpr riv	CPR	6.600			15.000		21.600	43.200	SI
Viv Healthcare Srl		140G	J05AX09	MARAVIROC	300 mg cpr riv	CPR	3.500			4.200		7.700	15.400	
Viv Healthcare Srl		140H	J05AF01	ZIDOVUDINA	20 ml fl iv	FL	0			50		50	100	SI
Viv Healthcare Srl		140I	J05AF01	ZIDOVUDINA	250 mg cps	CPS	1.500			2.800		4.300	8.600	SI
Viv Healthcare Srl		140J	J05AF01	ZIDOVUDINA	100mg/10ml ml os flc	FLC	20			5		25	50	SI
VIROPHARMA SRL		141	141A	H02AB09	IDROCORTISONE	5 MG 50 CPR RM	CPR				5.000		5.000	10.000
VIROPHARMA SRL	141B		H02AB09	IDROCORTISONE	20 MG 50 CPR RM	CPR				6.000		6.000	12.000	NO
Visufarma Spa	142	142A	S01BA01	DESAMETASONE	0,1% collirio	FLC	300	150	10	10	60	530	1.060	SI
Visufarma Spa		142B	S01FA06	TROPICAMIDE	1% flac collirio	FLC	700	320	80	600	300	2.000	4.000	SI
Visufarma Spa		142C	S01FA56	TROPICAMIDE/FENILEFRINA CLORIDRATO	10 ml collirio	FLAC	500	200	120	450	350	1.820	3.240	NO
Zambon Italia Srl	143	143A	V03AF	CALCIO MEFOLINATO	15MG/3ML IM IV FL	FL					500	500	1.000	
Zambon Italia Srl		143B	A06AD65	MACROGOL+ASSOCIAZIONI	34,8 G BS	BS			980		800		1.780	3.560

2

A85

ALLEGATO 2A - OFFERTA ECONOMICA

FAC SIMILE DICHIARAZIONE D'OFFERTA

All'ASL Cagliari  
Servizio Acquisti  
Via Piero della Francesca, 1  
09047 Selargius (CA)

DICHIARAZIONE D'OFFERTA

Fornitura di SPECIALITA' MEDICINALI COPERTE DA BREVETTO E/O ESCLUSIVE espletata in Unione d'Acquisto tra le Aziende Sanitarie della macroarea Territoriale Sud Sardegna, per anni \_\_\_\_\_

La \_\_\_\_\_, con sede in \_\_\_\_\_,

Via \_\_\_\_\_, tel. \_\_\_\_\_, fax \_\_\_\_\_

codice fiscale \_\_\_\_\_, partita IVA n.

\_\_\_\_\_ iscritta nel Registro delle Imprese di

\_\_\_\_\_ al n. \_\_\_\_\_, in persona del (titolare, amministratore,

procuratore ecc.) \_\_\_\_\_ e legale rappresentante Sig. \_\_\_\_\_

mediante questa offerta impegnativa, si obbliga a fornire alle Aziende Sanitarie della MacroArea Sud Sardegna, alle condizioni riportate negli atti di gara, prodotti rispondenti pienamente alle caratteristiche tecniche minime indicate nel Capitolato Speciale della presente gara, ai prezzi, e con le percentuali di sconto, IVA esclusa, indicati nei prospetti che seguono ("foglio prezzi"), firmati in ciascuna pagina, relativi alle offerte economiche..

Firma \_\_\_\_\_

Il sottoscritto/i

\_\_\_\_\_, inoltre, nell'accettare tutte le condizioni specificate nel Capitolato tecnico della presente gara, dichiara altresì:



A86

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 180° (centottantesimo) giorno successivo al termine ultimo per la presentazione della stessa;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo le Aziende Sanitarie della MacroArea Sud Sardegna ;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato tecnico, e nelle relative condizioni generali, nonché di quanto contenuto nel Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi/sconti richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto nel Capitolato tecnico e negli altri atti della *Gara* sopra indicata;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto e dei singoli Ordinativi di Fornitura, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dal Capitolato tecnico;

Firma \_\_\_\_\_



**FOGLIO PREZZI**

Regione sociale fornitore	LOTTO	SUB LOTTO	Principio attivo	Nome commerciale	MINSAN	forma farmaceutica	dosaggio	Numero di unità per confezione	classe di rimborsabilità	prodotto ex factory (sino)	Prezzo unitario di vendita (al pubblico) IVA Esclusa	Prezzo unitario ex-factory	% sconto di sconto applicata sul prezzo di vendita al pubblico o su prezzo ex factory	prezzo unitario netto offerto	Prezzo netto offerto per confezione (IVA esclusa)	IVA	Data scadenza brevetto	

\_\_\_\_\_ li \_\_\_\_\_  
 timbro e firma \_\_\_\_\_

N  
 258



## CAPITOLATO GENERALE D'APPALTO PER FORNITURE E SERVIZI

## DEFINIZIONI E ABBREVIAZIONI

N.B.: tutti i riferimenti a norme contenuti nel presente capitolato sono ai testi vigenti:

- Codice: decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE;
- Regolamento: D.P.R. 207/2010 del 05/10/2010, Regolamento di esecuzione ed attuazione del codice;
- C.C. : codice civile;
- Azienda: Azienda del Servizio Sanitario della Regione Sardegna
- Ditta, Impresa, appaltatore, fornitore: il soggetto giuridico aggiudicatario di un servizio o di una fornitura
- CGA : il presente Capitolato generale d'appalto
- CSA: Capitolato speciale d'appalto
- L.i : Lettera di invito
- D.G.: Disciplinare di gara
- P.A.: Pubblica Amministrazione
- RUP: Responsabile unico del procedimento
- O.E.V : offerta economicamente più vantaggiosa
- P.P.B : Prezzo più basso
- D.R.F.: data ricevimento fattura

INDICE

ART. 1	OGGETTO E CAMPO DI APPLICAZIONE - DISCIPLINA APPLICABILE – TRATTAMENTO DATI PERSONALI GIUDIZIARI SENSIBILI
ART. 2	NORME GENERALI AFFERENTI LA PROCEDURA DI INDIVIDUAZIONE DEL CONTRATTO ANCHE A SEGUITO DI RISOLUZIONE DEL CONTRATTO
ART. 3	DISPOSIZIONI GENERALI APPLICABILI AI CONTRATTI
ART. 4	DISPOSIZIONI GENERALI INERENTI LA STIPULAZIONE DEI CONTRATTI E DELL'ESECUZIONE DELL'APPALTO
ART. 5	NORME PARTICOLARI PER L'ESECUZIONE DI CONTRATTI DI FORNITURA
ART. 6	MODALITÀ DI CONSEGNA DEI BENI E NORME PER L'ESPLETAMENTO DEI SERVIZI
ART. 7	NORME PER LA VERIFICA DI CONFORMITÀ DI FORNITURE E SERVIZI
ART. 8	CONVALIDA DEI SERVIZI
ART. 9	VARIANTI IN CORSO DI ESECUZIONE
ART. 10	PENALI
ART. 11	RISOLUZIONE DEL CONTRATTO – DIRITTO DI RECESSO
ART. 12	FATTURAZIONE E PAGAMENTI AGGIORNAMENTI DEI PREZZI

- ART. 13 SUBAPPALTO E AVVALIMENTO
- ART. 14 CAUZIONE DEFINITIVA – ALTRE GARANZIE\_
- ART. 15 CONTROVERSIE - FORO COMPETENTE
- ART. 16 NORME FINALI E DI RINVIO

## **ART.1 - OGGETTO E CAMPO DI APPLICAZIONE – DISCIPLINA APPLICABILE – TRATTAMENTO DATI PERSONALI GIUDIZIARI SENSIBILI**

