

ALL. A)



COP

Roma, 20.07.2015

Spett.le

A.S.L. di Cagliari

Via Pietro della Francesca, 1

09047 Selargius

oggetto: Vostra richiesta di prosecuzione di fornitura prot. PG/2015/0078898 del 16/07/2015.

Spettabile Azienda Sanitaria Locale di Cagliari,

riscontriamo il Vostro fax riportato in oggetto, con richiesta di proroga ed applicazione dello sconto del 5% ai relativi corrispettivi contrattuali ai sensi dell'art. 8, comma 8, lett. a) del D.L. n. 66/2014, per contestarne ad ogni effetto di legge il contenuto.

La riduzione in questione non si applica infatti al settore sanitario (ed in particolare, ai farmaci, ai vaccini, ecc...), come peraltro ha confermato l'Intesa Stato Regioni del 29 maggio u.s., pubblicata sul sito della stessa Conferenza delle Regioni.

Peraltro la disposizione in questione non avrebbe comunque potuto applicarsi secondo l'interpretazione fornita da Codesta Stazione Appaltante.

Siamo pertanto disponibili alla prosecuzione del contratto fino al 31/12/2015, alle stesse condizioni, ma costretti a respingere la Vostra richiesta ad applicare riduzioni dei prezzi attualmente in vigore.

Il presente allegato è com-

posto da n° 8 fogli Con i migliori salutidi n° _____ pagine. *Aldo BENICCHI**Responsabile Ufficio Gare*

ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

N. 965 DEL 31 LUG. 2015IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO *Dott.ssa Antonella Carreras* IL DIRETTORE SANITARIO *Dott. Pier Paolo Pani*IL COMMISSARIO STRAORDINARIO *Dott.ssa Savina Ortu*

IL RESP. SERV. ACQUISTI

Dott.ssa Maria Alessandra De Virgiliis



Servizio Acquisti

ASL8

PG/2015/0078900 del 16/07/2015

Mittente: Servizio Acquisti - Destinazione di

Destinatario: NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC

Classificazione: 4.0 Fascicolo 167 del 2015



Comunicazione trasmessa solo via fax
SOSTITUISCE L'ORIGINALE
(art. 6, comma 2 della L. 412/91)

FAX N. 0577 243079

Spett.le
NOVARTIS VACCINES AND
DIAGNOSTICS SRL
Loc Al Conti

55051 Castelvecchio Pascoli LU

OGGETTO: Deliberazioni n. 1956 del 21.09.2010, e n. 1794 del 10.12.2014. Determinazione n. 667 del 27.05.2014. Fornitura di vaccini.
Richiesta disponibilità prosecuzione e aumento fornitura limitatamente all'ASL Cagliari per mesi 6 (sei), nelle more nuova gara regionale.

- Con la presente si richiede la disponibilità alla prosecuzione dei seguenti contratti in essere:
- a) contratto dipendente dalle Deliberazioni n. 1956 del 21.09.2010, di aggiudicazione della gara, e n. 1794 del 10.12.2014, di prosecuzione dei contratti derivanti dalla precedente, per la fornitura di vaccini, limitatamente alla quota di riparto destinata all'ASL Cagliari.
La prosecuzione avrà la durata massima di mesi 6 (sei), con scadenza 31.12.2015, ma non oltre l'avvio delle forniture che verranno aggiudicate a seguito della gara in unione d'acquisto, che viene espletata dall'ASL Sanluri in esecuzione della Delibera Giunta Regionale n. 30/20 del 11.07.2012 e per un importo di € 45.454,55, oltre IVA di legge;
 - b) contratto dipendente dalla Determinazione n. 667 del 27.05.2014, per la fornitura di vaccino antimeningococco quadrivalente, per mesi 6 (sei), con scadenza 31.12.2015, per un importo di € 11.453,00 oltre IVA di legge;

Si chiede, altresì, un'offerta migliorativa del prezzo, possibilmente nella misura del 5%, ai sensi del DL 24.04.2014, n. 66 art. 8 c. 8.
Pertanto si chiede, se interessato, di far cortesemente pervenire un cenno d'assenso, entro il giorno 22.07.2015, stesso mezzo, al n. 070.6093225.
In attesa di riscontro, si porgono distinti saluti

Dott.ssa M. Alessandra De Virgili
Responsabile Servizio Acquisti



Resp. Proc. GA
Coord. Proc. Amm. Serv. Acquisti/ Dott.ssa EC

Novartis Vaccines and Diagnostics Srl

QUESTA SOCIETA' ACCETTA LA PROROGA CONTRATTUALE FINO AL
31.12.2015 ALLE MEDESIME CONDIZIONI ECONOMICHE.

