

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) **PRIMO CONFRONTO CONCORRENZIALE**

## **RISPOSTE AI CHIARIMENTI N° 2 del 29 GENNAIO 2016**

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

### **In merito al quesito 1:**

*volevo avere una conferma la data che viene indicata 11/02/2016 ore 12,00 è il termine di abilitazione per i nuovi operatori economici? Quindi il primo confronto avverrà dopo il 24/02/2016? Noi come Azienda abbiamo richiesto l'abilitazione per il 14/01/2016 e abbiamo presentato gli allegati e l'offerta indicativa.*

### **Si precisa quanto segue:**

Si conferma che le aziende che sono state ammesse nel bando istitutivo (scadenza 14.1.2016) e che non vogliono presentare offerta per i nuovi lotti (dal 2172 al 2223) non devono presentare ulteriore documentazione.

### **In merito al quesito 2:**

*Con la presente si chiede cortesemente di confermare che:*  
- *relativamente al lotto N°1481 la forma farmaceutica sia "soluzione orale"*  
- *relativamente al lotto N°1156 l'unità di misura per la formulazione del prezzo sia "ml" e non "mg".*

### **Si precisa quanto segue:**

- Si conferma che per il lotto N° 1481 la forma farmaceutica è "soluzione orale"
- Si conferma che per il lotto N°1.156 l'unità di misura per la formulazione del prezzo è "ml"

### **In merito al quesito 3:**

*Lotto 1408 Si informa che il dosaggio indicato per la formulazione del prezzo di offerta risulta essere a MG ma la descrizione del dosaggio richiesto per il principio attivo risulta essere a GR. Inoltre facciamo notare che la quantità richiesta si presume faccia riferimento ad un numero di FIALE e non ad un totale di MILLIGRAMMI/GRAMMI .*

**Si precisa quanto segue:**

Si conferma la formulazione del prezzo a “mg”. Si precisa che il quantitativo definitivo sarà pubblicato in fase di lettera di invito.

**In merito al quesito 4:**

*In merito alle schede di sicurezza da presentare in sede di confronto concorrenziale ... essendo le stesse obbligatorie per legge solo per i prodotti citotossici vi chiediamo se le dobbiamo presentare solo per questi prodotti o per tutti quelli a cui si partecipa.*

**Si precisa quanto segue:**

Si conferma la presentazione delle schede di sicurezza esclusivamente per i farmaci citotossici

**In merito al quesito 5:**

*In occasione del primo confronto concorrenziale all'interno del Sistema Dinamico di Acquisizione da Voi indetto, desideriamo un chiarimento per quanto segue.*

*Posto che:*

- all'art. 3 del Bando Semplificato (Ambito oggettivo) si afferma di inserire in gara oltre ai farmaci ospedalieri anche i farmaci necessari alla distribuzione diretta (inseriti ne prontuario PHT);*
- il nostro farmaco XXXX (macitentan) risulta essere inserito nel Prontuario Regionale PHT, per analogia con altri farmaci della stessa categoria farmaco - terapeutica (YYYYY e ZZZZ) con distribuzione diretta da parte delle Aziende Sanitarie della Regione Piemonte (si allega comunicazione della Regione Piemonte);*

*avendo constatato:*

- la mancanza del nostro prodotto XXXX 10 mg (macitentan) nell'elenco dei farmaci da Voi richiesti;*
- la richiesta di questo prodotto da parte di diverse strutture sanitarie della Regione Piemonte;*

*Vi chiediamo cortesemente:*

- in via principale se sia possibile inserire il farmaco XXXX (macitentan) nell'elenco dei farmaci da Voi richiesti per il suddetto Bando Semplificato.*
- In via subordinata il permesso di inserire un'offerta alternativa per il nostro farmaco XXXX 10 mg (macitentan) non essendo questo presente in procedura.*

**Si precisa quanto segue:**

Tale richiesta verrà valutata per i prossimi confronti concorrenziali. Trattandosi di un principio attivo non presente nell'allegato B la richiesta non può essere inserita nell'offerta alternativa, bensì trasmessa alla mail certificata [farmaci@cert.scr.piemonte.it](mailto:farmaci@cert.scr.piemonte.it) con documentazione del farmaco.