1. Le disposizioni del presente CGA disciplinano gli aspetti generali dell'attività contrattuale delle Aziende del SSR della Sardegna, in tutti i casi di gare unificate appaltate tramite conferimento di mandato ad una Capofila. Le norme qui previste si applicano alle forniture di beni ed agli appalti di servizi, come meglio appresso specificato.
2. Per "fornitura" si intende l'acquisto, la locazione finanziaria, la locazione o l'acquisto a riscatto, con o senza opzione per l'acquisto, di prodotti (cespiti e beni di consumo). Per "servizio" è da intendersi la prestazione o l'insieme delle prestazioni di cui all'allegato II A al D.Lgs 12 aprile 2006 n. 163 e ss.mm.ii. Per i contratti misti valgono i criteri di individuazione della prevalenza, di qualificazione e di capacità, nonché le regole previsti dalla legge e dai documenti di gara. Ogni volta che sia necessario per il perfetto adempimento dell'obbligazione prevista in contratto di fornitura di beni o servizi, la stipulazione del contratto comporta anche, a totale carico dell'appaltatore e, salvo che non sia diversamente previsto in atti di gara, senza oneri aggiuntivi per l'Azienda: a) la realizzazione dei lavori di posa in opera e di installazione dei beni; b) la fornitura temporanea e l'utilizzo di beni strumentali alla esecuzione delle prestazioni.
3. Gli appalti unificati possono essere regolati altresì da appositi Capitolati Speciali e/o da altri documenti di gara i quali possono disciplinare aspetti peculiari della fornitura (omissis) cui si riferiscono, oltre la procedura di aggiudicazione. I Capitolati speciali e gli altri documenti di gara possono derogare al presente CGA ogni volta che sia ritenuto necessario o opportuno: il R.U.P. di ciascuna gara di appalto unificata, nel formulare la proposta di Delibera/Determinazione a contrarre, sentite le Aziende mandanti, specifica le ragioni che hanno indotto a proporre la deroga totale e/o parziale al CGA.
4. Qualora debbano essere assunte decisioni in ordine a casi non espressamente disciplinati

pg 2

dal CGA, dal CSA, e/o dagli altri atti di gara, si applicheranno le regole di cui agli artt. 12, 14 e 16 delle Disposizioni sulla Legge in Generale. Il presente CGA si applica agli appalti di servizi di cui all'allegato II B al D.Lgs 12 aprile 2006 n. 163 e ss.mm.ii. nei limiti in cui è espressamente previsto in atti della procedura di acquisizione.

5. Ove previsioni specifiche degli atti di gara (bando, disciplinare, CSA, CGA) dovessero risultare incompatibili con norme vigenti non derogabili, le disposizioni di detti atti devono intendersi automaticamente sostituite dalle previsioni normative inderogabili.

6. Le norme applicabili alla procedura di scelta del contraente sono individuate con riferimento al momento di invio del bando alla GUUE, per gli appalti sopra soglia europea, e di pubblicazione del bando in GURI, per gli appalti sotto soglia europea.

7. In caso di entrata in vigore di nuove normative in corso di appalto sia di tipo prescrittivo (giuridico - amministrativo) sia di carattere tecnico, l'Appaltatore sarà tenuto ad adeguarvisi immediatamente ove previsto dalla legge. L'entrata in vigore di nuove normative in corso d'appalto, anche relative all'attività di Impresa ed anche se da esse dipendano modifiche, rifacimenti, variazioni di programmi e di tempi di lavorazione, non determina diritto ad alcun adeguamento dei corrispettivi, se l'entrata in vigore della normativa è antecedente al termine di presentazione dell'offerta; se l'entrata in vigore della normativa è successiva al termine di presentazione dell'offerta, e l'offerta debba essere modificata per tale ragione, potranno essere riconosciute come prestazioni soggette a corrispettivo aggiuntivo: a) esclusivamente quelle relative alle modifiche necessarie; b) solo qualora l'Appaltatore dimostri i costi aggiuntivi da sostenersi; c) esclusivamente entro detto limite massimo.

8. L'Azienda consente all'Appaltatore l'accesso ai dati personali sensibili e giudiziari nel limite dell'indispensabile per un corretto ed adeguato svolgimento dei servizi e delle forniture, nel rispetto dei metodi e con i limiti di legge di cui al D.L.vo n. 196/2003 (Codice in materia di protezione dei dati personali).

9. Nei casi previsti dal comma precedente, l'Azienda designa l'Appaltatore, nella persona del Legale Rappresentante o di altro soggetto munito di delega o procura da lui designato, quale Responsabile del trattamento ai sensi dell'art. 29 Codice Privacy.

10. Il Responsabile del trattamento di cui al comma precedente nomina il personale che,



A91

nell'ambito dell'appalto, deve, per l'esecuzione delle obbligazioni, trattare i dati ai sensi dell'art. 30, comma 2, D.Lgs 196/03, "incaricato del trattamento" dal D.Lgs 196/2003.

11. L'Appaltatore è tenuto a svolgere, a favore dei propri dipendenti, le attività di formazione per garantire che i dati siano trattati nel rispetto delle disposizioni legislative vigenti e nei limiti dello stretto indispensabile per l'esecuzione del contratto.

12. Il Responsabile e gli incaricati del trattamento devono assicurare il segreto sulle informazioni apprese in occasione della suddetta attività e sono responsabili di eventuali danni cagionati direttamente o indirettamente all'Azienda o a terzi in violazione di detti obblighi.

## **ART. 2 - NORME GENERALI AFFERENTI LA PROCEDURA DI INDIVIDUAZIONE DEL CONTRAENTE ANCHE A SEGUITO DI RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**

1. La lingua utilizzata nelle procedure di gara e nei contratti è la lingua italiana. Gli atti di gara possono prevedere, di norma per motivi di carattere tecnico, che specifici documenti siano prodotti in altra lingua di paese membro dell'Unione Europea, purchè accompagnati da traduzione e da attestazione di veridicità della traduzione da parte del concorrente.

2. In ogni fase del procedimento, fino alla stipulazione dei contratti o alla consegna anticipata della fornitura o del servizio ai sensi dell'art. 11 comma 12 del D.Lgs 163/06, la procedura di aggiudicazione può essere interrotta, sospesa, revocata, annullata, modificata, anche, se necessario, differendo i termini di presentazione offerte, per sopravvenuti motivi di pubblico interesse o per ragioni di autotutela, senza che ciò comporti diritto dei concorrenti al risarcimento di danni e al rimborso di spese.

3. Fino a 7 giorni prima dello scadere del termine di presentazione offerte i concorrenti hanno l'obbligo di consultare il sito internet dell'Azienda Capofila (profilo del Committente) per verificare tutte le eventuali comunicazioni (risposte a quesiti, correzione di atti etc.) inerenti l'appalto.

4. In offerta dev'essere necessariamente indicato, ove occorra (ad esempio quindi sempre negli appalti di servizi e nei contratti misti quale quello di service), il CCNL applicato dall'Appaltatore in caso di aggiudicazione, necessario a vari fini (ad esempio verifica di anoma-

pg 4

lia dell'offerta, verifica in fase di esecuzione del rispetto degli obblighi contrattuali).

5. L'Azienda capofila dà comunicazione alle mandanti del provvedimento di aggiudicazione definitiva efficace; l'obbligo di comunicazione inerente la stipulazione dei singoli contratti si considera assolto da parte di ciascuna Azienda aderente all'unione d'acquisto con la pubblicazione di apposito avviso sul proprio sito internet.

6. La risoluzione del contratto dichiarata da un'Azienda che ha partecipato alla procedura unificata, ad esempio nel caso previsto dal comma 5 dell'art. 312 del Regolamento, non produce effetti immediati e diretti nei confronti dei contratti stipulati con le altre Aziende; l'Azienda che ha dichiarato la risoluzione e che intenda procedere all'aggiudicazione al soggetto che segue in graduatoria espleta autonomamente gli eventuali accertamenti amministrativi e tecnici necessari.

### **ART. 3 – DISPOSIZIONI GENERALI APPLICABILI AI CONTRATTI.**


1. In contratto, anche se non espressamente richiamate, sono da intendere confermate come se integralmente trascritte e ripetute tutte le dichiarazioni di scienza, conoscenza, impegno precontrattuale e impegno contrattuale rese dall'offerente, poi aggiudicatario, in atti di gara (offerta in qualunque sua parte, amministrativa, tecnica, economica); dette dichiarazioni impegnano l'appaltatore anche in caso di consegna anticipata della fornitura o del servizio.

2. L'appaltatore è tenuto all'esecuzione delle prestazioni a regola d'arte, in conformità alle prescrizioni contrattuali, che di norma recepiscono, in ordine di prevalenza, i capitolati di gara, il progetto offerta accettato, e, per quanto ivi non previsto, gli usi commerciali e le consuetudini della CCIAA territorialmente competente rispetto al luogo di esecuzione della prestazione.