CORDIALI SALUTI.

Novartis Vaccines and Diagnostics Srl

Dr. ANTONINO BIROCCIO
PROCURATORE

pg 1

Antonino Biroccio

Nato a Reggio Calabria
il 21.10.1972

17 LUG 2015

ASL 8 Cagliari
Sede: Via Piero della Francesca 1 - 09047 Selargius
c.f.e.p. Iva: 02261430326
www.aslcagliari.it

Servizio Acquisti
via Piero della Francesca 1
Su Planu - Selargius
T. 0706093222
F. 0706093225

2

Aspirato



Spett.le ASL 8 CAGLIARI
SERVIZIO ACQUISTI
VIA PIERO DELLA FRANCESCA 1
SELARGIUS
Fax 070 60 93 225

GlaxoSmithKline S.p.A.
unipersonale
Sede legale
Direzione e Uffici
Via A. Fleming, 2
37135 Verona - Italia

Verona, 22/07/2015

Tel. + 39 (0) 45 9218111
Fax + 39 (0) 45 9218388

Ns. Rif. 1006052 e 1406018

www.gsk.it

OGGETTO : RISPOSTA ALLA VS. RICHIESTA DI PROROGA PER LA FORNITURA DI VACCINI

In riferimento alla Vs. richiesta di proroga (Vs. fax del 17 07 15), Vi confermiamo per la fornitura di vaccini i seguenti prezzi unitari validi fino al 31/12/2015 (Ns. Rif. 1006052 e 1406018).

Infanrix Hexa	€ 44,54545
Twinrix ped.	€ 19,56818
Twinrix ad.	€ 29,34091
Fendrix	€ 41,93182
Engerix B ped.	€ 8,84
Boostrix	€ 12,62
Polioboostrix	€ 17,50
Priorix	€ 10,05
Polioinfanrix	€ 17,20
Priorix Tetra	€ 46,00
Rotarix	€ 36,00 dose (€ 72,00 ciclo vaccinale)

Con riferimento all'applicazione dell'art. 8 D.L. 66/14 Conv. In L. 89/14 (Spending Review 3), si evidenzia quanto segue:

- La riduzione di spesa di cui all'art. 8 comma 4 lett.a del suddetto decreto a carico di Regioni e Province Autonome lascia ampia discrezionalità agli enti di individuare dove reperire le risorse;
- è stata definita nell'Intesa Stato-Regioni che si allega alla presente in copia la decisione di non sottrarre risorse alla sanità, ed infatti nella tabella non vi è menzione del capitolo di spesa relativo né a farmaci e vaccini;
- l'art. 8 del D.L. 66/14 dopo le modifiche della legge di conversione utilizza la dicitura "le amministrazioni pubbliche ... sono ... autorizzate", il che indica una mera facoltà e non un obbligo, a differenza del testo precedente;
- la richiesta della Vostra ASL appare pertanto disallineata con le altre ASL d'Italia e Vi chiediamo pertanto di poter verificare presso la Regione di Vostro riferimento;
- qualora ciononostante desideraste agire in applicazione dell'art. 8 D.L. 66/14, si evidenzia che esso prevede di "rinegoziare il contenuto dei contratti in funzione della suddetta riduzione" e pertanto si implica che deve essere avviato un processo di rinegoziazione che comporta tutte le opportune complesse valutazioni del caso e comunque anche una riduzione della prestazione, non solo del corrispettivo;

ASL8

PG/2015/ 0081184 del 23/07/2015

Mittente GLAXOSMITHKLINE

Assegnatario Servizio Acquist.

Cap. Soc. € 65.250.000 int. Versato
Società sottoposta al controllo
di direzione e coordinamento
di GlaxoSmithKline plc
Reg. Imprese Verona N. 00212840235
Cod. Fis. e Pat. IVA 00212840235
R.E.A. 2640



3



- a tale obiettivo di riduzione della fornitura l'ente può giungere anche tramite l'ordinario avvalersi dello ius variandi fino ad un massimo del quinto ex art. 311 Reg CPP.

