

Affidamento della fornitura di farmaci ospedalieri e farmaci necessari alla distribuzione diretta con il metodo in nome e per conto inseriti nel Prontuario Regionale PHT e servizi connessi in favore delle Aziende del Servizio Sanitario della Regione Piemonte e per l'Azienda USL Valle d'Aosta (gara 66-2015)

RISPOSTE AI CHIARIMENTI N°1 del 22 DICEMBRE 2015

Con riferimento all'oggetto ed a riscontro delle richieste di chiarimenti pervenute a questa Società si osserva quanto segue.

In merito al quesito 1:

*Vi chiediamo di confermarci che laddove il sottoscrittore dell' Allegato A si assuma la responsabilità di dichiarare l'assenza delle cause di esclusione anche per gli altri soggetti in carica **NON** e' necessario presentare l'allegato A1.*

Nel caso di risposta affermativa per l'abilitazione allo SDA occorre presentare solo l'allegato A e l'offerta indicativa?

Si precisa quanto segue:

Si conferma che l'Allegato A1 deve essere compilato da ciascun soggetto interessato solo nel caso in cui il soggetto sottoscrittore dell'Allegato A non rilasci le dichiarazioni ex art. 38 D.Lgs. 163 del 2006, per quanto a sua conoscenza, anche nei confronti di tutti gli altri soggetti elencati al punto n. 1) della dichiarazione stessa. In tal caso, al fine di poter essere ammessi al SDA bisogna aver compilato e sottoscritto l'Allegato A e presentato l'offerta indicativa.

In merito al quesito 2:

1) Chi è già iscritto e ha partecipato ai vari CC riferito al primo SDA (SCRPR01), può inviare unicamente offerta alternativa riferita a farmaci non presenti nell'Allegato B, ma commercializzati dalla scrivente?

2) Inoltre dall'elenco dei farmaci da voi pubblicato il lotto 1924 SOMATROPINA è stato inserito come unico lotto per tutti i dosaggi in commercio. Come avverrà l'aggiudicazione di questo lotto?

Si precisa quanto segue:

1) No, in quanto la procedura SCRPR01 è terminata e si tratta di un nuovo SDA. Il soggetto che desidera essere invitato ai futuri confronti concorrenziali, pertanto, dovrà procedere a redigere gli allegati A ed eventualmente A1 ed a presentare offerta indicativa al fine di essere ammesso al Sistema Dinamico.

2) L'aggiudicazione del lotto 1924 SOMATROPINA avverrà al minor prezzo offerto per milligrammo.

In merito al quesito 3:

Relativamente alla procedura di cui all'oggetto siamo a chiedere i seguenti chiarimenti:

1) sulla piattaforma GPA non risulta presente tra le procedure da selezionare, la procedura SCRPR02....è ancora in fase di pubblicazione?

2) la scadenza del 14/01/2016 é solo il termine per la abilitazione alla procedura, e quindi va inviata solo un'offerta "indicativa" e la documentazione a corredo e dobbiamo attendere l'invito al confronto concorrenziale?

Si precisa quanto segue:

1) La procedura SCRPR02 è già stata pubblicata sulla piattaforma GPA ed è pertanto disponibile.

2) il termine del 14 gennaio 2016 è quello relativo alla ammissione al Sistema Dinamico. Successivamente vi sarà il primo bando semplificato in occasione del quale i soggetti non ammessi in questa prima fase potranno essere ancora ammessi al SDA ed a seguire il relativo confronto concorrenziale a cui saranno invitati solo gli operatori economici che risulteranno ammessi al Sistema Dinamico.

In merito al quesito 4:

1) Siamo già iscritti e abilitati alla Piattaforma GPA. Dobbiamo inserire i nuovi componenti del CDA ed eliminare i vecchi, per poter dopo generare gli allegati A.A1 ecc. Come procedere? (Abbiamo verificato che non esiste un tasto "elimina")

2) Per aggiornare il nostro listino prezzi (inserire anche prodotti nuovi) dobbiamo aspettare uscita del bando semplificato con la sua offerta indicativa?

Si precisa quanto segue:

1) I precedenti componenti del Consiglio di amministrazione non possono essere eliminati se cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando. Qualora non ricorresse tale fattispecie esiste nella piattaforma una funzione che richiede la cancellazione degli stessi dall' anagrafica.

2) Per inserire nuove formulazione e/o dosaggi di principi attivi già presenti è possibile aggiungere righe alle offerte indicative ed alternative. Per proporre nuovi prodotti potete farlo inviando a nostra conoscenza comunicazione all'indirizzo farmaci@cert.scr.piemonte.it

In merito al quesito 5:

In merito all' elenco lotti riportati nel capitolato tecnico per cui bisogna offrire tutti i dosaggi commercializzati in caso di aggiudicazione Vi chiediamo:

1) È compresa anche la DOXORUBICINA liposomiale pegilata ?