3. Quale principio generale, qualsiasi onere e costo correlato all'esecuzione delle obbligazioni contrattuali è a carico dell'appaltatore, compensato dal prezzo d'aggiudicazione, anche se non previsto in atti di gara ed in offerta, se prevedibile al momento della formulazione dell'offerta secondo l'ordinaria diligenza e necessario per rendere l'obbligazione dedotta in contratto a regola d'arte. Tra questi obblighi, a titolo esemplificativo, rientrano i seguenti:

- l'appaltatore è obbligato ad adottare tutte le misure possibili per non danneggiare, nell'esecuzione delle prestazioni (forniture, servizi e/o durante l'esecuzione dei lavori di posa

pg 5

  
A93

- in opera), persone, strutture, opere ed impianti esistenti nei luoghi in cui verrà eseguita la prestazione;
- l'appaltatore è obbligato a non intralciare, se non nei limiti dell'indispensabile, il funzionamento dei servizi interessati all'esecuzione dell'appalto;
  - l'appaltatore è obbligato a provvedere a tutte le pulizie necessarie, con le cadenze correlate al tipo di prestazione da eseguire (ad esempio, prima della consegna di una apparecchiatura, devono essere rimossi e smaltiti gli imballi, puliti i locali ove siano stati eventualmente eseguiti i lavori di posa in opera etc.);
  - l'appaltatore ha l'obbligo, ove necessario, di realizzare e/o modificare tutte le strutture impiantistiche necessarie per garantire il corretto funzionamento di apparecchiature fornite, nel rispetto della normativa vigente (ad esempio, l. 46/90), depositando infine le relative certificazioni;
  - sono a carico dell'appaltatore le operazioni per il carico, trasporto e scarico di qualsiasi materiale e mezzo d'opera, sia in ascesa che in discesa, adottando i provvedimenti e le cautele necessarie; sono, inoltre, a carico dell'appaltatore i rischi dei trasporti derivanti dagli oneri di cui sopra, nonché la protezione dei beni trasportati per difenderli da rotture, guasti, manomissioni, ecc.
  - nei limiti previsti dai CSA, è a carico dell'appaltatore il rapido smaltimento di scarti ed imballaggi di qualsiasi genere e tipo presso discariche autorizzate a qualsiasi distanza; in quei limiti, il costo degli smaltimenti e dei trasporti presso discariche autorizzate, dei rifiuti e detriti speciali di ogni genere (compreso qualsiasi inquinante) sarà sempre compreso nei prezzi anche se non espressamente indicato; l'appaltatore è obbligato a smaltire i rifiuti normali e speciali e tutti i materiali di risulta secondo le normative di legge e le eventuali indicazioni del Servizio Igiene Pubblica dell'Azienda;
  - sono a carico dell'appaltatore le spese di viaggio e di trasferta del titolare, dei suoi rappresentanti e di tutto il personale dipendente, quante volte occorra;
  - l'appaltatore ha l'obbligo di formare il personale dipendente dell'Azienda al corretto uso dei beni forniti con oneri inclusi nei prezzi d'appalto, anche se non espressamente previsti;
  - l'accesso alle strutture aziendali deve avvenire, in qualsiasi momento, seguendo le direttive impartite dall'Azienda a mezzo del RUP o del Responsabile dell'esecuzione se nominato o da

altro soggetto individuato dall'Azienda;

- in ipotesi di forniture di beni, se necessari, devono sempre essere depositati prima del collaudo: certificazioni di conformità CE ed altre eventuali certificazioni necessarie; manuali d'uso; manuali di manutenzione (queste ultime due tipologie di documenti sempre in lingua italiana).

4. L'Aggiudicatario è vincolato, assumendo a proprio carico tutti gli oneri relativi, ad ottemperare nei confronti del personale a qualunque titolo occupato nelle prestazioni oggetto dell'appalto (compreso il personale di eventuali subappaltatori, enti, persone giuridiche etc. di cui si sia avvalso, sub-fornitori etc.) a tutti gli obblighi risultanti dalle disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro e di assicurazioni sociali e previdenziali per le aziende operanti sul territorio dello Stato Italiano.

5. L'Aggiudicatario è obbligato ad applicare al personale a qualunque titolo occupato nelle prestazioni oggetto dell'appalto (compreso il personale di eventuali subappaltatori, enti, persone giuridiche etc. di cui si sia avvalso, sub-fornitori etc.), condizioni normative e retributive che risultino, ad una valutazione complessiva, non inferiori a quelle previste dai contratti collettivi nazionali di lavoro (CCNL) applicabili, alla data di stipulazione del contratto, alla categoria e nella località in cui si svolgono le prestazioni prevalenti, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni e, in genere, da ogni altro contratto collettivo successivamente stipulato per la categoria ed applicabile nella località (si richiama in particolare l'art. 4 comma 1 del Regolamento). L'obbligo permane anche dopo la scadenza dei suindicati contratti collettivi e fino alla loro sostituzione. I suddetti obblighi vincolano l'Aggiudicatario per tutta la durata del contratto anche nel caso in cui non sia aderente alle associazioni firmatarie o receda da esse. Il personale impiegato a qualunque titolo in appalto deve portare ben visibile apposito distintivo di riconoscimento recante almeno cognome, nome e qualifica.

6. L'Aggiudicatario è tenuto, inoltre, all'integrale osservanza delle disposizioni di cui alla vigente normativa in materia di sicurezza e salute dei lavoratori sul luogo di lavoro ed, in particolare, del D. Lgs. 81/2008, e successive modifiche ed integrazioni, e di quelle che verranno emanate in materia nel corso di validità del contratto. A tal fine, tra l'altro, l'Aggiudicatario è obbligato:

- ad impartire al personale a qualunque titolo impiegato per l'espletamento delle obbligazioni contrattuali un'adeguata informazione e formazione sui rischi generali, propri dell'attività da

pg 7



195

svolgere, e specifici, propri dell'appalto affidato dall'Azienda, sulle misure di prevenzione e protezione da adottare in materia di sicurezza sul lavoro e di tutela dell'integrità psico-fisica dei lavoratori;

- a fornire e ad assicurarsi che siano utilizzati dal personale a qualunque titolo impiegato in appalto tutti i DPI opportuni, ad adottare tutti i procedimenti e le cautele secondo le migliori regole dell'arte, al fine di garantire l'incolumità delle persone addette a qualunque titolo all'appalto e dei terzi nonché per quanto possibile a evitare danni ad altri beni.

7. Tutti gli oneri derivanti dall'osservanza delle norme e/o prescrizioni di cui ai precedenti commi sono ad esclusivo carico dell'Aggiudicatario compensati dai prezzi d'appalto con la sola esclusione di eventuali oneri individuati nel DUVRI e, successivamente, nel piano esecutivo di sicurezza quando essi siano necessari; l'Aggiudicatario, pertanto, non potrà avanzare pretese di compensi ulteriori nei confronti dell'Azienda, rientrando tali obblighi nella normale gestione d'impresa.

8. E' facoltà dell'Azienda chiedere, in qualsiasi momento, all'Aggiudicatario di comprovare il rispetto delle prescrizioni di cui ai commi dal 4 al 7 del presente articolo. Qualora, in ogni modo e per qualsiasi circostanza, risulti provato che l'Aggiudicatario non è in regola con detti obblighi:

- a. è facoltà dell'Amministrazione, oltre ad applicare le penali previste nel presente capitolato, operare, oltre la ritenuta di legge dello 0,50% di cui all'art. 4 comma 3 del Regolamento, in particolare quando ricorrano le circostanze per interventi sostitutivi del committente (ad esempio artt. 4 e 5 del Regolamento) una ritenuta anche a valere sui corrispettivi già liquidabili e su quelli futuri. La ritenuta sarà svincolata soltanto dopo che le inadempienze rilevate siano state sanate o sarà utilizzata per l'intervento sostitutivo se questo sia previsto dall'ordinamento; il termine massimo per porre rimedio alle inadempienze accertate è di norma di 15 giorni naturali e consecutivi dalla segnalazione dell'accertamento salvo che non vi siano ragioni d'urgenza che impongano la riduzione del termine.
- b) nel caso in cui il termine previsto al punto precedente decorra infruttuosamente, l'Azienda, (omissis) potrà procedere alla risoluzione di diritto del contratto e all'incameramento della cauzione; in questi casi l'appaltatore è comunque obbligato al risarcimento di ogni maggior



danno.

