

AVVISO DI GARA

E' indetta gara a procedura negoziata n° **25/04**, senza previa pubblicazione di un bando di gara, ai sensi dell'art. 57 comma 2 lett. b) del D.L.vo 12.4.06 n° 163 e s.m. e i. e del D.P.R. 5.10.201 n° 207 e s.m.i., e della L.R. n° 12 del 12.7.11 e del relativo Regolamento di esecuzione ed attuazione di cui al decreto del Presidente della Regione Sicilia n° 13 del 31.1.2012, in Unione di Acquisto tra tutte le AA.SS.PP.della regione Sicilia, con Siracusa capofila, per la fornitura, per la durata presunta di mesi diciotto, **fino al 15.11.2015**, (nella supposizione che l'attivazione della nuova fornitura, stante i tempi tecnici necessari, decorrerà, al più tardi, verosimilmente, dal 16.5.14, salvo diversa in conseguenza dell'effettiva attivazione) con facoltà dell'Amministrazione di proroga per mesi sei, di vaccino antimeningococcico coniugato A,C,W135,Y (ex lotto 15 gara generale regionale) tra le due società esclusive: Novartis Vaccines and Diagnostics s.r.l. e GlaxoSmithKline s.p.a. (nota dell'U.O.C. di Epidemiologia e Medicina Preventiva prot. n° 2040/SEMP del 6.9.1), da aggiudicare con il criterio previsto, ai sensi del combinato disposto degli artt. 81 e 82, comma 2 lett. a) del citato decreto 163/06 e della L.R. n° 12 del 12.7.11 – art. 19 - e cioè con il criterio più basso rispetto alla base d'asta ed a offerte segrete, anche in presenza di una sola offerta valida, ritenuta congrua e conveniente.

La presente procedura origina dalla perdita dell'esclusività del vaccino aggiudicato con delibera n° 1001 del 14.9.12 a Novartis Vaccines and Diagnostics s.r.l., per cui era prevista, nel capitolato della gara relativa, la riproposizione di nuova gara.

Le quantità per mesi diciotto del vaccino oggetto della gara sono di seguito indicati:

A.S.P. di Agrigento:	n° 3.000 dosi;
A.S.P. di Caltanissetta:	n° 1.500 dosi;
A.S.P. di Catania:	n° 6.000 dosi;
A.S.P. di Enna:	n° 600 dosi;
A.S.P. di Messina:	n° 5.000 dosi;
A.S.P. di Palermo:	n° 5.000 dosi;
A.S.P. di Ragusa:	n° 4.000 dosi;
A.S.P. di Siracusa:	n° 2.250 dosi;
A.S.P. di Trapani:	n° 3.000 dosi;

Per un totale di n° 30.350 dosi.

Prezzo unitario a base d'asta € 30,00, oltre I.V.A.

I quantitativi sopraindicati sono stati ricavati riportando il fabbisogno triennale previsto nella gara regionale vaccini generale a quello di mesi 18 della presente procedura, con i correttivi per le AA.SS.PP. di Catania e di Messina di cui alle comunicazioni rispettivamente al prot. n° 1405 del 10.2.14 e prot. n° 979DP/DIR del 14.2.14.

Importo complessivo a base d'asta della fornitura: € 910.500,00, oltre IVA.

La celebrazione avverrà, in seduta pubblica, il giorno **15 Aprile 2014**, alle ore 10,00 presso i locali dell'U.O.C. Provveditorato dell'A.S.P. di Siracusa – Traversa La Pizzuta – area ex O.N.P. – 96100 Siracusa – con scadenza di presentazione delle offerte **entro il termine perentorio di un'ora prima di quella stabilita per l'inizio delle operazioni di gara.**

Il **CIG** che identifica il lotto di gara è: **5652947F6C**

Informazioni più dettagliate sono riportate nel capitolato di gara e relativi allegati, presenti di seguito.

Il Direttore
U.O.C. Provveditorato
(Dott. Antonio Falciglia)
FIRMATO



REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
di SIRACUSA

Cod.Fisc. e P.IVA: 01661590891

Unità Operativa Complessa Provveditorato
Traversa La Pizzuta – area ex O.N.P. - 96100 SIRACUSA
Tel.: 0931/484276 Fax: 0931/484855
e-mail: settore.provveditorato@asp.sr.it

ALL.: n° 1) Dichiarazione sostitutiva e relativo allegato
n° 2) Scheda fornitore

CAPITOLATO DI GARA

Gara regionale a procedura negoziata, senza previa pubblicazione di un bando di gara, in Unione di Acquisto tra tutte le Aziende Sanitarie Provinciali della Regione Sicilia, con Siracusa capofila, per la fornitura di Vaccino Antimeningococcico coniugato A,C,W135,Y occorrente alle rispettive UU.OO.CC. di Epidemiologia e Medicina Preventiva.

ART. 1 - ENTE APPALTANTE

CAPOFILA

Azienda Sanitaria Provinciale di Siracusa

- Corso Gelone n.17 – SIRACUSA TEL : 0931- 484276/78 --- FAX : 0931- 484855 -

www.asp.sr.it

U.O.C. Provveditorato

Traversa La Pizzuta – area ex O.N.P. – 96100 Siracusa
settore.provveditorato@asp.sr.it

CONSORZiate

A.S.P. SIRACUSA

A.S.P. AGRIGENTO

A.S.P. CALTANISSETTA

A.S.P. CATANIA

A.S.P. ENNA

A.S.P. MESSINA

A.S.P. PALERMO

A.S.P. RAGUSA

A.S.P. TRAPANI

CAPOFILA

(delibera n° 3593 del 25.5.2012)

(delibera n° 813 del 9.5.2012)

(delibera n° 1773 del 25.5.2012)

(delibera n° 787 del 10.5.2012)

(delibera n° 1547 del 12.6.2012)

(delibera n° 449 del 10.5.2012)

(delibera n° 793 del 11.5.2012)

(delibera n° 2438 del 22.5.2012)

ART. 2 - OGGETTO DELLA GARA

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura in somministrazione, **fino al 15.11.2015**, con facoltà dell'Amministrazione di proroga per mesi sei, di Vaccino Antimeningococcico coniugato A,C, W135,Y occorrenti alle UU.OO.CC. Epidemiologia e Medicina Preventiva di tutte le AA.SS.PP. consorziate.

La presente procedura origina dalla perdita dell'esclusività del vaccino aggiudicato con delibera n° 1001 del 14.9.12 a Novartis Vaccines and Diagnostics s.r.l., per cui era prevista, nel capitolato della gara relativa, la riproposizione di nuova gara.

ART. 3 - PROCEDURA DI GARA

Il sistema di gara è quello della procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara, ai sensi dell'art. 57 comma 2 lett b) del D.L.vo 12.4.06 n° 163 e successive modificazioni ed integrazioni, del D.P.R. 5.10.2010, n° 207 e s.m.e i. (indicati di seguito, per brevità, anche nella dichiarazione, con la dizione D.L.vo 163/06), e della L.R. n° 12 del 12.7.11 e del relativo Regolamento di esecuzione ed attuazione di cui al decreto del Presidente della Regione Sicilia n° 13 del 31.1.2012 (indicati di seguito, per brevità, anche nella dichiarazione, con la dizione L.R. n° 12 del 12.7.11).

La gara sarà aggiudicata con il criterio previsto ai sensi del combinato disposto degli artt. 81 e 82, comma 2 lett. a) del citato decreto 163/06 e della L.R. n° 12 del 12.7.11 – art. 19 - e cioè con il criterio del prezzo più basso rispetto alla base d'asta ed a offerte segrete, anche in presenza di una sola offerta valida, ritenuta congrua e conveniente.

ART.4 - QUANTITA', PREZZO A BASE D'ASTA E CARATTERISTICHE QUALITATIVE DELLA FORNITURA

Le quantità per mesi diciotto del vaccino oggetto della gara sono di seguito indicati:

A.S.P. di Agrigento:	n° 3.000 dosi;
A.S.P. di Caltanissetta:	n° 1.500 dosi;
A.S.P. di Catania:	n° 6.000 dosi;
A.S.P. di Enna:	n° 600 dosi;
A.S.P. di Messina:	n° 5.000 dosi;
A.S.P. di Palermo:	n° 5.000 dosi;
A.S.P. di Ragusa:	n° 4.000 dosi;
A.S.P. di Siracusa:	n° 2.250 dosi;
A.S.P. di Trapani:	n° 3.000 dosi;

Per un totale di n° 30.350 dosi.

Prezzo unitario a base d'asta € 30,00, oltre I.V.A.