**In merito al quesito 6:**

*Si fa presente che nell'allegato "FABBISOGNI" i lotti 1871 - 1872 - 1873 - 1874 - 1875 nella colonna "Descrizione" riportano l'indicazione del Principio Attivo "FLUTICASONA", ma l'esatta dicitura dovrebbe essere "SALMETEROLO + FLUTICASONA", da quanto si evince dalle colonne della "Forma Farmaceutica" e del "Dosaggio", potete confermare?*

**Si precisa quanto segue:**

Si conferma che nel file offerta indicativa i lotti 1871 - 1872 - 1873 - 1874 - 1875 hanno come descrizione SALMETEROLO + FLUTICASONA".

**In merito al quesito 7:**

*Con riferimento alla procedura in oggetto, abbiamo inviato offerta indicativa a seguito di pubblicazione del bando istitutivo e siamo stati ammessi.*

*Con la pubblicazione del bando del I C.C. abbiamo constatato che dobbiamo fare delle modifiche relativamente ad un lotto e dobbiamo inviare nuova offerta indicativa per due lotti con numerazione maggiore di 2171.*

*Possiamo inviare l'offerta indicativa selezionando solo ed esclusivamente le righe del lotto da modificare e dei due lotti con numerazione maggiore di 2171 oppure dobbiamo inviare nuovamente l'offerta indicativa anche per tutti i lotti per i quali abbiamo già presentato offerta indicativa con il bando istitutivo?*

**Si precisa quanto segue:**

Si conferma che è possibile integrare l'offerta con invio di nuovo file solo per i lotti modificati e/o solo per i lotti con numerazione maggiore di 2171.

**In merito al quesito 8:**

*Entro la data del 11/02/2016 cosa dobbiamo inviarvi? se non dobbiamo integrare quanto già spedito in data 23 dicembre dobbiamo solo aspettare invito al 1° confronto concorrenziale?*

**Si precisa quanto segue:**

Si veda risposta al quesito n. 1

**In merito al quesito 9:**

*Potreste confermare che se l'impresa è già stata ammessa al S.D.A. SCRPR02 (come risulta da allegata schermata) e che non vuole modificare la propria offerta indicativa ne altri documenti, allora non ha bisogno di ripetere la procedura per il bando semplificato. Ovvero più specificamente, l'impresa non deve compilare e firmare digitalmente il documento "Scheda Offerta Indicativa I CC – 25/01/2016".*

**Si precisa quanto segue:**

Si veda risposta al quesito n. 1

**In merito al quesito 10:**

*Con riferimento ai lotti 1312 e 1313 del principio attivo menotropina, si richiede l'inserimento delle quantità ospedaliere biennali dei due dosaggi da 1200 UI e 600 UI, non indicate nel file di offerta indicativa del bando semplificato per il I CC.*

*Le confezioni da 1200 UI e 600 UI hanno progressivamente sostituito il dosaggio da 75 UI (lotto 1311) ed hanno un prezzo al pubblico a UI uguale a quello del 75 UI.*

*Vi preghiamo pertanto di inserire i presunti quantitativi ospedalieri biennali per ogni dosaggio.*

**Si precisa quanto segue:**

Non risulta una richiesta per il consumo ospedaliero dei lotti 1312 e 1313 da parte degli Enti.

**In merito al quesito 11:**

*Vi comunichiamo le informazioni relative al nuovo farmaco DARUNAVIR + COBICISTAT da noi commercializzato a partire dal 28/01/2016 ( vedi allegati ). Vi chiediamo di inserirlo già nei prossimi confronti concorrenziali.*

**Si precisa quanto segue:**

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

**In merito al quesito 12:**

*Con la presente, in merito alla procedura SCRPR02, chiediamo la cortesia di un chiarimento in merito al lotto 1286: la quantità totale "134" indicata nel file CRPR02\_offerta indicativa\_alternativa\_OFFIND\_ICC, indica il numero di confezioni? E quindi l'offerta indicativa dovrà essere fatta a confezione?*

**Si precisa quanto segue:**

No, non indica le confezioni bensì l'unità del prodotto.

\*\*\*\*\*

Il Responsabile del Procedimento

Dott. Ing. Adriano LELI

(firmato in originale)