9. Salvo che non sia diversamente previsto da disposizioni particolari, in tutti i casi in cui il presente CGA fa riferimento a "giorni lavorativi", si intendono lavorativi tutti i giorni dal lunedì al sabato compreso non festivi e tutte le settimane dell'anno ed un orario giornaliero minimo dal lunedì al venerdì 08,00 – 12,30/14,30 – 17,00 e 08,00-13.00 il sabato.

10. L'appaltatore ha l'onere di rifondere tutti i danni arrecati a persone (sia terzi che dipendenti della Azienda) nonché alle proprietà dell'Ente Appaltante o di terzi in genere in conseguenza dell'appalto, comunque cagionati.

11. Tutte le disposizioni del presente articolo, in quanto compatibili, si applicano anche ai casi di consegna anticipata dell'appalto ai sensi dell'art. 11 comma 12 del codice.

#### **ART. 4 DISPOSIZIONI GENERALI INERENTI LA STIPULAZIONE DEI CONTRATTI E L'AVVIO DELL'ESECUZIONE DELL'APPALTO**

1. L'esecuzione delle prestazioni oggetto di appalto ha luogo successivamente alla stipulazione del contratto o alla sottoscrizione del verbale di esecuzione anticipata ai sensi dell'art. 11 comma 12 del D.lgs 163/06, secondo le regole di cui agli artt. 302, 303, 304 e 305 del Regolamento.

2. La stipulazione dei singoli contratti, dopo l'aggiudicazione definitiva di competenza dell'Azienda Capofila, ha luogo con le Aziende che hanno aderito alla gara unificata.

3. La stipulazione del singolo contratto ha luogo di norma nei tempi previsti dalla legge (commi 9 e 10 dell'art. 11 del Codice), salvo che in atti di gara sia stato specificato, per una o più delle Aziende che partecipano alla procedura unificata, un diverso momento, di norma correlato alla scadenza di un contratto in essere al momento dell'avvio della gara unificata; in questi casi l'aggiudicatario è obbligato alla stipulazione del contratto, salvi gli effetti del decorso del tempo dall'aggiudicazione relativi alla determinazione del prezzo previsti in altra parte del presente CGA.

4. Di norma la possibilità di avvalersi della facoltà di consegna anticipata della fornitura o del servizio, è resa nota ai concorrenti in fase di gara, se ne sussistano i presupposti previsti dalla

pg 9

legge. Anche qualora non fosse stato previsto in atti di gara e circostanze sopravvenute rendono necessaria l'esecuzione anticipata della fornitura o del servizio, questa potrà essere effettuata dalla singola Azienda che ha partecipato alla procedura nel rispetto delle disposizioni di legge e di regolamento. Il R.U.P. deve motivare le ragioni che giustificano l'esecuzione d'urgenza, ai sensi della legislazione vigente.

5. In caso di consegna anticipata della fornitura o del servizio, ai sensi dell'art. 11 comma 12, del D.Lgs.n.163/06, il Responsabile del procedimento della singola Azienda partecipante alla procedura redige un verbale che deve essere sottoscritto dall'aggiudicatario nel quale sono indicati la data di inizio della fornitura o del servizio e le condizioni essenziali dell'esecuzione anticipata, nel rispetto delle previsioni degli atti di gara.

6. L'aggiudicatario in contratto deve eleggere un domicilio cui saranno trasmesse tutte le comunicazioni inerenti la gestione del contratto, indicando almeno un numero di fax, un indirizzo e-mail preferibilmente di posta certificata ed un numero telefonico, accettando, ove non sia stato indicato un indirizzo di posta certificata, che della trasmissione della comunicazione faccia fede esclusivamente il rapporto stampa con esito positivo del fax dell'Azienda trasmittente.

7. Le eventuali sospensioni dell'esecuzione del contratto sono regolate dall'art. 308 del Regolamento; rientrano tra le circostanze particolari che impediscono la regolare esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto eventuali necessità dell'Azienda committente di interrompere temporaneamente proprie attività per cause quali ristrutturazione o manutenzione di locali o impianti, trasferimenti, indisponibilità di personale; la presente disposizione si applica anche nei casi di consegna anticipata dell'appalto.

## **ART. 5 – NORME PARTICOLARI PER L'ESECUZIONE DI CONTRATTI DI FORNITURA**

1. Il fornitore di beni ha l'obbligo di attenersi alle disposizioni normative generali sulla qualità dei prodotti, sulle modalità di trasporto, sulla conservazione, sul recapito.

2. I beni devono sempre essere rispondenti alle norme CE vigenti di riferimento.

3. Qualora nel corso del contratto il bene oggetto di fornitura diventi irreperibile sul mercato per fatto imprevedibile al momento della presentazione dell'offerta, l'appaltatore può chiedere

pg 10

l'autorizzazione a fornire un bene sostitutivo, con caratteristiche qualitative migliori o equivalenti o, in subordine, analoghe, nei primi due casi senza oneri aggiuntivi per l'Azienda, nel terzo caso con riduzione del prezzo. L'Azienda, in tali casi, ha comunque la facoltà di risolvere il contratto ove reputi la proposta non accettabile.

4. Quando il bene sia soggetto a scadenza, all'atto della consegna il prodotto dovrà avere una validità residua di norma non inferiore ai 3/4 (tre quarti) della validità complessiva quale risultante dalla scadenza apposta rispetto alla data di produzione.

5. I **beni strumentali generici (che includono anche le sub – categorie di cui ai successivi commi 6 e 7)**:

- devono essere nuovi di fabbrica, idonei all'uso indicato, conformi all'offerta accettata ed alle prescrizioni applicabili relative alla sicurezza;
- quando trattasi di cespiti, debbono essere garantiti dall'appaltatore contro ogni difetto di fabbricazione per almeno 12 mesi dalla data di collaudo positivo o per il periodo più lungo previsto da eventuali disposizioni normative vigenti o da CSA e deve essere assicurata la fornitura di ricambi per almeno 7 anni dal collaudo;
- la garanzia, nei contratti di compravendita, deve includere anche la manutenzione full-risk;
- nei contratti di nolo, leasing, comodato di apparecchiature deve necessariamente essere inclusa la manutenzione full – risk e la garanzia che eventuali consumabili resteranno disponibili per tutta la durata del contratto;

6. quando si tratti di **mobili, arredi sanitari ed affini**, si applicano altresì le seguenti disposizioni:

- a) la fornitura di tali provviste dovrà essere accompagnata da certificazioni attestanti:
  - che i materiali costituenti il prodotto offerto non contengono sostanze tossiche e nocive;
  - che i comportamenti al fuoco dei materiali sono conformi alla classe indicata sulla relativa specifica (DM 26 giugno 1984);
  - che il livello prestazionale delle forniture è rispondente a quanto previsto dalle norme UNI;
  - che il prodotto è conforme alla norma JIS A 1460 per la classificazione F\*\*\*\* (emissione

formaldeide < 0.3 mg/l)

7. Inoltre, **beni strumentali specifici quali i dispositivi medici** come definiti dal D.Lgs. n.46/97 e s.m.i:

- debbono essere certificati ai sensi delle disposizioni CE per quanto attiene la produzione, l'importazione e la distribuzione.

- debbono essere trasportati nel rispetto di eventuali specifiche prescrizioni tecniche e consegnati con adeguata sigillatura, pena l'irricevibilità degli stessi; questa regola si applica anche ad altre tipologie di beni ogni volta che sia necessaria per la corretta conservazione della fornitura;

- l'etichettatura dovrà essere tale da consentire la facile, corretta e completa identificazione del prodotto, delle sue caratteristiche e pertanto dovrà riportare:

- \*  numero di registrazione del marchio CE
- \*  nome/ragione sociale e indirizzo del produttore
- \*  nome/ragione sociale e indirizzo del distributore
- \*  numero del lotto di produzione
- \*  data di scadenza
- \*  classe di appartenenza
- \*  eventuali avvertenze/indicazioni particolari
- \* eventuali avvertenze o precauzioni per particolari modalità di conservazioni dovranno risultare chiaramente leggibili o riportate in una apposita scheda.

8. infine, nel caso di **prodotti di consumo e materiali di ricambio per manutenzioni**, le caratteristiche qualitative di prodotti e ricambi non previsti in atti di gara resisi però necessari in corso di fornitura per circostanze imprevedibili devono essere non inferiori a quelle dei prodotti analoghi eventualmente compresi in contratto.