Peraltro, si fa presente come nel presente caso il contratto sia scaduto, anche per quanto riguarda la proroga prevista da capitolato, e pertanto tutta la predetta disciplina non risulta applicabile, avendo ad oggetto "i contratti in essere".

In conclusione, si conferma la disponibilità della scrivente azienda a fornire i vaccini di cui si tratta alle condizioni sopra riportate, senza ulteriori riduzioni.

Si rimane in attesa di cortese riscontro, riservandosi, se si ricevesse formale comunicazione ex art. 8 D.L. 66/14 di recedere nei 30 giorni di legge.

Vogliate gradire distinti saluti.

GlaxoSmithKline S.p.A. unipersonale
Un Procuratore
Dott.ssa Maria Gabriella Camera

4

Janssen-Cilag SpA

MILANO
Sede legale e amministrativa
20093 COLOGNO MONZESE
Via Michelangelo Buonarroti, 23
Telefono +39 022510.1
Telefax +39 0226708196 - 022546490

LATINA
Stabilimento
04100 BORGO SAN MICHELE
Via Constant Janssen
Telefono +39 0773616.1
Telefax +39 0773241312

G. Arpaia
20.7.2015
R



Spettabile
ASL Cagliari
SELARGIUS

fax 070 6093225

Cologno Monzese, 17 luglio 2015

Oggetto: Richiesta prosecuzione fornitura vaccini al 31.12.2015
Rif. Prot. PG/2015/78902 del 16/07/15

La società Janssen-Cilag SpA con sede in Cologno Monzese (MI) via M. Buonarroti n.23 (codice fiscale 00962280590 / partita IVA 02707070963), conferma la disponibilità a proseguire la fornitura di vaccino anticolerico orale DUKORAL fino al 31.12.2015 alle medesime condizioni economiche.

Per quanto riguarda il vaccino VIVOTIF si allega comunicazione di trasferimento titolarità AIC ad altra azienda (Rif. PaxVax Italy srl - IT.commercial@paxvax.com).

Distinti saluti

JANSSEN CILAG SpA
Procuratore
Luigi Ercole
[Signature]

ASL8

PG/2015/ 0079913 del 20/07/2015

Mittente Servizio Acquisti - Postazione di

Destinatari JANSSEN CILAG SPA

Classifica 1.4.6 Fascicolo 187 del 2015



6

[Handwritten mark]

Janssen-Cilag SpA

MILANO
Sede legale e amministrativa
20093 COLOGNO MONZESE
Via Michelangelo Buonarroti, 23
Telefono +39 022570.1
Telefax +39 0226708196 - 022546490

LATINA
Stabilimento
04100 BORGO SAN MICHELE
Via Constant Janssen
Telefono +39 0773616.1
Telefax +39 0773241312



Spett.le
ASL CAGLIARI
Servizio Acquisti
SELARGIUS

fax 070 6093225

Cologno Monzese, 17 luglio 2015

OGGETTO: Fornitura di vaccino antitifico orale VIVOTIF

Janssen-Cilag S.p.A. con sede in Cologno Monzese (MI) via M. Buonarroti n. 23, Partita IVA 02707070963, comunica che dal giorno 11/07/2015 non detiene più la concessione di vendita del vaccino antitifico orale VIVOTIF confezione da 3 capsule AIC 025219041 in quanto Crucell Italy Srl, titolare della suddetta AIC, ha revocato alla scrivente la concessione di vendita ed ha trasferito la titolarità alla PaxVax Ltd.

Dalla stessa data il vaccino viene commercializzato in esclusiva sul territorio italiano da PAXVAX ITALY SRL.

Si allega GU n. 158 del 10/07/2015 relativa al trasferimento di titolarità dell' AIC.

Distinti saluti.

JANSSEN - CILAG SpA

Procuratore
Luigi Ergato

10-7-2015

GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA

Series generale - n. 158

2007-2013 ai sensi del punto 2.3 della delibera n. 21/2014, che prevede la riassegnazione alle regioni — nell'ambito della programmazione 2014-2020 — delle risorse disimpegnate, decurtato del 15 per cento, ed in particolare della riprogrammazione dell'importo disponibile per la stessa, pari a 171,33 milioni di euro.