2) Nel caso non fosse compresa vi chiediamo di inserirla

3) Eventualmente a quale prezzo dovrà essere fornita visto che in gara c'è presente un dosaggio 20 mg 10 ml (lotto 669) che ha un prezzo diverso rispetto all'ulteriore dosaggio 25 ml 2 mg da noi commercializzato?

Si precisa quanto segue:

1) DOXORUBICINA liposomiale pegilata non è compresa nell'elenco lotti riportati nel capitolato tecnico per cui bisogna offrire tutti i dosaggi.

2) Nel primo confronto concorrenziale verranno inseriti eventuali nuovi dosaggi nell'elenco dei prodotti.

3) Il prezzo offerto dovrà essere inferiore o uguale alla base d'asta che verrà indicata.

In merito al quesito 6:

La presente per chiedere un chiarimento in merito alla procedura di cui all'oggetto, e precisamente:

la documentazione richiesta ai fini dell'abilitazione (allegato A, Allegato A1, Offerta indicativa excel e pdf) firmati digitalmente e gli ultimi firmati e marcati, vanno inoltrati per PEC all'indirizzo farmaci@cert.scr.piemonte.it?

Si precisa quanto segue:

Per le modalità di compilazione si rinvia al punto 6 del Manuale d'uso messo a disposizione. Una volta generati i documenti citati vanno inoltrati all'indirizzo farmaci@cert.scr.piemonte.it

Si precisa che per la sola offerta indicativa e alternativa non si richiede la marcatura temporale e la firma digitale.

In merito al quesito 7:

1) all'art. 6.3 (servizio di call center") del capitolato tecnico, segnalate che i numeri di telefono e fax dovranno essere cosiddetti "numeri verdi". La nostra Società ha i numeri fissi (italiani) vengono accettati?

2) in riferimento all'art. 9 del capitolato tecnico "penali", segnaliamo che le penali riportate non sono in linea con il Codice degli Appalti che specificatamente prevede: penali nella misura giornaliera compresa tra lo 0,3x1000 e l' 1x1000 del valore dell'ordinativo e comunque complessivamente non superiore al 10% del valore contrattuale.

Alla luce di quanto sopra, si chiede cortesemente che codesta Spettabile Stazione Appaltante voglia modificare in tal senso il contenuto dell'articolo in questione.

Si precisa quanto segue:

1) si conferma quanto richiesto nel Capitolato Tecnico.

2) si segnala che il Regolamento specifica che le penali sono da applicare "in misura giornaliera compresa tra lo 0,3 per mille e l'1 per mille dell'ammontare netto contrattuale" e non "del valore dell'ordinativo" come da voi riportato.

Il Capitolato Tecnico prevede che il valore delle penali debba essere calcolato sull'ordinativo di fornitura oggetto del ritardo. Riteniamo quindi l'attuale definizione delle penali di maggior favore per le aziende, in completa ottemperanza al "Regolamento di esecuzione ed attuazione del decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163".

In merito al quesito 8:

Avremmo bisogno di un chiarimento riguardo la compilazione dell'offerta indicativa e alternativa. per il lotto 1635 viene indicata la forma farmaceutica siringa/penna idem per il lotto 1636 le formulazioni siringa e penna hanno differenti AIC è corretto se formuliamo offerta indicativa per il lotto 1635 (per la formulazione siringa) e offerta alternativa sempre per il lotto 1635 (per la formulazione penna)

Si precisa quanto segue:

Si conferma. Si ricorda che in fase di offerta definitiva sarà necessario indicare per il lotto 1636 un unico AIC a vostra scelta.

In merito al quesito 9:

- 1) *Confermate che l'allegato A1, essendo una SPA dovrà essere compilato e firmato solo dagli amministratori muniti di rappresentanza e dal Direttore Tecnico e socio di maggioranza? l'Azienda ha come soci, n. 2 società pertanto è corretto inviare tale documento solo per amministratori muniti di rappresentanza e Direttore Tecnico omettendo la società che è persona giuridica e non fisica?*
- 2) *Nell'allegato A si deve indicare il numero dei componenti in carica del Consiglio di Amministrazione, Collegio sindacale (effettivi e supplenti) o è anche necessario indicare nome e cognome?*
- 3) *Sempre nell'allegato A chiedete di indicare i procuratori, vi chiedo conferma che dovranno essere menzionati esclusivamente quelli che sono indicati nella CCIAA.*

Si precisa quanto segue:

- 1) I soggetti tenuti alla compilazione e sottoscrizione dell'Allegato A1 sono indicati nelle "istruzioni per la compilazioni" indicate nel corpo dell'Allegato stesso.
- 2) Per quanto concerne i componenti del CdA è necessario inserire (come indicato nella Tabelle inserita nel corpo dell'Allegato A) il cognome, il nome, C.F., luogo e data di nascita nonché la carica ricoperta e se è dotato di poteri di rappresentanza legale.
- 3) Solo il procuratore sottoscrittore della documentazione di gara.