## **ART.6 MODALITÀ DI CONSEGNA DEI BENI E NORME PER L'ESPLETAMENTO DEI SERVIZI**

1. Il prodotto, nella quantità indicata nell'ordine, dovrà essere trasportato e consegnato nel tempo e nel luogo, di volta in volta, indicati nell'ordine stesso dall'Azienda e in assenza di spe-

pg 12



cifiche indicazioni, nel luogo in cui dev'essere utilizzato. I prodotti, ricevuto l'ordine, dovranno essere consegnati entro 5 (cinque) giorni lavorativi dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza da fronteggiare entro 48 ore naturali e consecutive.

2. Il fornitore non può addurre, quale giustificazione del ritardo nella consegna, fatti di propri fornitori, sub fornitori e/o subappaltatori.

3. Nel caso di impossibilità dell'appaltatore a provvedere entro i termini e con le modalità sopra indicati, questi dovrà darne tempestiva comunicazione alla struttura ordinante dell'Azienda, eventualmente comunicando se possa provvedere alla consegna almeno di un acconto sulla quantità complessiva della merce ordinata; l'Azienda potrà in tal caso procedere all'acquisto sul libero mercato della quantità di prodotto necessaria, addebitando l'eventuale differenza di prezzo che ne derivasse alla Impresa aggiudicataria, tenuta anche alla rifusione di ogni eventuale ulteriore spesa o danno subiti dall'Azienda.

4. Negli appalti di servizi e negli appalti misti, compresi quelli ad esecuzione periodica o continuativa, il CSA disciplina i termini e le modalità di esecuzione; ove il CSA non detti norme specifiche in materia, si applicheranno, in quanto compatibili secondo i criteri analogici, le previsioni dei precedenti commi da 1 a 4.

5. Negli appalti di servizi, negli appalti di forniture e negli appalti misti che comprendono i servizi manutentivi, l'aggiudicataria deve rispettare i tempi di intervento e di soluzione guasto previsto dal CSA; nel caso in cui il CSA non indichi tempi di intervento e di soluzione guasto si applica quanto previsto nel presente articolo.

6. I tempi indicati nel seguito si computano dalla comunicazione all'aggiudicataria dell'evento, effettuata con qualsiasi mezzo previsto dal contratto; i tempi di soluzione guasto includono i tempi di intervento. L'intervento ha luogo nel momento in cui giunge sul posto un tecnico:

- a) capace di provvedere alla individuazione e, di norma, alla riparazione del guasto;
- b) dotato di attrezzature adeguate per l'individuazione del guasto e della riparazione in loco (ove sia possibile) dei guasti più probabili (ove la probabilità è valutata per praticare le migliori regole dell'arte);

per risoluzione del guasto, il ripristino della corretta e completa funzionalità dell'apparecchiatura secondo gli standard operativi ottimali.

I tempi sono espressi in ore o giorni lavorativi, come definiti negli orari dei servizi.

7. L'aggiudicataria dovrà rispettare i seguenti tempi di intervento:

- interventi urgenti\*: 2 ore
- interventi ordinari: 4 ore

8. L'aggiudicataria dovrà rispettare i seguenti tempi di soluzione guasto:

- interventi urgenti\*: 2 giorni
- interventi ordinari: 5 giorni

9. Il guasto si considera risolto quando sia fornita dall'aggiudicatario apparecchiatura sostitutiva sino alla riparazione ai seguenti patti e condizioni:

- a) l'apparecchiatura sostitutiva è considerata tale solo se possiede caratteristiche prestazionali simili a quelle dell'apparecchiatura guasta;
- b) le sostituzioni devono risultare dai rapporti di lavoro sottoscritti da ambo le parti;
- c) il guasto dell'apparecchiatura in riparazione è considerato risolto a partire dal verificarsi delle seguenti condizioni:
  - installazione e messa in esercizio dell'idonea apparecchiatura sostitutiva;
  - formazione dell'utilizzatore e formale consegna del manuale d'uso, se necessari per garantire l'uso corretto dell'apparecchiatura sostitutiva;
  - fornitura per tutto il periodo di consegna in uso dell'apparecchiatura sostitutiva anche dei relativi consumabili

\*: riguardano apparecchiature in dotazione a servizi dell'emergenza-urgenza, quali Pronto Soccorso, Rianimazione, Blocco Operatorio, Emodinamica, Laboratorio analisi, Radiologia, etc.

## **ART. 7 – NORME PER LA VERIFICA DI CONFORMITA' DI FORNITURE E SERVIZI**

1. Le verifiche di conformità sono regolate dagli artt. 312 e seguenti del Regolamento e dal presente CGA.

2. Nei singoli contratti, le aziende aderenti alla procedura unificata possono prevedere procedure semplificate per le verifiche di conformità, ai sensi dell'art. 312 comma 4 del Regolamento, anche modificando quanto previsto dal CGA.

pg 14



A10

3. L'Azienda Capofila non opera quale Centrale di Committenza neppure per gli effetti previsti dal comma 5, 1° periodo dell'art. 312 del Regolamento.
4. I controlli sulle merci in arrivo immediatamente possibili (di norma, controllo quantitativo), saranno effettuati a ricevimento della merce. Gli altri controlli saranno effettuati come descritto in altri commi del presente articolo.
5. Il controllo quantitativo consiste nella verifica di rispondenza del numero dei beni inviati rispetto a quanto ordinato, è di norma effettuato con i plichi chiusi e validato apponendo la firma sul documento di trasporto da parte di chi ha ricevuto la merce. Agli effetti del controllo qualitativo, la firma apposta per ricevuta dall'incaricato dell'Azienda non esonera l'Impresa dall'obbligo di rispondere ad eventuali contestazioni trasmesse al momento dell'utilizzazione del prodotto, in relazione ai vizi apparenti ed occulti del prodotto stesso; infatti, il controllo qualitativo della fornitura è di norma effettuato dal punto ordinante o da altro soggetto individuato dal RUP o dal Responsabile dell'esecuzione al momento dell'utilizzo; pertanto, l'Azienda ha diritto di effettuare le contestazioni sulla qualità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo finale. Le singole somministrazioni saranno, pertanto, definitivamente accettate solo quando saranno state dichiarate anche qualitativamente idonee dall'incaricato al controllo: prima di tale dichiarazione grava sull'Azienda il solo onere di corretta custodia. Ogni Azienda, relativamente al singolo contratto, può disciplinare diversamente secondo la propria organizzazione la materia del presente comma.
6. Ciascuna Azienda ha facoltà di far analizzare, anche a campione, la merce presso Laboratori ed Istituti di propria fiducia, al fine di verificare la corrispondenza del prodotto fornito alle prescrizioni di legge, a quelle previste dal Capitolato Speciale e dichiarate dall'Impresa aggiudicataria in offerta. A tal fine le Aziende possono anche stipulare congiuntamente convenzioni con soggetti terzi quali le Camere di commercio, Industria e Artigianato. L'aggiudicatario, cui dev'essere comunicato quali soggetti potranno effettuare i controlli, deve accettare i risultati delle verifiche e deve rimborsare la relativa spesa in caso di esito negativo della verifica, salvo che provi, a mezzo controlli paralleli effettuati, a sue spese, da soggetti terzi previo nulla osta dell'Azienda, che l'esito del controllo commissionato dall'Azienda non è corretto.

2

A103

7. Se la vendita è fatta su campione s'intende che questo servirà come esclusivo paragone per la qualità della merce ed in tal caso qualsiasi difformità attribuisce all'Azienda il diritto alla risoluzione del contratto (art. 1522 C.C).
8. Nell'eventualità di discordanze qualitative tra l'ordinato ed il consegnato, l'Azienda respingerà la merce che dovrà essere sostituita entro 24 ore lavorative con altra pienamente rispondente alle caratteristiche qualitative prescritte; in difetto l'Azienda provvederà all'acquisto altrove, addebitando all'Impresa le eventuali maggiori spese, anche di natura organizzativa. I prodotti dichiarati non idonei, in attesa del ritiro, rimarranno depositati presso il magazzino dell'Azienda a totale rischio dell'Impresa; qualora questa non provveda al ritiro entro 60 giorni naturali e consecutivi dalla contestazione di irregolarità, l'Azienda potrà procedere allo smaltimento nei modi di legge dei prodotti senza alcun obbligo di provvedere al pagamento del prezzo degli stessi.
9. Qualora la merce risultata non rispondente ai requisiti prescritti debba essere accettata per esigenze sanitarie urgenti non altrimenti fronteggiabili, l'Azienda effettuerà comunque le contestazioni inerenti le anomalie riscontrate, accettando la fornitura con riserva di ridefinire il prezzo di acquisto. Nel caso in cui le difformità della merce somministrata rispetto ai requisiti del prodotto che avrebbe dovuto essere consegnato siano tali da legittimare una riduzione del prezzo, l'Azienda, determinato l'ammontare della riduzione, ne darà comunicazione all'Impresa ed effettuerà, sugli importi contrattuali anche eventualmente già fatturati, una detrazione pari alla differenza del valore delle merci.
10. Tutte le contestazioni verranno comunicate per iscritto con i mezzi stabiliti in contratto e al domicilio eletto.
11. Le contestazioni formalizzate impediranno, fino a completa definizione, il diritto al pagamento anche parziale della fattura, salvo che l'Impresa non emetta per la parte soggetta a contestazione nota di accredito.
12. Salvo quanto previsto dall'articolo successivo del presente CGA, negli appalti di servizi e negli appalti misti, compresi quelli ad esecuzione periodica o continuativa, il CSA disciplina i termini e le modalità di controllo del servizio; ove il CSA non detti norme specifiche in materia, si applicheranno, in quanto compatibili secondo i criteri analogici, le previsioni dei precedenti



commi da 1 a 11.