I quantitativi sopraindicati sono orientativi e sono riferiti al fabbisogno presunto per mesi diciotto (*nella supposizione che l'attivazione della nuova fornitura, stante i tempi tecnici necessari, decorrerà, al più tardi, verosimilmente, dal 16.5.14, salvo diversa in conseguenza dell'effettiva attivazione e sulla base del calcolo del fabbisogno presunto ricavato rapportando quello triennale previsto nella gara regionale vaccini generale a quello di mesi 18 della presente procedura, con i correttivi per le AA.SS.PP. di Catania e di Messina di cui alle comunicazioni rispettivamente al prot. n° 1405 del 10.2.14 e prot. n° 979/DP/DIR del 14.2.14*) per cui le Aziende Consorziare potranno apportare le necessarie variazioni, nel corso di validità, in aumento o in diminuzione fino alla concorrenza del quinto del prezzo complessivo previsto dal contratto (art. 11 R.D. 18.11.1923 n° 2440), in relazione all'andamento dell'utilizzo, nonché delle strategie aziendali e del budget assegnato. Pertanto le ditte aggiudicatariе dovranno fornire soltanto quelle quantità che saranno loro richieste da ciascuna Azienda senza che possano sollevare eccezioni o vantare diritti di sorta.

Conseguentemente il compenso verrà corrisposto in base alla quantità effettiva della fornitura.

Si evidenzia che, se durante il periodo di validità dell'appalto, interverranno disposizioni normative nuove, in merito alla schedula vaccinale, da parte del Ministero della Salute o su disposizioni dell'Assessorato Regionale alla Sanità, i quantitativi dei vaccini saranno conseguentemente adeguati in aumento o in diminuzione, ovvero annullati.

Inoltre, qualora il Ministero della Sanità dovesse autorizzare, durante la durata della presente somministrazione, vaccini polivalenti o combinati o nuovi, ciascuna delle Aziende Consorziato si riserva la facoltà di optare, in tutto o in parte, per tali vaccini polivalenti o combinati riducendo, conseguentemente, i quantitativi aggiudicati dei vaccini non combinati.

Ciascuna delle Aziende Consorziato si riserva la facoltà di rimodulare la propria strategia vaccinale adeguandola a disposizioni nazionali e/o regionali che possano comportare miglioramento delle attività vaccinali.

Conseguentemente il compenso verrà corrisposto in base alla quantità effettiva della fornitura.

Qualora, nel corso della validità della fornitura e dei singoli contratti, si verificasse l'emanazione di direttive comunitarie e/o nazionali per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il Fornitore è tenuto a conformare la qualità del Prodotto fornito 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 Prodotto non conformi consegnati e giacenti nei magazzini di ciascuna Azienda consorziata.

I vaccini oggetto della presente fornitura dovranno essere conformi a quanto richiesto da: Farmacopea Ufficiale della Repubblica Italiana, Farmacopea Ufficiale Europea, ultime edizioni, e a tutte le leggi e regolamenti vigenti sia in campo nazionale che comunitario.

I vaccini oggetto del presente capitolato devono essere prodotti e commercializzati da Ditta autorizzata dal Ministero della Sanità, essere conformi alle prescrizioni di legge per le specifiche categorie cui appartengono e devono essere forniti, in dosi singole, salvo diverso avviso del responsabile del servizio, nel rispetto delle norme sulla produzione e sul commercio, presentare, all'atto di consegna, una vita utile residua del prodotto non inferiore ai 12 (dodici) mesi dalla data di effettiva consegna;

Inoltre:

- ✚ Nel caso di fornitura di prodotti liofilizzati, la confezione dovrà essere corredata di diluente necessario e di siringa, se non già presente in confezione pronto uso;*
- ✚ La scadenza del prodotto deve essere riportata sul singolo flacone.*

Inoltre l'etichetta sul recipiente e quella sull'imballaggio devono indicare:

- 1)** *il nome del prodotto;*
- 2)** *il numero della partita o altro valido contrassegno;*
- 3)** *la dose umana consigliata e la via di somministrazione;*
- 4)** *le condizioni di conservazione;*
- 5)** *la data di scadenza*

L'etichetta dell'imballaggio deve inoltre indicare:

- 1)** *il nome e le quantità di qualsiasi sostanza antimicrobica o di altra aggiunta al vaccino;*
- 2)** *il nome di qualsiasi componente suscettibile di provocare reazioni secondarie e qualsiasi controindicazione all'uso del vaccino, a meno che tali indicazioni non figurino nel foglietto illustrativo incluso nell'imballaggio;*

I vaccini devono essere conformi a quanto previsto dal decreto Ministeriale 13.11.2001 "Modifica della composizione di medicinali costituiti da vaccini monodose iniettabili contenenti mertiolato ed altri composti organo-mercuriali come conservanti o come residui nel processo di fabbricazione" (GURI n° 66 del 19.3.02).

Per i vaccini a formulazione variabile i prodotti offerti devono essere rispondenti a quelli formulati dal Ministero per la campagna vaccinale in corso.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche del Prodotto offerto, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal loro possibile impiego, resta a totale e completo carico del Fornitore, che, rendendosene garante, sarà tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate, durante tutto il periodo contrattuale, da parte delle competenti autorità per la produzione, il confezionamento, la distribuzione ed il recapito di quanto oggetto della fornitura.

ART. 4.1. CONFEZIONAMENTO ED IMBALLAGGIO

Per tutto ciò che concerne il confezionamento primario (l'involucro o il contenitore, quale ad esempio flaconi, siringhe, ecc.) e l'imballaggio esterno in cui è collocato il confezionamento primario del Prodotto, il Fornitore dovrà garantirne la conformità rispetto a quanto previsto dal D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, e alle altre disposizioni vigenti in materia.

L'eventuale imballaggio usato per la spedizione dovrà essere a norma di legge, sarà a carico del Fornitore e resterà di proprietà di ciascuna Azienda consorziata (imballi e confezioni "a perdere").

Deve, altresì, essere ben visibile il contrassegno dell'azienda produttrice, il nome commerciale del prodotto, il numero di dosi, nonché la data di scadenza delle stesse.

L'imballaggio esterno del prodotto deve, altresì, riportare la simbologia relativa alla corretta conservazione del Prodotto stesso.

In particolare l'imballaggio del Prodotto deve essere in materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idoneo a garantire sia la corretta conservazione del Prodotto sia le condizioni di temperatura previste dalla relativa scheda tecnica, dalla monografia del prodotto e dalla monografia "Vaccini" della Farmacopea Ufficiale, edizione in vigore alla data della consegna del Prodotto ed eventuali successivi aggiornamenti.

ART. 4.2. SERVIZI CONNESSI

I servizi descritti nel presente paragrafo, nonché le ulteriori attività descritte, comunque necessarie per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, sono connessi ed accessori alla fornitura del Prodotto. Detti servizi sono quindi prestati dal Fornitore unitamente alla fornitura medesima ed il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa, del Prodotto offerto in sede di gara.

Con riferimento ai termini previsti nel presente documento, laddove non diversamente e specificamente previsto, i termini indicati devono intendersi perentori. Si intendono per giorni lavorativi tutti i giorni della settimana esclusi sabato, domenica e festività.

I servizi connessi sono i seguenti:

- Trasporto e consegna;
 - Assistenza alla fornitura,
- di cui al successivo art. 12.*

ART. 5 - DURATA DELLA FORNITURA

La fornitura decorrerà dalla data di sottoscrizione del contratto con l'A.S.P. di Siracusa, capofila, fatti salvi gli effetti economici che deriveranno per ciascuna A.S.,P. consorziata dalla data di sottoscrizione del proprio contratto di fornitura, ed ***andrà fino al 15.11.2015***, con facoltà dell'Amministrazione di chiedere agli stessi patti e condizioni, la proroga per un periodo massimo di mesi sei. Per tutta la durata della fornitura la ditta aggiudicataria dovrà spedire la specialità indicata nell'offerta.

ART. 6 - IMPORTO DELLA FORNITURA

Importo complessivo a base d'asta della fornitura: € 910.500,00, oltre IVA.

La spesa per la fornitura del vaccino oggetto della presente gara graverà sui fondi propri di ciascuna A.S.P.consorziata.

ART. 7 - MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

La Ditta per poter partecipare alla gara dovrà far pervenire a: **Azienda Sanitaria Provinciale A.S.P. - Protocollo Generale - Corso Gelone n.17 - 96100 Siracusa** - un plico, chiuso, sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, con raccomandata A.R. a mezzo del servizio postale, o a mano (purchè in regola con le disposizioni del competente Ministero delle Comunicazioni in materia di affrancatura della corrispondenza) , o a mezzo di Agenzia di recapito autorizzata, con ricevuta di ritorno, **entro il termine perentorio di un'ora prima di quella stabilita per l'inizio delle operazioni di gara** e recante esternamente oltre l'intestazione della Ditta la seguente dicitura:

"OFFERTA PER LA GARA REGIONALE, A PROCEDURA NEGOZIATA, DI VACCINO ANTIMENINGOCOCCICO – P.N. n° **25/04/MR**"

La ricezione del plico resta ad esclusivo rischio del mittente ove per qualsiasi motivo, anche di forza maggiore, non giunga a destinazione nel termine stabilito. Ai fini della validità della ricezione dell'offerta entro il termine perentorio stabilito fa fede il timbro di arrivo apposto dall'Ufficio protocollo sopra indicato e non quello dell'eventuale Ufficio Postale. Pertanto non saranno prese in considerazione quelle offerte che, per qualsiasi motivo, giungessero oltre il termine sopra stabilito.