In merito al quesito 10:

1) con riferimento alla procedura in oggetto, ai fini dell'ammissione alla procedura, si chiede cortesemente di confermare che, qualora il sottoscrittore dell'allegato modello A dichiari cumulativamente anche per gli altri soggetti tenuti alla compilazione del modello a1), quest'ultimo modello non vada quindi generato per nessun soggetto.

2) Con riferimento al punto 6.1 del capitolato tecnico, relativamente al seguente estratto: "Qualora i prodotti già consegnati non vengano, sulla base delle prescrizioni, dispensati dalle farmacie territoriali nel termine di 120 giorni, decorrenti dalla data di consegna, L'azienda Sanitaria Regionale che si occupa della gestione dei farmaci PHT e la AUSL Valle d'Aosta avranno la facoltà di chiedere al fornitore contraente che gli stessi vengano ritirati dal fornitore stesso presso i magazzini di consegna con conseguente emissione di nota di accredito per il corrispondente importo, ovvero, qualora possibile, di sostituire con altre tipologie di prodotti per un importo corrispondente a quello dei prodotti sostituiti. L'azienda Sanitaria Regionale che si occupa della gestione dei farmaci PHT e la AUSL Valle d'Aosta si riservano inoltre la facoltà di chiedere alla ditta contraente, di ritirare i prodotti già consegnati che hanno maturato una validità residua pari a 120 giorni, rispetto alla complessiva validità del farmaco. In entrambi i due casi sopra descritti rimane in capo alla Ditta contraente la facoltà di accettare o meno le proposte di resi/sostituzione formalizzate dall'Azienda Sanitaria Regionale che si occupa della gestione dei farmaci PHT e dalla AUSL Valle d'Aosta." si chiede cortesemente di chiarire se la ditta contraente possa effettivamente non acconsentire al ritiro dei prodotti nei casi sopra citati.

Si precisa quanto segue:

- 1) Si conferma.
- 2) Si conferma che la ditta ha facoltà di non acconsentire

In merito al quesito 11:

Con riferimento al file xls messo a disposizione sulla piattaforma GPA per la compilazione dell'offerta indicativa e alternativa per la procedura in oggetto, si chiede cortesemente di chiarire come fare ad aggiungere delle righe per l'inserimento di prodotti non compresi nei lotti attuali, così come previsto dal disciplinare di gara, poiché l'inserimento delle righe risulta bloccato.

Si precisa quanto segue:

Si conferma che ad oggi risulta possibile l'inserimento di nuove righe dell'offerta indicativa ed alternativa attraverso la normale funzione xls dedicata a tale azione. Si precisa che l'inserimento di nuove righe è dedicato a nuove formulazioni e nuovi dosaggi di principi attivi già esistenti. Si precisa che sono compilabili esclusivamente le parti in verde.

In merito al quesito 12:

La società scrivente chiede l'inserimento nell'allegato B (elenco farmaci) del principio attivo: CAFFEINA CITRATO SOL. PER INF. 20 mg/ml. Inoltre Vi segnaliamo che il prodotto è stato anche oggetto di aggiudicazioni precedenti (SCRCC10) prorogate al 31/03/2016

Si precisa quanto segue:

Tale richiesta verrà valutata in fase di predisposizione dei prossimi confronti concorrenziali.

In merito al quesito 13:

Il prodotto a base di Trazodone in gocce con concentrazione pari a 25 mg/ml non è più in commercio essendo stato sostituito dal nuovo formato da 60 mg/ml. Trattandosi di prodotto esclusivo, al fine di evitare che il lotto 2072 vada deserto, chiediamo di unificare i quantitativi richiesti in un unico lotto che preveda l'offerta solo per il nuovo formato da 60 mg/ml.

Si precisa quanto segue:

Tale richiesta verrà valutata in fase di predisposizione dei prossimi confronti concorrenziali.

In merito al quesito 14:

1) Relativamente all'offerta Alternativa, Vi chiediamo se è possibile inserire alcuni principi attivi non presenti in elenco ed eventualmente vi chiediamo le modalità su come fare, in quanto il file non è scrivibile nelle righe sottostanti i principi attivi già da voi proposti.

2) Nel caso in cui, in questa fase di abilitazione alla procedura SCRPR02, non venissero presentate offerte indicative per alcuni principi attivi, Vi chiediamo se sarà possibile inserire tale offerta indicativa in occasione dei singoli confronti concorrenziali o se saremo inabilitati a presentare offerta per gli stessi per tutta la durata dello SDA.

Si precisa quanto segue:

1) Si conferma che ad oggi risulta possibile l'inserimento di nuove righe dell'offerta indicativa ed alternativa attraverso la normale funzione xls dedicata a tale azione. Si precisa che l'inserimento di nuove righe è dedicato a nuove formulazioni e nuovi dosaggi di principi attivi già esistenti. Si precisa che sono compilabili esclusivamente le parti in verde.

2) Si conferma che sarà comunque possibile inserire offerta indicativa nei prossimi confronti concorrenziali anche se non si è proceduto alla presentazione di offerta indicativa in questa fase.

Il Responsabile del Procedimento

Dott. Ing. Adriano LELI

(firmato in originale)