13. Il collaudo di apparecchiature, da avviarsi entro 15 giorni dalla comunicazione dell'appaltatore di consegna in opera a regola d'arte, è concluso di norma entro 10 giorni dall'avvio delle operazioni; esso consiste in una serie di operazioni complessa, sinteticamente così descrivibile: a) verifica di sicurezza elettrica; b) verifica di rispondenza dell'apparecchiatura a quella individuata nell'offerta accettata; c) verifica di perfetta posa in opera inclusa regolare esecuzione di eventuali lavori complementari; d) verifica funzionale e ove occorra verifica qualitativa ed eventuali accertamenti in materia di sicurezza lavoro. Ciascuna Azienda organizza il collaudo secondo le proprie procedure, con il personale ed i mezzi tecnici di cui dispone. Il collaudo è eseguito in contraddittorio con l'appaltatore. Ove la comunicazione di avvio delle procedure di collaudo sia stata regolarmente trasmessa all'appaltatore al domicilio eletto, l'assenza di suoi rappresentanti è considerata come acquiescenza agli esiti del collaudo e non potrà essere comunque invocata per contestare la procedura seguita ed i suoi esiti.

14. In ipotesi di accertamento totalmente o parzialmente negativo, si contesteranno all'aggiudicatario, con nota scritta trasmessa al domicilio eletto, i rilievi assegnando congruo termine (non superiore a 15 giorni naturali e consecutivi) per porvi rimedio; in tal caso, i 10 giorni per l'effettuazione del collaudo decorreranno nuovamente dalla data di ricevimento della comunicazione scritta con cui l'aggiudicatario renderà noto di aver posto rimedio ai difetti rilevati.

15. Il regolare collaudo e la dichiarazione di presa in consegna non esonerano comunque l'appaltatore dalla garanzia per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della verifica perché non rilevabili, ma vengano in seguito accertati.

16. Trascorso infruttuosamente il termine assegnato per l'eliminazione dei vizi riscontrati in fase di collaudo, e salva comunque l'applicazione delle penali ed il diritto al risarcimento di ogni danno subito, l'Azienda ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto in danno dell'aggiudicatario.

17. L'Azienda competente ha facoltà di effettuare in ogni momento del procedimento, dalla fase di gara al termine dell'esecuzione del contratto, ogni altro controllo che riterrà opportuno per



A105

ogni effetto di legge, anche avvalendosi di altri Enti di Stato (ad esempio, della Guardia di Finanza, dell'Ispettorato del Lavoro).

### **ART.8 - CONVALIDA DEI SERVIZI**

1. Negli appalti di servizi e negli appalti misti comprendenti i servizi (ad esempio service), di norma si procede come segue all'attestazione della regolarità delle prestazioni:

a) casi in cui sia possibile un accertamento tecnico definitivo (ad es. manutenzioni):

il RUP o, se nominato, il Responsabile dell'esecuzione redige o, quando possibile, acquisisce da specialisti all'uopo individuati una attestazione di regolare esecuzione del servizio;

b) casi in cui occorre verificare obbligazioni di mezzi (ad es. servizi di trasporto, se così appaltati);

il RUP o, se nominato, il Responsabile dell'esecuzione che gestisce il contratto acquisisce le certificazioni dell'avvenuto espletamento del servizio da parte dei destinatari del servizio stesso; dette attestazioni possono essere acquisite con ogni mezzo, ad esempio anche con silenzio avente valore di certificazione da parte della struttura utilizzatrice del servizio, purchè sia previsto il decorso di un congruo periodo di tempo dallo scadere del termine per l'espletamento della prestazione al momento della formazione del silenzio - certificazione.

2. In ogni caso in cui gli esiti delle attività di convalida fossero negativi o il servizio, pur convalidato, dovesse risultare, per evidenze emerse successivamente alla convalida, reso in modo difforme dalle prescrizioni contrattuali, il RUP o, se nominato, il Responsabile dell'esecuzione ne dà comunicazione scritta all'aggiudicatario, entro 10 giorni dalla conoscenza dell'evento. In tal caso si applicano le disposizioni di CGA relative a: penali, recesso, risoluzione del contratto, risarcimento danni, escussione delle garanzie.

### **ART. 9 – VARIANTI IN CORSO DI ESECUZIONE**

1. Ai sensi dell'art. 310 del Regolamento, sono vietate modifiche al contratto introdotte dall'esecutore che non siano state precedentemente approvate dalla Stazione appaltante e che

non siano state disposte dal Rup o dal Direttore dell'esecuzione del contratto, se nominato. Nel caso di esecuzione di varianti non autorizzata, ai sensi del comma 2 dell'art. 310, il Rup o, se nominato, il Direttore dell'esecuzione dispongono l'eventuale rimessa in pristino a carico dell'esecutore senza oneri per l'Azienda.

2. Le quantità presunte di fornitura e/o servizi indicate negli atti di gara costituiscono una stima quanto più attendibile possibile effettuata, di norma, alla luce dei consumi storici e delle variazioni prevedibili rispetto a questi ultimi nel periodo di tempo di validità dell'appalto.

3. La valorizzazione del contratto con la singola Azienda partecipante alla gara unificata è quindi effettuata in base ai fabbisogni indicati in atti di gara, salvo che tra il momento della predisposizione della gara ed il momento di stipulazione del contratto circostanze sopravvenute non inducano a modificare la stima del fabbisogno correlata al periodo di durata contrattuale. In ogni caso, i fabbisogni indicati non costituiscono obbligo d'acquisizione per l'Azienda, se non nei limiti del fabbisogno effettivamente occorrente nel corso della vigenza del contratto.

4. Qualora inoltre, nei casi previsti dall'art. 311 del Regolamento, occorra un aumento o una diminuzione delle forniture di beni o dei servizi previsti in contratto, il fornitore è obbligato ad assoggettarvisi in base alle disposizioni del Regolamento, stipulando, ove la variazione ecceda di un quinto (in più o in meno) l'importo contrattuale, apposito atto aggiuntivo; in quest'ultimo caso, l'atto aggiuntivo determina anche il prezzo delle prestazioni che, di norma, se la variazione superiore al quinto è in aumento, è ridotto rispetto a quello contrattuale per i quantitativi eccedenti il quinto stesso, mentre di norma è aumentato nel caso opposto; i criteri per la verifica di congruità di riduzione del prezzo richiesto dall'Azienda o di aumento del prezzo, richiesto dall'appaltatore sono gli stessi che si sarebbero o che sono effettivamente stati usati per la verifica di anomalia dell'offerta in fase di gara.

5. Salvo diversa ed esplicita pattuizione tra le parti, la stipulazione del contratto non costituisce vincolo di esclusività; ciascuna Azienda partecipante alla procedura unificata, anche in vigenza dei contratti stipulati in conseguenza dell'aggiudicazione della procedura unificata, quando occorra per specifiche ragioni tecniche, sentito l'Assessorato Regionale alla Sanità ove possibile senza pregiudizio per l'erogazione dei servizi sanitari, può rifornirsi liberamente sul mercato, nel rispetto delle norme vigenti applicabili, senza che l'aggiudicatario della procedura unificata

possa vantare diritti di qualsivoglia natura.