Il plico dovrà contenere la seguente documentazione, a pena esclusione:

- 1) Busta "A" : DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**
- 2) Busta "B" : DOCUMENTAZIONE TECNICA.**
- 3) Busta "C" : OFFERTA ECONOMICA**

La Busta "A" dovrà contenere:

- 1) Elenco della documentazione presentata** di cui ai punti che seguono, debitamente sottoscritta;
- 2) Dichiarazione** resa dal titolare della Ditta nel caso di Ditta individuale, dal legale rappresentante nel caso di società, se dal Procuratore speciale, allegando specifica procura, e sottoscritta ai sensi del DPR n. 445 del 28/12/2000 (T.U. in materia di documentazione amministrativa) , formulata utilizzando l'allegato schema (**Allegato n.1**) e relativo allegato;
- 3) "Scheda Fornitore"**, ai sensi del D.L. 541/92, del D.L. 538/98 e della circolare Assessorato Regione Sanità n.908 del 7/1/97, redatta in ogni parte ed utilizzando l'allegata scheda (**Allegato n.2**). Nel caso in cui intervenissero nel corso della fornitura variazioni in merito a quanto indicato in detta scheda, la ditta fornitrice è tenuta a darne

notizia tempestiva all'Amministrazione di ciascuna Azienda consorziata nonché alle relative UU.OO.CC. di Epidemiologia e Farmaceutica

- 4) **Cauzione provvisoria** per un importo pari al 2% (due per cento) dell'importo a base d'asta, I.V.A. esclusa; detta cauzione dovrà essere costituita nei modi e termini di cui all'art. 75 del D.L.vo 12.4.06 n° 163, commi 2) e 3), con termine di validità di 180 giorni dalla data di presentazione dell'offerta e dovrà espressamente prevedere:
- la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale;
 - la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante. Il superiore importo può essere ridotto del 50% qualora la società offerente rientri nell'ambito di quanto previsto all'art. 75 sub 7 del D.L.vo 12.4.06, n° 163. La superiore cauzione sarà svincolata secondo quanto previsto dal citato art. 75, commi 6) e 9);
- 5) **Impegno di un fidejussore a rilasciare** la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'art. 113 del D.L.vo 12.4.06, n° 163, qualora l'offerente risultasse aggiudicatario.
- 6) **Idonee dichiarazioni di almeno due istituti bancari o intermediari autorizzati ai sensi del decreto legislativo 1° settembre 1993, n° 385**, attestanti la solvibilità della società, a dimostrazione della capacità economica e finanziaria, ai sensi dell'art. 41, comma 1 lett. a) del D.L.vo 163/06;
- 7) **Dichiarazione** resa dal titolare della Ditta nel caso di Ditta individuale, dal legale rappresentante nel caso di società, se dal Procuratore speciale, allegando specifica procura, e sottoscritta ai sensi del DPR n. 445 del 28/12/2000 (T.U. in materia di documentazione amministrativa), **attestante il possesso** da parte della società offerente, dell' **autorizzazione**, da parte del Ministero della Salute o dell'A.I.F.A. o dei competenti organismi comunitari, alla **produzione e/o commercializzazione del vaccino offerto con l'indicazione dei riferimenti pubblicitari (numero e data della G.U.R.I. o altro) ove è possibile verificare il dato comunicato: quanto precede a dimostrazione della capacità tecnica di cui all'art. 42 del D.L.vo 163/06;**
- 8) **RICEVUTA/E del/i VERSAMENTO/I, a titolo di contributo a favore dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici.**, ai sensi dell'art. 1 comma 67 della legge 23.12.2005, n° 266.

Il pagamento può essere effettuato con una delle modalità stabilite dall'Autorità.

In merito si rimanda alle istruzioni operative in vigore pubblicate all'indirizzo: www.avcp.it/portal/public/classic/home/riscossione2011

La causale del versamento deve riportare esclusivamente il codice fiscale dell'impresa partecipante ed il/i relativo/i C.I.G. A comprova dell'avvenuto pagamento, il partecipante deve allegare all'offerta la ricevuta in originale del versamento oppure fotocopia dello stesso corredata da dichiarazione di autenticità e copia di un documento di identità in corso di validità.

La mancata presentazione della/e ricevuta/e di versamento/i o della copia stampata dell'e mail di conferma in caso di versamento on line, è causa di esclusione dalla gara.

Il **CIG** che identifica il lotto di gara è: **5652947F6C**;

- 9) "PASSOE" di cui all'art. 2, comma 3.2, delibera n° 111 del 20.12.12 dell'A.V.C.P., al fine di consentire la verifica della veridicità **delle dichiarazioni** rese, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPpass, stante l'obbligo di registrazione a detto sistema;

La Busta "B" dovrà contenere :

Relazione tecnica illustrativa del vaccino offerto, redatta ai sensi del DPR n. 445 del 28/12/2000, o scheda tecnica, accompagnata da traduzione in lingua italiana ove sia redatta in altra lingua, con riferimento ai requisiti previsti dal presente capitolato con

indicazione del codice prodotto, dell'esatta definizione del nome commerciale che comparirà in bolla ed in fattura, della ditta produttrice, del tipo e del numero di registrazione presso il Ministero della Sanità. Detta relazione o scheda tecnica dovrà contenere informazioni attinenti la qualità, la composizione chimica, le modalità di produzione e confezionamento e qualunque altro dato che caratterizzi il vaccino offerto e che ne definisca il prodotto, così da consentire agli esperti una giusta valutazione di conformità dello stesso a quanto richiesto. Eventuale altra idonea documentazione tecnica illustrativa, depliant, schede tecniche e qualsiasi altro documento utile a dimostrare la conformità della merce a quanto previsto in capitolato.

La Busta "C" dovrà contenere:

Offerta economica - contenuta in busta chiusa, con evidenziato sul frontespizio "CONTIENE OFFERTA ECONOMICA" - redatta su carta da bollo, o su carta resa legale, in lingua italiana, sottoscritta dal Titolare o dal Legale rappresentante della Ditta o, se dal Procuratore speciale, allegando specifica procura, in cui dovranno essere indicati:

- a) Denominazione, ragione sociale, sede della Ditta, numero di partita I.V.A. ;
- b) Il nome e cognome, luogo e data di nascita della persona che sottoscriverà l'eventuale contratto ed in base a che titolo;
- c) Indicazione del codice prodotto, dell'esatta definizione del nome commerciale che comparirà in bolla ed in fattura, della ditta produttrice, del tipo e del numero di registrazione presso il Ministero della Sanità;
- d) prezzo unitario di cessione offerto alle Aziende consorziate, al netto dell'I.V.A.;
- e) prezzo unitario di vendita al pubblico del vaccino offerto, al netto dell'I.V.A.;
- f) sconto percentuale minimo da praticare, secondo le vigenti disposizioni, sul prezzo al pubblico, per la cessione del vaccino offerto, alle strutture del S.S.N.;
- g) sconto percentuale sul prezzo a base d'asta del vaccino offerto, che la società ha praticato per pervenire al prezzo offerto indicato supra d);
- h) prezzo globale di cessione offerto alle Aziende consorziate, al netto dell'I.V.A..

Il prezzo unitario (supra d), lo sconto percentuale sul prezzo a base d'asta (supra g) ed il prezzo globale di tutta la fornitura (supra h) devono essere espressi in cifre ed in lettere, I.V.A esclusa. In caso di discordanza tra l'importo in cifre e quello in lettere si riterrà valido quello più vantaggioso per l'A.S.P.

Il prezzo unitario di offerta, a pena di esclusione, deve essere inferiore alla base d'asta fissata, ragion per cui saranno escluse dall'aggiudicazione tutte le offerte che presenteranno un prezzo pari o superiore alla base d'asta fissata.

L'offerta, inoltre, dovrà contenere *l'impegno della società offerente a fornire, alla scadenza del periodo contrattuale, tutte le dosi necessarie per il completamento dei cicli terapeutici, ai prezzi di aggiudicazione.*

Nel caso in cui durante il periodo di valenza contrattuale, fosse immesso in commercio altro vaccino Antimeningococcico coniugato A,C,W135,Y l'Amministrazione esperirà nuova procedura di gara, risolvendo il contratto con la società aggiudicataria senza che questa possa richiedere risarcimenti, indennizzi o vantare diritti di sorta e quant'altro anche se qui non espressamente previsto.