2. Che la rimodulazione operata al precedente punto 1 costituisce un vincolo di cui il Comitato terrà conto nell'operare la programmazione del FSC 2014-2020 ai sensi del citato art. 1, comma 703, della legge n. 190/2014.

Il Dipartimento politiche di coesione è chiamato a relazionare al CIPE, entro due mesi dalle scadenze previste dalla delibera n. 21/2014 per le OGV, sulla successiva attuazione degli interventi e sul raggiungimento degli obiettivi acceleratori di spesa. Entro trenta giorni dalla pubbli-

cazione della presente delibera fornirà al CIPE il quadro consolidato delle dotazioni finanziarie di pertinenza della regione nell'ambito del Fondo sviluppo e coesione.

Per quanto non espressamente previsto dalla presente delibera si applicano le disposizioni normative e le procedure vigenti nell'ambito del Fondo per lo sviluppo e la coesione.

Roma, 20 febbraio 2015

Il Presidente: RENZI

Il segretario: LOTTI

Registrato alla Corte dei conti il 22 giugno 2015

Ufficio controllo atti Ministero economia e finanze, reg.ne prev. n. 1830.

15A05212

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei medicinali per uso umano «Acido Alendronico Sigma Tau Generics» e «Atenololo Sigma Tau Generics».

Estratto determina V&A/1193 del 18 giugno 2015

È autorizzato il trasferimento di titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio del sotto elencato medicinali fino ad ora registrati a nome della società Sigma Tau Generics S.p.a. (codice fiscale 08065951009) con sede legale e domicilio fiscale in via Pontina Km 30,400, 00040 - Pomezia - Roma (RM).

Medicinale: ACIDO ALENDRONICO SIGMA TAU GENERICS

Confezione: AIC n. 037514015 - «70 mg compresse» 4 compresse

Medicinale: ATENOLOLO SIGMA TAU GENERICS

Confezione: AIC n. 036543015 - «100 mg compresse» 42 compresse divisibili

alla società: Zentiva Italia S.r.l. (codice fiscale 11388870153) con sede legale e domicilio fiscale in viale Luigi Bodio, 37/B, 20158 - Milano (MI).

Con variazione della denominazione dei medicinali:

da ACIDO ALENDRONICO SIGMA TAU GENERICS a ACIDO ALENDRONICO ZENTIVA

da ATENOLOLO SIGMA TAU GENERICS a ATENOLOLO ZENTIVA

Stampati

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale già prodotti e rilasciati alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, a nome del vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico fino ad esaurimento delle scorte.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

15A05221

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Vivotif».

Estratto determina V&A/1194 del 18 giugno 2015

È autorizzato il trasferimento di titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società Crucell Italy S.r.l. (codice fiscale 00190430132) con sede legale e domicilio fiscale in via Zambelletti, 25, 20021 - Baranzate - Milano (MI).

Medicinale: VIVOTIF

Confezioni:

AIC n. 025219041 - «2.000 milioni capsule rigide gastroresistenti» blister 3 capsule

AIC n. 025219054 - «2.000 milioni capsule rigide gastroresistenti» 50 blister da 3 capsule

AIC n. 025219066 - «2.000 milioni capsule rigide gastroresistenti» 1 blister da 4 capsule

alla società: Paxvax Ltd con sede legale e domicilio fiscale in 1 Victoria Square, Birmingham, B1 1BD Regno Unito.

Stampati

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Smaltimento scorte

I lotti del medicinale già prodotti e rilasciati alla data di entrata in vigore della Determinazione, di cui al presente estratto, a nome del vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico fino ad esaurimento delle scorte.

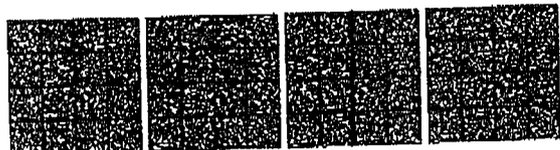
Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

15A05222

Trasferimento di titolarità dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Voraclor».

Estratto determina V&A/1195 del 18 giugno 2015

È autorizzato il trasferimento di titolarità delle autorizzazioni all'immissione in commercio del sotto elencato medicinale fino ad ora registrato a nome della società New Research S.r.l. (codice fiscale



8