### **ART. 10 - PENALI**

1. Il CSA o altro atto di gara possono prevedere una disciplina integrativa o modificativa del presente articolo, ma non possono escludere la previsione di penali o la possibilità di applicazione di penali.
2. Qualora l'appaltatore incorra in ritardo o violi o ometta altro obbligo dedotto in contratto, l'Azienda procede tempestivamente alla contestazione dell'addebito per iscritto e, ove occorra e sia ancora possibile, alla costituzione in mora dell'appaltatore assegnando congruo termine per l'esecuzione della prestazione omessa o irregolare o ritardata.
3. L'appaltatore può far pervenire le proprie controdeduzioni all'Azienda entro il termine perentorio di 10 (dieci) giorni naturali e consecutivi dalla contestazione; decorso infruttuosamente detto termine, la penale può essere applicata.
4. La penale può essere applicata qualora le giustificazioni fornite nel termine perentorio di cui sopra non siano ritenute adeguate.
5. L'applicazione di tre penalità costituisce sempre grave negligenza contrattuale e genera il diritto dell'Azienda di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto, in danno dell'appaltatore.
6. Non possono essere applicate penali per ritardi nell'esecuzione delle prestazioni dedotte in contratto in misura superiore al 10% dell'importo contrattuale e comunque non possono essere applicate penali, incluse quelle per ritardi, in misura complessivamente superiore al 12 per cento dell'importo contrattuale; il raggiungimento di detti limiti (10% penali per ritardi, 12% penali complessive, incluso quindi il 10% eventuale per ritardi) costituisce sempre grave negligenza contrattuale e pertanto costituisce causa di risoluzione di diritto del contratto, in danno dell'appaltatore.
7. Salvo diversa prescrizione di CSA o d'altro atto di gara, la singola penale è comminata come segue:
  - a) penali per forniture, servizi, appalti misti da eseguirsi in unica soluzione o ad esecuzione periodica e continuativa:  
la penale, per evento diverso dal ritardo nell'adempire, è determinata dal Rup se dele-

gato o dall'organo di amministrazione dell'Azienda tra un minimo pari allo 0,2 per cento del valore del contratto ed un massimo pari al 4 per cento del valore del contratto;

b) penali per ritardi nelle forniture, nei servizi, nei contratti misti da eseguirsi in unica soluzione: la penale è determinata dal CSA in misura giornaliera compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'importo netto contrattuale;

c) penali per forniture e servizi articolati contrattualmente in più parti:

nel caso di ritardo rispetto ai termini di una o più di tali parti le penali di cui alla precedente lettera b) si applicano ai rispettivi importi.

8. Nei casi diversi dalle penali per ritardi, per la graduazione della penale si terrà conto della gravità dell'evento; la gravità è da valutarsi: 1) ove determinabile, in termini di valore economico della prestazione irregolarmente resa, omessa; 2) alla luce dei danni effettivi e/o dell'esposizione a rischio di danno (con riferimento al rischio che si sarebbe evitato o ridotto proprio in virtù della prestazione se resa regolarmente) che l'Azienda o terzi ha subito; 3) in considerazione della reiterazione di eventi che sono causa di applicabilità di penali; 4) di ogni altra circostanza significativa in relazione al caso di specie. L'evento è sempre connotato da massima gravità: a) nel caso in cui provochi il blocco, in tutto o in parte, del normale svolgimento del servizio dell'Azienda destinatario della prestazione; b) nel caso in cui esista nesso eziologico con danni alle persone, chiunque esse siano.

9. Irregolarità, ritardi ed omissioni tra loro diversi e la ripetizione in giorni separati o, nello stesso giorno, in strutture diverse, di irregolarità, ritardi o omissioni, anche simili tra loro, sono considerati eventi diversi e disgiunti ai fini dell'applicabilità delle penali.

10. L'irrogazione della penale non esonera in alcun caso l'Aggiudicatario dall'obbligo di adempiere l'obbligazione violata, ove l'adempimento sia ancora utile.

11. L'applicazione delle penali non preclude il diritto dell'Azienda di ottenere il risarcimento dei maggiori danni.

12. Le penali saranno, a discrezione dell'Azienda, contabilizzate e portate in detrazione all'atto del pagamento o riscosse avvalendosi della cauzione definitiva che l'Aggiudicatario è obbligato, in tal caso, a reintegrare, o a mezzo emissione di fattura (in tale ultimo caso, si applicheranno condizioni di pagamento – termini e interessi – identiche a quelle di fornitura).

13. Le penali possono essere applicate anche per fatti o circostanze verificatisi dopo la consegna anticipata della fornitura o del servizio e prima della stipulazione del contratto d'appalto.

## **ART. 11 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO – DIRITTO DI RECESSO**

1. Oltre ai vari casi di risoluzione, anche di diritto, del contratto previsti in altri articoli del CGA e negli atti di gara nonché dall'ordinamento vigente (ad esempio legislazione in materia di flussi finanziari), il contratto potrà essere dichiarato risolto dall'Azienda:

### **A) DI DIRITTO**

- quando, decorsi 40 giorni dalla stipulazione del contratto, o dalla consegna anticipata in pendenza di stipulazione del contratto, o dal termine previsto in contratto per l'avvio dell'appalto, l'appaltatore non abbia dato avvio all'attività secondo gli obblighi assunti;
- per grave inadempienza, frode o altro, tali da giustificare l'immediata risoluzione; si rientra sempre in questa fattispecie nei casi previsti dall'art. 38 comma 1 lettera c) del Codice;
- per grave violazione degli obblighi sul rispetto del trattamento giuridico o economico o previdenziale o assistenziale o assicurativo nei confronti del personale dipendente dall'appaltatore o da subappaltatore o da ditta di cui l'appaltatore si sia avvalso cui non sia stato possibile porre rimedio con l'intervento sostitutivo;
- per violazione degli obblighi sul rispetto del trattamento giuridico o economico o previdenziale o assistenziale o assicurativo nei confronti del personale dipendente dall'appaltatore o da subappaltatore o da ditta di cui l'appaltatore si sia avvalso reiterata più di due volte;
- per violazione delle norme sulla sicurezza e salute dei lavoratori commesse dall'appaltatore o da subappaltatore o da ditta di cui l'appaltatore si sia avvalso da cui sia derivato danno grave alla persona o morte della persona; s'intende per "danno grave" ogni lesione descritta nelle fattispecie di cui all'art. 583 del Codice Penale indipendentemente dal fatto che sussistano i presupposti per l'esercizio dell'azione penale e/o dall'esito dell'eventuale azione penale;
- per fatto doloso o connotato da colpa grave imputabile all'appaltatore da cui sia conse-

pg 22

guito danno grave, come definito al punto precedente, alla persona o morte della persona chiunque essa sia;

- nel caso di cessione del contratto;
- nel caso di violazione delle norme sul subappalto;
- nel caso di violazione delle norme sull'avvalimento.

## **B) PREVIA FORMALE COSTITUZIONE IN MORA, SE NECESSARIA:**

- in caso di cessione della ditta, di cessazione di attività, di concordato preventivo, di procedura fallimentare a carico del soggetto aggiudicatario (salvi i casi di possibilità di subentro e sostituzione del soggetto nelle obbligazioni assunte previsti dall'ordinamento al tempo dei fatti vigenti e i casi di possibilità prevista dall'ordinamento e dagli atti della procedura di prosecuzione dell'attività);
- in tutti gli altri casi di violazione di obblighi previsti nel contratto.

2. In tutti i casi di risoluzione del contratto, la ditta aggiudicataria, oltre ad incorrere nell'immediata perdita del deposito cauzionale definitivo nel suo ammontare residuo determinato al momento dell'evento che ha cagionato la risoluzione, è tenuta al completo risarcimento di tutti i danni, diretti ed indiretti, di qualsiasi genere, che l'Azienda abbia sopportato a causa di tale risoluzione.

3. L'Azienda può recedere dal contratto per motivate esigenze di pubblico interesse specificate nel provvedimento di recesso. Di norma costituisce legittimo motivo di recesso la necessità di modificare i processi produttivi dell'Azienda per ragioni di contenimento della spesa pubblica in attuazione di provvedimenti statali o regionali, anche di indirizzo.

4. Nell'ipotesi di recesso dal contratto, si applica l'art. 1671 del C.C.; all'aggiudicatario compete, oltre al pagamento delle prestazioni eseguite prima della comunicazione di recesso, un indennizzo pari al 10% del valore contrattuale residuo salvo che risulti, prima del recesso, un mancato guadagno in misura inferiore o superiore (in particolare, faranno fede, se esistenti, i documenti inerenti il procedimento di verifica di anomalia dell'offerta).