- ✚ Non sono ammesse le offerte condizionate e quelle espresse in modo indeterminato o con riferimento ad offerta relativa ad altro appalto.
- ✚ Non sono altresì, ammesse le offerte che recano correzioni non espressamente confermate e sottoscritte.

L'offerente è vincolato alla propria offerta per 180 giorni decorrenti dalla data di celebrazione della presente gara.

In conformità al disposto dell'art. 46 del D.lvo 12.4.06, n° 163, nei limiti previsti dagli artt. da 38 a 45, l'Amministrazione invita, se necessario, i concorrenti a completare o a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

Per quanto riguarda i Raggruppamenti temporanei e Consorzi ordinari di concorrenti, vale quanto disposto dall'art. 37 del D.L.vo 163/06 ed articoli correlati.

Per quanto riguarda l'Avvalimento vale quanto disposto dall'art. 49 del D.L.vo 163/06 ed articoli correlati.

Per quanto riguarda la possibilità di subappalto si fa espresso riferimento a quanto previsto dall'art. 118 del D.L.vo 12.4.06, n° 163. Non sono subappaltabili le attività tipiche che hanno dato luogo alle autorizzazioni relative alla produzione e/o commercializzazione del prodotto offerto. In caso di subappalto, nei limiti di cui sopra, la stazione appaltante corrisponderà l'importo dovuto, per le prestazioni subappaltate, alla società aggiudicataria.

ART. 8 - REVISIONE DEI PREZZI CONTRATTUALI

E' prevista la revisione prezzi, ai sensi dell'art. 115 del D.L.vo 163/06 e s.m.i.

Detta revisione decorrerà dalla seconda annualità del periodo di fornitura contrattualmente definito.

Quanto precede salvo diversa, eventuale, normativa vigente nella materia oggetto dell'appalto.

ART. 9 - PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE E RELATIVI CRITERI

La celebrazione avverrà, in seduta pubblica, il giorno **15 Aprile 2014** alle ore 10,00 presso i locali dell'U.O.C. Provveditorato dell'A.S.P. di Siracusa – Traversa La Pizzuta – area ex O.N.P. - 96100 SIRACUSA -

La seduta di gara sarà presieduta dal Direttore dell' U.O.C. Provveditorato dell'A.S.P. di Siracusa o suo delegato. Sarà collaborato, in qualità di esperti, dal Direttore U.O.C. Gestione Farmaci e dal Direttore dell'U.O.C. di Epidemiologia e Medicina Preventiva dell'A.S.P. di Siracusa o rispettivi delegati.

Alle operazioni di gara potrà presenziare chiunque vi abbia interesse. Avrà diritto alla parola ed a fare verbalizzare eventuali osservazioni, da presentare per iscritto, il legale rappresentante della ditta o un suo incaricato purchè munito di apposita, specifica procura.

Il Presidente del Seggio di gara procederà alle seguenti attività:

- a)** verifica dell'integrità e della tempestività della ricezione dei plichi pervenuti;*
- b)** apertura dei plichi medesimi e verifica della presenza delle **tre** buste (A, B e C) richieste;*
- c)** apertura della busta contenente la documentazione amministrativa e verifica della presenza della documentazione richiesta dagli atti di gara;*

Verranno escluse dalla gara quelle ditte che non avranno presentato completa o regolare documentazione.

Nel corso della seduta si procederà, altresì, al sorteggio pubblico per l'individuazione degli offerenti, in numero non inferiore al 10% delle offerte presentate arrotondato all'unità superiore, per la verifica di cui all'art. 48 del D. Lgs. 163/2006 e s.m.i. Al riguardo si precisa che, in alternativa, potrà essere assoggettato a verifica ex art. 48 cit. un numero di concorrenti superiore alla percentuale minima del 10% indicata da tale norma.

Qualora le verifiche non confermino quanto dichiarato nella documentazione di gara, il Presidente del seggio di gara procederà all'esclusione del concorrente, alla escussione della cauzione provvisoria e alla segnalazione del fatto all'Autorità di Vigilanza sui contratti pubblici.

Il sorteggio (salva l'ipotesi in cui tutte le Ditte vengano assoggettate a verifica ex art. 48, comma 1) verrà effettuato attribuendo a ciascun plico un numero progressivo e procedendo all'estrazione dei numeri da parte di un legale rappresentante dei concorrenti, se presenti.

In seduta pubblica, da parte del Presidente del seggio di gara:

1) verrà comunicato l'esito della verifica effettuata (in seduta riservata) ai sensi dell'art. 48 cit. Si precisa che tale esito potrà essere anticipato a mezzo fax;

Non si procederà all'apertura delle buste contenenti l'offerta tecnica dei concorrenti che non superano la verifica ex art.48 D.Lvo 163/06).

*2) verranno aperte le buste contenenti le offerte tecniche per la verifica della regolarità e completezza della documentazione in esse contenuta, quindi, si procederà, con la collaborazione degli Esperti, alla: **a)** valutazione del contenuto della documentazione tecnica; **b)** verifica della conformità alle prescrizioni tecniche previste nel capitolato e relativo allegato. Al riguardo il Presidente del seggio di gara, in ragione della eventuale complessità della documentazione da valutare, potrà riservarsi di effettuare quanto prescritto ai superiori punti **a)** e **b)** in altra seduta riservata. In tal caso sarà comunicata ai concorrenti ammessi, formalmente, la data in cui si svolgerà l'apertura, in seduta pubblica, delle offerte economiche.*

Quindi si procederà all'apertura delle buste (C) contenenti l'offerta economica

Al termine, il Presidente del seggio di gara definisce l'aggiudicazione provvisoria dell'appalto.

La gara sarà aggiudicata con il criterio previsto ai sensi del combinato disposto degli artt. 81 e 82, comma 2 lett. a) del citato decreto 163/06 e della L.R. n° 12 del 12.7.11 – art. 19- e cioè con il criterio del prezzo più basso rispetto alla base d'asta ed a offerte segrete, anche in presenza di una sola offerta valida, ritenuta congrua e conveniente.

Il prezzo di aggiudicazione, che dovrà essere inferiore alla base d'asta fissata, resta fisso ed invariato per tutta la durata del contratto fatto salvo quanto previsto al superiore art. 8 (*revisione prezzi*).

Si specifica l'aggiudicazione sarà effettuata per singola dose.

E' insindacabile facoltà dell'Amministrazione:

-sospendere e rinviare ad altra ora o data, qualora ne ricorra la necessità, la seduta di gara

-non procedere ad alcuna aggiudicazione, pur in presenza di offerte valide, o disporre una nuova contrattazione quando sia ritenuto utile nell'interesse dell'Amministrazione.

Si precisa che:

- l'ASP si riserva altresì di procedere allo scorrimento della graduatoria in ogni caso si renda necessario;

- il risultato definitivo della gara sarà quello formalizzato con successivo provvedimento di aggiudicazione.

Tuttavia l'aggiudicazione sarà efficace soltanto dopo l'esito positivo delle verifiche e controlli ai sensi della normativa vigente.

Nei limiti e modi previsti dalla normativa vigente si fa riserva di chiedere l'anticipo fornitura.

ART. 10 AVVERTENZE

Nel caso in cui si rendesse necessario procedere, ad avvenuto invio delle lettere invito, alla modifica, alla parziale rettifica o alla integrazione degli atti di gara, con o senza riapertura dei termini, l'Amministrazione vi provvederà, in autotutela, con provvedimento motivato. *La relativa comunicazione avverrà attraverso la pubblicazione di specifico avviso sul sito aziendale www.asp.sr.it*

L'avvenuta pubblicazione di tale avviso, prima della scadenza dei termini di gara, farà ritenere come notificata a tutte le ditte concorrenti la variazione prevista;

- Nel caso in cui venissero richiesti e si rendesse necessario procedere, ad avvenuto invio delle lettere invito, alla formale comunicazione di informazioni e/o dati e/o chiarimenti circa le modalità per concorrere alla presente gara si procederà a pubblicarne copia sul sito www.asp.sr.it

L'avvenuta pubblicazione sul sito, prima della scadenza dei termini di gara, farà ritenere come notificate a tutte le ditte concorrenti le informazioni fornite.

ART. 11 - CONTRATTO E RELATIVE FIDEJUSSIONI

La ditta aggiudicataria, entro 15 giorni dalla data di ricezione di apposita comunicazione, è tenuta a produrre la documentazione che sarà richiesta ed, in particolare, a provvedere a:

a) Ottemperare agli obblighi derivanti dall'applicazione della normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari - art. 3 Legge 136/2010 e s.m.i., - (D.L. 12.11.20 n° 187 e Legge 17.12.2010 n° 217) ivi compresa, innanzitutto, la comunicazione, nei termini ivi riportati del/i conto/i correnti dedicato/i e dei soggetti delegati ad operare sullo/gli stesso/i, *sul/i quale/i le Aziende Consorziato faranno confluire tutte le somme relative all'appalto.*

b) costituire, ai sensi del combinato disposto dell' art. 113 del D.L.vo 12.4.06 n° 163 e dell'art. 7, comma 2 sub a) della L.R. n° 12 del 12.7.11, a garanzia degli oneri per il mancato od inesatto adempimento della fornitura di cui al contratto in argomento con ciascuna A.S.P. consorziata, per la durata dello stesso, cauzione definitiva nella misura del 10% o maggiore, dell'importo presunto di aggiudicazione, al netto dell'I.V.A., relativo a ciascuna detta A.S.P. consorziata, con le modalità di cui all'art. 75 commi 2,3 e 7 del citato D.L.vo 163/06,

in cui dovrà essere espressamente previsto:

- la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale;
- la rinuncia all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro 15 giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- *la cessazione degli effetti solo alla data del certificato di regolare esecuzione.*

Per gli aumenti percentuali previsti dal comma 1 del citato art. 113 del D.L.vo 12.4.06, n° 163 si terrà conto dello sconto percentuale sul prezzo a base d'asta di cui al superiore art. 7 sub g).

Detta cauzione, infruttifera, sarà restituita nei modi e termini previsti all'art.113, comma 3, del D.lvo 12.4.06, n° 163.

Qualora l'anzidetta documentazione non venisse fatta recapitare entro i predetti 15 giorni dalla richiesta, anche anticipata a mezzo fax, salvo gravi motivi valutati tali ad insindacabile giudizio dell'A.S.P., l'aggiudicazione stessa dovrà ritenersi come non avvenuta.

In tal caso l'aggiudicazione verrà fatta a favore della ditta che avrà presentato la seconda migliore offerta. La ditta inadempiente sarà tenuta al risarcimento dei danni derivanti all'Azienda in conseguenza della maggiore spesa da sostenere.

Tutte le spese inerenti e conseguenti al contratto di appalto con ogni singola A.S.P. consorziata, per registrazioni, bolli e varie, restano a carico della ditta aggiudicataria

ART. 12 - TRASPORTO E CONSEGNA E ASSISTENZA ALLA FORNITURA

Le attività di trasporto e consegna del Prodotto oggetto della fornitura saranno effettuate a cura e spese del Fornitore nei luoghi e nei locali indicati da ciascuna Azienda consorziata nelle relative Richieste di Consegna, emesse da ciascuna Azienda consorziata in esecuzione di ciascun Ordinativo di Fornitura.

Gli oneri relativi al trasporto e alla consegna del Prodotto, con ciò intendendosi ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, carico, scarico, consegna nelle modalità di seguito riportate, e qualsiasi altra attività ad essa strumentale, sono interamente a carico del Fornitore che pertanto dovrà assicurare tutte le attrezzature necessarie per svolgere tali attività nel rispetto delle prescrizioni previste.

ART. 12.1. Trasporto

Durante la fase di trasporto dovranno essere garantite le condizioni di corretta conservazione del Prodotto previste dalla normativa europea ed italiana, nonché dalla Farmacopea Ufficiale, edizione in vigore alla data della consegna del Prodotto ed eventuali successivi aggiornamenti.

In particolare, al fine di garantire il rispetto della catena del freddo, il Prodotto dovrà essere trasportato in idonei contenitori termici e con mezzi idonei a garantire il rispetto delle temperature di conservazione previste dalle monografie del Prodotto e dalla monografia "Vaccini" della Farmacopea Ufficiale edizione in vigore alla data della consegna del Prodotto ed eventuali successivi aggiornamenti.

ART. 12.2. Consegna

Il Fornitore, entro 2 (due) giorni lavorativi dalla ricezione di ciascuna Richiesta di Consegna, deve darne riscontro a mezzo fax al numero indicato nell'ordine; il riscontro di ricevimento dell'ordine deve indicare altresì la data prevista di consegna, che deve comunque rispettare il termine massimo di **7 (sette) giorni lavorativi** dalla suddetta data di ricezione della Richiesta di Consegna, salvo diverso accordo scritto tra le parti, *pena l'applicazione di quanto previsto dal presente capitolato per le ritardate consegne totali o parziali.*

Di norma non sono ammesse consegne parziali salvo diverso accordo scritto tra il Fornitore e ciascuna Azienda consorziata.

All'atto dell'avvenuta consegna il Fornitore - anche per mezzo dell'eventuale soggetto da questi incaricato del trasporto del Prodotto - dovrà redigere un "Verbale di Consegna", in contraddittorio con ciascuna Azienda consorziata e controfirmato dallo stesso, nel quale dovrà essere dato atto dell'avvenuta consegna.

Il verbale dovrà almeno contenere i seguenti dati:

- il riferimento al contratto relativo all'Azienda consorziata interessata per la fornitura di vaccini;
- il numero identificativo del Lotto di fabbricazione;
- il Codice Fiscale / Partita IVA del Fornitore;
- i dati relativi all'Unità Richiedente dell' Azienda consorziata contraente;
- il numero di protocollo e la data di ricezione della Richiesta di Consegna;
- la data dell'avvenuta consegna;
- il numero di dosi di vaccino consegnato e relative date di scadenza;

Il "Documento di trasporto" (D.D.T.) che riporti tutte le indicazioni sopra citate, potrà sostituire il suddetto "Verbale di Consegna"; in tal caso quest'ultimo dovrà essere sottoscritto dall' Azienda consorziata e dal Fornitore anche per mezzo del soggetto da questi incaricato del trasporto del Prodotto. La firma posta su tale documento all'atto del ricevimento della fornitura indica la mera consegna del Prodotto. In ogni caso, ciascuna Azienda consorziata si riserva di effettuare il successivo collaudo tecnico dei beni al fine di accertare l'effettiva quantità e qualità del Prodotto consegnato e la corrispondenza con quanto previsto nella Richiesta di Consegna, come previsto nel successivo punto 3 Resi.

Il Fornitore deve dare garanzia dimostrabile che i corrieri specializzati incaricati per la consegna dei vaccini effettuino il trasporto in condizioni controllate tali da rispettare le specifiche di conservazione del Prodotto; pertanto il rispetto delle temperature di conservazione previste per il vaccino oggetto della Fornitura, sarà dimostrato tramite opportuna documentazione da allegare al Verbale di Consegna ovvero al D.D.T. .

Il Fornitore potrà fornire una attestazione di conformità delle condizioni di trasporto e consegna con quelle previste dal presente Capitolato e dalla normativa vigente per il Prodotto oggetto della fornitura, qualora la registrazione della temperatura sia avvenuta attraverso supporti digitali e il Fornitore non disponga del relativo tracciato cartaceo della temperatura da allegare al Verbale di Consegna ovvero al D.D.T. .

ART. 12.3. Resi e Ritiri

Nel caso di difformità qualitativa (a titolo esemplificativo e non esaustivo la mancata corrispondenza per nome commerciale, etichettatura, integrità dell'imballo e confezionamento, prodotti viziati o difettosi, o non correttamente conservati nella fase di trasporto) e/o mancata corrispondenza quantitativa (numero di dosi in eccesso) tra la Richiesta e quanto consegnato dal Fornitore, anche se rilevate a seguito di prove e utilizzi successivi che evidenzino la non corrispondenza tra vaccino richiesto e consegnato, l'Azienda consorziata interessata invierà una contestazione scritta, anche a mezzo fax, al Fornitore, attivando la pratica di reso, secondo quanto di seguito disciplinato.

Si considerano Prodotti con difformità qualitativa anche quei Prodotti che non siano stati correttamente trasportati o tenuti sotto controllo termico, così come previsto dalla normativa vigente.

Al positivo completamento dell'attività di ritiro dei Prodotti non conformi e/o in eccesso e della loro relativa sostituzione, laddove necessaria, di cui ai successivi paragrafi dovrà essere redatto un apposito "Verbale di Reso", contenente le informazioni indicate al precedente paragrafo nonché la data di ricezione della comunicazione di contestazione (avvio della pratica di reso) e la data dell'avvenuto ritiro e/o sostituzione.

Nel caso in cui i Prodotti resi siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito dovranno riportare chiara indicazione della fattura a cui fanno riferimento e del numero di protocollo assegnato dall'Unità Richiedente alla Richiesta di Consegna.

a) Ritiro dei resi in caso di difformità di qualità.

Il Fornitore s'impegna a ritirare e sostituire, senza alcun addebito per l'Azienda consorziata interessata entro **5 (cinque) giorni lavorativi** dalla ricezione della comunicazione di

contestazione, i Prodotti che presentino difformità qualitativa, concordando con l'Azienda consorziata interessata le modalità di ritiro e di eventuale sostituzione nel rispetto delle norme vigenti.