## ART. 12 – FATTURAZIONE E PAGAMENTI

### AGGIORNAMENTI DEI PREZZI

1. Fatte salve eventuali e più specifiche modalità riportate negli atti di gara, nel contratto, o nell'ordinativo, l'Impresa può emettere la fattura del corrispettivo non prima che sia accertata, nelle forme previste dal CGA (verifica di conformità), la regolarità dell'obbligazione dovuta; la fatturazione anticipata non fa decorrere i termini per i pagamenti.
2. I termini di pagamento decorrono dalla D.R.F. (data ricevimento fattura).
3. I pagamenti dovranno essere imputati conformemente al titolo indicato negli ordinativi emessi dall'Azienda o nel contratto, correlandoli al CIG e nel rispetto della disciplina prevista dalla legge n. 136/2010.
4. Le fatture devono essere intestate all'Azienda ordinante presso la sua sede legale.
5. La disciplina dei pagamenti e degli interessi sui ritardati pagamenti è quella prevista dalla legge, salvo patto in deroga stipulato tra Azienda e appaltatore. Nell'ipotesi in cui in corso di appalto sopravvengano nuove disposizioni legislative inerenti pagamenti e interessi sui ritardati pagamenti, queste sono direttamente recepite in contratto con effetto dalla data di entrata in vigore della nuova legge. Qualora, decorsi i termini previsti dal CGA o dal CSA o da altro atto di gara per eseguire la verifica di conformità, cui è correlata la richiesta di pagamento, l'Azienda non abbia provveduto e l'Impresa abbia emesso e fatto pervenire la fattura, i termini per il pagamento decorreranno dal ricevimento fattura solo nell'ipotesi in cui gli accertamenti sulla regolarità della prestazione, pur compiuti in ritardo, siano stati positivi.
6. Ove il contratto sia ad esecuzione periodica o continuativa, i prezzi rimangono fermi per il primo anno di durata dell'appalto convenzionalmente decorrente dal sessantesimo giorno dall'ultima delle comunicazioni di aggiudicazione definitiva divenuta efficace fatta dall'Azienda capofila alle mandanti; la data di quest'ultima comunicazione deve essere resa nota all'aggiudicatario e alle mandanti dall'Azienda capofila; dal secondo anno e con cadenza annuale, la revisione periodica del prezzo viene operata dall'Azienda capofila sulla base di una istruttoria condotta dal dirigente responsabile dell'acquisizione di beni e servizi sulla base dei dati di cui all'articolo 7, comma 4, lettera c) e comma 5 del codice; l'Azienda capofila, concluso

pg 24



il procedimento di revisione, comunica gli esiti alle altre Aziende aderenti all'unione d'acquisto, perché siano recepiti nei relativi contratti.

7. Qualora un'Azienda stipuli il contratto, ai sensi dell'art. 4 comma 3 del presente CGA, decorso oltre un anno dal termine di cui al comma precedente, i prezzi di contratto saranno quelli risultanti dal procedimento di revisione.

8. Per "pagamento della fattura" s'intende il momento di emissione del mandato di pagamento a mezzo bonifico sul conto corrente comunicato ai sensi della legge 136/2010.

9. La liquidazione delle fatture resta, comunque, subordinata al rispetto integrale da parte dell'Impresa degli obblighi contrattuali e previsti in qualunque altro atto di gara pertinente; in caso si verificano contestazioni circa il non corretto espletamento delle prestazioni oggetto di fattura o circa le quantità indicate in fattura, l'Azienda comunica la sospensione del pagamento fino a definizione della contestazione.

10. Gli interessi moratori potranno essere compensati con eventuali penali o altri debiti dell'appaltatore verso l'Azienda.

### **ART. 13 – SUBAPPALTO E AVVALIMENTO**

1. Eventuali subappalti, disciplinati e condizionati dalla vigente normativa (ed in particolare dall'art. 118 del D. Lgs. 163/2006 e relative norme di rinvio) saranno autorizzati alle seguenti condizioni:

a) qualora il subappalto non superi il valore del 30% dell'importo complessivo del contratto stipulato con la singola Azienda o i diversi limiti massimi previsti dalla legislazione vigente e/o indicati in atti di gara;

b) che la ditta aggiudicataria abbia esplicitato apposita riserva in offerta, indicando le prestazioni oggetto di subappalto, e che la riserva sia stata ritenuta ammissibile in fase di gara; in tal caso l'Azienda capofila comunica le informazioni relative al subappalto alle Aziende mandanti insieme alla comunicazione di aggiudicazione definitiva efficace.

2. L'appaltatore effettuerà direttamente i pagamenti nei confronti del subappaltatore, trasmettendo alla stazione appaltante copia delle relative fatture quietanzate nei venti giorni successivi.

3. Nell'ipotesi in cui l'aggiudicatario, ai fini dell'ammissione alla procedura, si sia avvalso dell'istituto previsto dagli artt. 47 e 48 della Dir.2004/18/CE, così come recepito dall'art.49 del Codice dei contratti (avalimento), nei limiti previsti dal Bando e dal Disciplinare di gara, il contratto sarà, in ogni caso, stipulato dall'impresa aggiudicataria che assumerà ogni responsabilità diretta ed indiretta anche per l'operato del terzo di cui si sia avvalsa.

### **ART. 14 CAUZIONE DEFINITIVA – ALTRE GARANZIE**

1. A garanzia: a) dell'adempimento di tutti gli obblighi contrattuali; b) del risarcimento dei danni derivanti dall'inadempimento agli obblighi stessi; c) della possibilità di incasso delle penali, di risarcimento delle spese per una nuova procedura d'appalto e degli eventuali maggiori oneri conseguenti, la Ditta aggiudicataria, prima della stipulazione del contratto, è tenuta a prestare all'Azienda contraente una garanzia definitiva nella misura e con le modalità di cui all' art. 113 del D.Lgs.163/06. La garanzia non dovrà essere prestata secondo lo schema tipo del D.M. 12 marzo 2004 n. 123, specifico per gli appalti di lavori pubblici; in particolare non sarà ritenuta valida se recante clausole limitative di responsabilità previste dallo schema tipo predetto e non contemplate dall'art. 113 del codice.


2. Le fideiussioni saranno svincolate proporzionalmente ai pagamenti effettuati, al netto delle ritenute di garanzia e delle altre eventuali ritenute, ed in ragione del loro valore percentuale sul valore complessivo del contratto in relazione al procedere dell'esecuzione del contratto stesso.

3. Il CSA può prevedere, in relazione al valore economico e/o all'importanza strategica dell'appalto, l'obbligo a carico dell'appaltatore di fornire ulteriori garanzie (ad esempio, performance bond) con oneri a carico dell'impresa.

### **ART. 15 - CONTROVERSIE - FORO COMPETENTE**

- a. Ogni controversia inerente il contratto di appalto, non risolta in via amministrativa secondo le procedure previste dagli artt. 239, 240 e 240 – bis del codice, è devoluta alla competenza esclusiva del Giudice Ordinario. Foro esclusivo e non concorrente con gli altri fori previsti è il Foro ove ha sede legale l'Azienda capofila.

pg 26

  
A114

- b. L'insorgere di una controversia non autorizza l'appaltatore ad interrompere l'esecuzione delle obbligazioni dedotte in contratto.

### ART. 16 - NORME FINALI E DI RINVIO

1. Per tutto quanto non contemplato nel presente Capitolato Generale d'Appalto e negli altri atti di gara, si applicheranno, in ordine di priorità: se esistente, la normativa pubblicistica europea, nazionale e regionale; la normativa civilistica; gli usi e le consuetudini vigenti nel luogo ove dev'essere eseguito il contratto.

Il presente allegato è composto da n° 115 fogli di n° \_\_\_\_\_ pagine.

**IL RESP. SERV. ACQUISTI**  
*Dott.ssa Maria Alessandra De Virgittis*

**ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE**

N. 1754 DEL 4 DIC. 2014

**IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO** **IL DIRETTORE SANITARIO**  
*(Dott. Sergio Salis)* *(Dott. Ugo Storelli)*

**IL DIRETTORE GENERALE**  
*(Dott. Emilio Simeone)*

pg 27

*2*  
*A115*