Superato il predetto termine massimo per la sostituzione dei Prodotti non conformi, l'Azienda consorziata interessata considererà tale comportamento quale ritardata consegna totale o parziale per cui varranno le determinazioni relative di cui al presente capitolato.

Inoltre se entro **10 (dieci) giorni lavorativi** dalla comunicazione di contestazione per il ritiro e la sostituzione il Fornitore non abbia proceduto al ritiro dei Prodotti non conformi, l'Azienda consorziata interessata ha facoltà di restituirli presso le sedi del Fornitore. I costi sostenuti dall' Azienda consorziata interessata per tale operazione saranno a carico del Fornitore e da questi rimborsati all'Azienda consorziata interessata. Le Aziende consorziate non sono tenute a rispondere di eventuali danni subiti dal Prodotto in conseguenza della giacenza presso le loro sedi.

b) Ritiro dei resi nel caso di difformità di quantità

Il Fornitore s'impegna a ritirare, senza alcun addebito per l'Azienda consorziata interessata, entro **5 (cinque) giorni lavorativi** dalla ricezione della comunicazione di contestazione, le quantità di dosi consegnate in eccesso, concordando con l'Azienda consorziata interessata le modalità del ritiro.

Superato il limite massimo di **10 (dieci) giorni lavorativi** dalla comunicazione di contestazione per il ritiro delle dosi consegnate in eccesso l'Azienda consorziata interessata ha facoltà di restituirle presso le sedi del Fornitore. I costi sostenuti dall' Azienda consorziata interessata per tale operazione saranno a carico del Fornitore e da questi rimborsati all'Azienda consorziata interessata. Le Aziende consorziate non sono tenute a rispondere di eventuali danni subiti dal Prodotto in conseguenza della giacenza presso le loro sedi.

In caso di ritardata consegna totale o parziale, ciascuna Azienda Consorziate, a suo insindacabile giudizio, si riserva di:

- *applicare una penale nella misura del 1% dell'importo del valore dei beni non consegnati entro il predetto termine per ogni 10 giorni di ritardo;*
- *di disporre, senza altro avviso, per l'acquisto del prodotto rivolgendosi discrezionalmente ad altra ditta addebitando all'inadempiente la differenza di prezzo.*

Ove la mancata consegna anche parziale o ritardi nella consegna abbiano a ripetersi per più di una volta, senza giustificati motivi, ciascuna delle Aziende Consorziate ha facoltà di risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 del Codice Civile, con semplice preavviso di giorni 10 incamerando il deposito cauzionale, salvo il diritto al risarcimento di ogni maggiore danno senza che la ditta possa pretendere risarcimenti, indennizzi o compensi di sorta.

ART. 12.4. Indisponibilità temporanea del Prodotto per rottura di stock

Nei casi di indisponibilità temporanea dovuta ad eventi occasionali di rotture di stock del Prodotto, il Fornitore dovrà darne comunicazione per iscritto, alla azienda capofila e a tutte le ASP consorziate, motivando la sopravvenuta indisponibilità del Prodotto. La comunicazione deve consentire alla ASP di non intraprendere nuove vaccinazioni e di completare, con le scorte esistenti, quelle iniziate. In tale comunicazione il Fornitore dovrà indicare la data a partire dalla quale non potranno essere garantiti i termini di consegna e dovrà indicare il giorno, non superiore a 12 giorni, in cui consegnerà la fornitura richiesta.

Decorsi i predetti termini di consegna, l'Azienda consorziata interessata, previa comunicazione per iscritto al Fornitore, potrà, altresì, procedere direttamente all'acquisto in danno sul libero mercato.

Il Fornitore potrà attivare la pratica di indisponibilità temporanea del vaccino richiesto non più di una volta per tutto il periodo della fornitura.

ART. 12.5. Ritiro del Prodotto dal mercato

Nel caso in cui, durante il periodo di validità e di efficacia della Fornitura e dei singoli Contratti, il Fornitore non sia più in grado di garantire la consegna del Prodotto offerto in sede di gara:

a) per ritiro dello stesso dal mercato da parte della casa produttrice *ovvero*

b) per sopravvenienza di disposizioni normative o regolamentari che ne impediscano la commercializzazione, il Fornitore medesimo dovrà darne tempestiva comunicazione iscritta all'Azienda Capofila e a tutte le A.S.P. consorziate. Alla predetta comunicazione dovrà essere allegata la copia della comunicazione di ritiro dal mercato, se inviata all'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) o da altro organo sovranazionale di vigilanza preposto.

Qualora il Fornitore non comunichi quanto prima riportato, l'Azienda consorziata interessata considererà tale comportamento quale ritardata consegna totale o parziale per cui varranno le relative determinazioni di cui al presente capitolato.

Qualora il Prodotto ritirato dal mercato non sia reso nuovamente disponibile o in assenza di un prodotto equivalente o migliorativo proposto in sostituzione del Prodotto ritirato dal mercato, ciascuna delle A.S.P. consorziate avrà facoltà di risoluzione del Contratto.

Qualora il Prodotto ritirato dal mercato venga sostituito da un nuovo prodotto che abbia le medesime caratteristiche o equivalenti, ovvero caratteristiche migliorative rispetto al Prodotto ritirato dal mercato, il Fornitore con la comunicazione di cui sopra dovrà informare l'A.S.P. capofila e tutte le A.S.P. consorziate e proporre la sostituzione che dovrà essere validata da una commissione di esperti appositamente nominata dalla A.S.P. capofila.

Contestualmente alla predetta comunicazione, il Fornitore dovrà presentare:

- copia della scheda tecnica del prodotto offerto in sostituzione, corrispondente all'ultimo aggiornamento approvato dall'AIFA;
- *dichiarazione, ai sensi del D.P.R. 445/2000 attestante il possesso dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (A.I.C.) del prodotto offerto in sostituzione, rilasciata dalle Autorità competenti e contenente i riferimenti pubblicitari (numero e data della G.U.R.I. o altro) ove è possibile verificare il dato comunicato:*
- *dichiarazione del Fornitore, ai sensi del D.P.R. 445/2000, di presenza/assenza di lattice nel ciclo produttivo e/o nelle confezioni del prodotto offerto in sostituzione in modo che sia possibile prendere le dovute precauzioni per i pazienti allergici al lattice, ai sensi del decreto Direzione Generale Sanità n.22303 del 24 Settembre 2001 per la prevenzione delle reazioni allergiche al lattice nei pazienti e negli operatori sanitari”.*

In caso di disponibilità della documentazione sopra elencata in lingua diversa da quella italiana, il Fornitore deve presentare la documentazione in lingua originale e corredata da una traduzione giurata in lingua italiana ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante o da persona con comprovati poteri di firma. L'azienda capofila procederà, quindi alla verifica di quanto fornito ai fini dell'accettazione del nuovo Prodotto.

La fornitura del nuovo Prodotto dovrà avvenire senza alcun aumento di prezzo rispetto al prodotto sostituito e alle stesse condizioni convenute in sede di gara.

In caso di esito negativo delle suddette verifiche ciascuna Azienda consorziata avrà facoltà di risoluzione del contratto.

ART. 12.6 ASSISTENZA ALLA FORNITURA

Referenti del fornitore: Responsabile della Fornitura ed Informatore Scientifico

Per tutta la durata della fornitura e dei singoli contratti, il Fornitore dovrà mettere a disposizione un Responsabile della Fornitura e un Informatore Scientifico del Vaccino, i cui nominativi riferimenti dovranno essere inseriti nella documentazione richiesta e indicati alla Azienda Capofila e a tutte le ASP in caso di variazioni, in corso di fornitura.

E' fatta salva la possibilità per il Fornitore di mettere a disposizione ulteriore personale specializzato per una corretta prestazione di servizi.

Azioni particolari del Responsabile della Fornitura

Il Responsabile della Fornitura dovrà essere:

- il referente per tutte le Aziende consorziate che emettono Ordinativi di Fornitura e Richieste di Consegna;
- garantire e implementare il livello dei servizi attesi nonché il rispetto delle prestazioni richieste;
- essere costantemente in contatto con l'Informatore Scientifico del Farmaco;
- gestire gli eventuali reclami/segnalazioni di disservizi provenienti dalle ASP.

Azioni particolari dell'Informatore Scientifico del Farmaco

L'Informatore Scientifico del Vaccino dovrà:

- fornire, anche presso le sedi di ciascuna Azienda consorziata, tutte le eventuali informazioni di carattere farmacologico e clinico relative al Prodotto;
- fornire qualunque tipologia di informazione che supporti ciascuna Azienda consorziata nell'utilizzo operativo quotidiano del Prodotto.

E' facoltà della ditta offerente indicare il nominativo di un unico referente che svolga tutte le funzioni richieste.

ART. 13 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI

In aggiunta al prezzo risultante dalla gara, ciascuna Azienda consorziata corrisponderà l' I.V.A. se ed in quanto dovuta, a termini di legge.

La fatturazione dovrà essere redatta in proporzione ai vaccini forniti.

I pagamenti, secondo le disposizioni di cui al D.L.vo 192/2012 , saranno effettuati entro 60 giorni dal ricevimento di regolare fattura .

L'interesse moratorio per ritardato pagamento, ai sensi di quanto previsto dal citato D.L.vo 192/2012 , è determinato nella misura degli "interessi legali di mora" e cioè degli interessi semplici di mora calcolati su base giornaliera ad un tasso che è pari al tasso di riferimento (tasso di interesse applicato dalla Banca Centrale Europea alle sue più recenti operazioni di rifinanziamento principali – Euribor -) maggiorato di otto punti percentuali.

ART. 14 - DISDETTA DEL CONTRATTO DA PARTE DELLA DITTA

Qualora la Ditta dovesse recedere dal contratto prima della scadenza convenuta senza giustificato motivo e giusta causa, ciascuna delle A.S.P. consorziate, incamererà, a titolo di penale, l'intero deposito cauzionale definitivo.

A detta ditta verrà inoltre addebitata la maggiore spesa derivante dall'assegnazione della fornitura ad altra Ditta concorrente, a titolo di risarcimento danni.

ART. 15 - RECESSO UNILATERALE

Ai sensi dell'art.1671 C.C., ciascuna delle A.S.P. consorziate potrà recedere dal contratto in qualsiasi momento, anche nel caso in cui fosse già stato dato inizio all'esecuzione dello stesso.

In particolare ciascuna A.S.P. consorziata potrà avvalersi di tale facoltà:

a) per motivi di interesse pubblico o cambiamento di assetto istituzionale che dovranno essere specificati nell'atto deliberativo;

b) qualora, successivamente alla stipula del contratto, fosse accertata la sussistenza di una causa di divieto, sospensione, decadenza, di cui all'art.10, Legge n.575 del 31/05/65, in riferimento all'art. 2 comma 1°, art.3 comma 4° e 6°, del Decreto Legge n.490/94, ovvero una causa d'esclusione di cui all'art. 38 del D.lvo 12.4.06, n° 163;

c) qualora il legale rappresentante o uno dei dirigenti dell'impresa aggiudicataria siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata (art. 2 comma 2 L.R. n° 15 del 20.11.2008).

In caso di recesso durante l'esecuzione del contratto, con esclusione del caso di recesso di cui alla lettera b) del comma precedente, ciascuna delle A.S.P. consorziate sarà tenuta a pagare alla Società aggiudicataria solo il corrispettivo per il servizio eseguito fino a quel momento.

Il Responsabile del procedimento di acquisto è il Direttore dell'U.O.C. Provveditorato dell' A.S.P. di Siracusa – capofila - nella persona del Dott. Antonio Falciglia (art. 10 del D.L.vo n° 163/06 e D.P.R. 5.10.2010 n° 207 e s.m.i), fino alla fase della delibera di aggiudicazione. Dopodiché saranno Responsabili, ognuno per la parte di pertinenza, i Dirigenti Responsabili delle UU.OO.CC. Acquisizioni Beni e Servizi, o loro delegati, di ognuna delle A.S.P. consorziate. *Il Direttore dell'esecuzione del contratto è per l'A.S.P. di Siracusa il Direttore dell' U.O.C. Gestione Farmaci nella persona del Dott. Giuseppe Caruso o suo delegato (art. 119, punto 3 del D.L.vo n° 163/06 e D.P.R. 5.10.2010 n° 207 e s.m.i.).* mentre per le altre A.S.P. consorziate sono i Dirigenti Responsabili delle UU.OO.CC. Farmaceutiche o di Epidemiologia e Medicina Preventiva, o loro delegati

ART. 16 - FORO COMPETENTE

Per qualsiasi controversia o contestazione dovesse insorgere in dipendenza del presente appalto, sarà competente esclusivamente il Foro di Siracusa fino alla fase di aggiudicazione definitiva. Dopodiché sarà competente, esclusivamente, il Foro relativo ad ogni singola Azienda consorziata.

ART. 17 - NORME FINALI

Per quanto non previsto dal presente Capitolato e relativo allegato (mod. dichiarazione sostitutiva), varranno le norme e condizioni contenute nel D.L.vo 12.4.06, n° 163 e s.m.i., nel D.P.R. 5.10.2010, n° 207 e s.m.i., nella L.R. n° 12 del 12.7., nel relativo Regolamento di esecuzione ed attuazione di cui al decreto del Presidente della Regione Sicilia n° 13 del 31.1.2012, nel Capitolato Generale dello Stato nonché varranno tutte le altre norme, Statali o della Regione Siciliana, vigenti in materia di pubbliche forniture.

Il Direttore
U.O.C. Provveditorato
(Dott. Antonio Falciglia)
FIRMATO

All.: 1)

Gara regionale a procedura negoziata, senza previa pubblicazione di un bando di gara, in Unione di Acquisto tra tutte le Aziende Sanitarie Provinciali della Regione Sicilia, con Siracusa capofila, per la fornitura di Vaccino Antimeningococcico coniugato A,C,W135,Y occorrente alle rispettive UU.OO.CC. di Epidemiologia e Medicina Preventiva.

**DICHIARAZIONE SOSTITUTI VA
RESA AI SENSI E PER GLI EFFETTI DEGLI ARTICOLI 46 E 47 D.P.R. n. 445/2000**

Il sottoscritto _____

nato a _____

codice fiscale _____

in qualità di (titolare, legale rappresentante, procuratore, altro)

_____ della ditta/impresa: _____

partita I VA _____ codice fiscale _____

con sede in (indirizzo, comune, CAP, provincia, nazione)

recapito telefonico _____ recapito fax _____

presso cui verranno inviate le comunicazioni relative alla gara in oggetto, concorrente nella presente procedura come:

- concorrente singolo

- mandatario del costituito* costituendo raggruppamento con le imprese:

- mandante del costituito costituendo raggruppamento con le imprese:

*** in caso di raggruppamento costituito, il mandatario deve pure allegare copia dell'atto costitutivo**

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, consapevole delle sanzioni comminabili ai sensi del codice penale, in caso di dichiarazione mendace o uso di atti falsi, che

1) che la ditta / società è iscritta nel registro della C.C.I.A.A. per la *competente categoria cui si riferisce la fornitura oggetto della gara:*

provincia di iscrizione: _____ forma giuridica società: _____

luogo: _____ sede legale _____

codice di avviamento postale : _____ tipo Ditta/società: (singola – consorzio – RTI): _____

anno di iscrizione: _____ durata della società: _____

numero di iscrizione: _____ capitale sociale: _____

partita IVA _____ codice attività _____

numeri di matricola delle posizioni aperte INPS e INAIL _____

numero matricola azienda INPS _____ numero Codice Ditta INAIL _____

volume d'affari (anno precedente) _____

generalità complete del titolare o rappresentante legale della Ditta/società partecipante e relativo numero di codice fiscale: _____

C.C.N.L. applicato _____ Dimensione aziendale (n° dipendenti) _____

Soci rappresentanti legali, altri soggetti **con potere di rappresentanza** (procuratori, ecc.), direttori tecnici:

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta

Se impresa straniera non avente sede legale in Italia, dichiarazione sotto giuramento attestante l'esercizio d'impresa nel paese in cui è stabilita;

2) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. a) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, o non è in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;

3) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. b) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr. nei propri confronti non è pendente procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'articolo 3 della legge 27.12.1956 n. 1423 o di una delle cause ostative previste dall'articolo 10 della legge 31.5.1965 , n° 575;

4) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. c) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr nei propri confronti non è stata pronunciata sentenza definitiva di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale , per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale quali i sottoelencati reati :

- a) tutti i delitti aggravati dalla circostanza di cui all'art. 7 del decreto legge 13.5.1991, n° 152;
- b) delitti indicati nell'art. 7 della legge 31.5.1965, n° 575;
- c) delitti previsti dal DPR 9.10.1990, n° 309;
- d) delitti previsti dalla legge 15.12.2001 n° 438;
- e) delitti previsti nel libro II, titolo II, capo I e II del codice penale;
- f) delitti previsti nel libro II, titolo VI, capo I e capo II del codice penale;
- g) delitti previsti nel libro II, titolo VII, capo III del codice penale;
- h) delitti previsti nel libro II, titolo VIII, capo I e capo II del codice penale;
- i) delitti previsti dal titolo II, capo I del D.L.vo n° 74 del 10.3.2000 ;

5) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. d) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr , non ha violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della legge 19.3.1990, n. 55;

6) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. e) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr, non ha commesso violazioni gravi , definitivamente accertate, alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro;

- 7) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. f) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., non ha commesso grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara, secondo motivata valutazione della stessa; o che non ha commesso un errore grave nell'esercizio della propria attività professionale, accertato con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;
- 8) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. g) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., non ha 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 è stabilita;
- 9) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. h) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., nei propri confronti, ai sensi del comma 1-ter, non risulta l'iscrizione nel casellario informatico di cui all'art. 7 comma 10, 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;
- 10) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. i) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui è stabilita;
- 11) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. l) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., presenta la dichiarazione di cui all'art. 17 della L. 68/99 **OVVERO 11bis)** ai sensi dell'art. 38 comma 1 lett. l) del D.L.vo 163/06 e succ. mod. e integr., non presenta la dichiarazione di cui all'art. 17 della L. n° 68/99, salvo il disposto di cui al comma 2;
- 12) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. m) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231, o altra sanzione che comporta il divieto di contrattare con la pubblica amministrazione compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del D.L.vo n° 81 del 2008;
- 13) ai sensi dell'art. 38, comma 1, lett. m-ter) del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., non si trova in alcuna delle situazioni di cui al predetto comma 1 m-ter);
- 14) ai sensi dell'art. 38, commi 1 e 2 del D.L.vo n° 163/06 e succ. mod. e integr., non si trova in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile con alcun soggetto e di aver formulato l'offerta autonomamente e che non si è accordato né si accorderà con altri partecipanti alla gara
- (ovvero)
- 14bis) ai sensi dell'art. 38, commi 1 e 2 del D.L.vo n° 163/06 e succ. mod. e integr., non è a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano, rispetto al dichiarante, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile e di aver formulato l'offerta autonomamente;
- ovvero)
- 14ter) ai sensi dell'art. 38, comma 2 del D.L.vo n° 163/06 e succ. mod. e integr., di essere a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano, rispetto al dichiarante, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile, e di aver formulato l'offerta autonomamente; (*la mancanza della dichiarazione o dei documenti allegati o la dichiarazione mendace comporta l'esclusione dalla procedura di gara; la falsità della dichiarazione, accertata dopo la stipula del contratto, è causa di risoluzione del medesimo contratto*);
- 15) di assumere, **a pena di nullità del contratto**, gli obblighi derivanti dall'applicazione della normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art 3 della L. n° 136 del 13.8.2010 e s.m.i. (D.L. 12.11.2010 n° 187 e Legge 17.12.2010 n° 217), e pertanto di conformarsi a quanto ivi previsto, fra cui:
- **15a)** obbligo di comunicazione del/i conto/i corrente/i dedicato/i e delle generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare sullo/gli stesso/i;
 - **15b)** obbligo di effettuare le transazioni attinenti la fornitura in argomento esclusivamente tramite lo strumento del bonifico bancario o postale ovvero tramite altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni sul conto dedicato che sarà comunicato;

- **15c)** obbligo di inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla citata L. 136/2010 e s.m.i.;
- **15d)** obbligo di immediata comunicazione all'A.S.P. di Siracusa ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della Provincia di Siracusa ove ha sede l'A.S.P. da parte dell'appaltatore, del subappaltatore o del subcontraente che abbiano notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria,

essendo la relativa inadempienza causa di risoluzione contrattuale;

- 16) *che il domicilio eletto, l'indirizzo di posta elettronica ed il numero di fax cui inviare le comunicazioni (ai sensi dell'art. 79 - comma 5 - del D.P.R. 163/06 e s.m.i.) sono i seguenti:*

domicilio eletto: _____;

indirizzo di posta elettronica: _____;

numero di fax: _____;

- 17) *il vaccino offerto ha veicoli ed eccipienti conformi alla normativa vigente ed è privo di mertiolati o analoghi composti organo-mercuriali e sali di mercurio secondo quanto previsto dalla normativa vigente;*
- 18) *il vaccino offerto rientra nell'attuale programma di produzione della casa produttrice, è costruito a perfetta regola d'arte ed è conforme alla normativa vigente in materia di sicurezza e prevenzione degli infortuni;*
- 19) *di impegnarsi a fornire vaccini di recente produzione così da avere all'atto dell'effettiva consegna una vita residua utile non inferiore a 12 (dodici) mesi;*
- 20) *che metterà a disposizione un Responsabile della fornitura ed un Informatore Scientifico del Vaccino nei termini di cui al capitolato di gara per tutte le Aziende facenti parte dell'Unione di Acquisto, i cui nominativi sono _____ e si impegna, in caso di sostituzione nel corso della fornitura, a darne tempestiva comunicazione ad ogni Azienda Consorziata;*
- 21) *che ha preso conoscenza di ogni circostanza che possa avere influito sulla determinazione della propria offerta economica e di ritenere quindi i prezzi che andrà ad offrire pienamente remunerativi;*
- 22) *di impegnarsi a comunicare, con tempestività, ogni notizia che riguardi la Ditta, per quanto attiene problematiche produttive o distributive inerenti il contratto in corso;*
- 23) *rimane a proprio carico ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche dei prodotti offerti e degli eventuali inconvenienti e danni provocati dal loro impiego;*
- 24) *consente, ai sensi e per gli effetti del D.L.vo n° 196/03 che i dati personali forniti, o altrimenti acquisiti dall'A.S.P., nell'esercizio della propria attività, potranno formare oggetto di trattamento nel rispetto della normativa sopraindicata;*
- 25) *accetta, tutte le clausole di cui alla procedura in oggetto ed, in particolare, accetta che i **pagamenti**, secondo le disposizioni di cui al D.L.vo 192/2012 , saranno effettuati **entro 60 giorni dal ricevimento di regolare fattura e che l'interesse moratorio per ritardato pagamento, ai sensi di quanto previsto dal citato D.L.vo 192/2012 , è determinato nella misura degli "interessi legali di mora" e cioè degli interessi semplici di mora calcolati su base giornaliera ad un tasso che è pari al tasso di riferimento (tasso di interesse applicato dalla Banca Centrale Europea alle sue più recenti operazioni di rifinanziamento principali – Euribor -) maggiorato di otto punti percentuali.***
- 26) *accetta che, in caso di controversia fra la ditta offerente e l'A.S.P., il Foro competente è esclusivamente quello di Siracusa, fino alla fase di aggiudicazione definitiva. Dopodichè sarà competente, esclusivamente, il Foro relativo ad ogni singola Azienda consorziata;*
- 27) *osserva, all'interno della propria azienda, gli obblighi di sicurezza previsti dalla vigente normativa;*
- 28) *ha preso esatta cognizione della natura dell'appalto e di tutte le circostanze generali e particolari che possono influire sulla sua esecuzione;*
- 29) *rispetta puntualmente la normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale;*
- 30) *si impegna a denunciare all'Autorità Giudiziaria e/o agli organi di Polizia ogni illecita richiesta di denaro, prestazione od ogni altra utilità formulata anche prima della gara o nel corso dell'esecuzione del contratto, anche a propri agenti, rappresentanti o dipendenti e, comunque, ogni illecita*

interferenza nelle procedure di aggiudicazione o nella fase di adempimento del contratto, o eventuale sottoposizione ad attività estorsiva o a tasso usurario da parte di organizzazioni o soggetti criminali.

(Si precisa che la violazione debitamente accertata delle obbligazioni di cui ai superiori punti 29) e 30) costituirà risoluzione del contratto ai sensi degli artt. 1455 e 1456 c.c.)

31) dichiara l'inesistenza della causa di esclusione di cui alla legge 383/2001 e s.m.i. in materia di emersione del lavoro sommerso

Il Dichiarante

(firma non autenticata e copia documento)

Il sottoscritto _____ si impegna ad accettare esplicitamente le clausole di cui ai superiori punti, relative a: **15)** assunzione, a pena di nullità del contratto, degli obblighi derivanti dall'applicazione della normativa sulla tracciabilità dei flussi finanziari - art. 3 Legge 136/2010 e s.m.i., -(D.L. 12.11.20 n° 187 e Legge 17.12.2010 n° 217), e pertanto di conformarsi a quanto ivi previsto fra cui: **15a)** obbligo di comunicazione del/i conto/i corrente/i dedicato/i e delle generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operare sullo/gli stesso/i; **15b)** obbligo di effettuare le transazioni attinente la fornitura in argomento esclusivamente tramite lo strumento del bonifico bancario o postale ovvero tramite altri strumenti di pagamento idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni sul conto dedicato che sarà comunicato; **15c)** obbligo di inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla citata L. 136/2010 e s.m.i.; **15d)** obbligo di immediata comunicazione all'A.S.P. di Siracusa ed alla Prefettura-Ufficio territoriale del Governo della Provincia di Siracusa ove ha sede l'A.S.P. da parte dell'appaltatore, del subappaltatore o del subcontraente che abbiano notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria; **25)** pagamento delle fatture **entro 60 giorni** dal ricevimento di regolari stessee e determinazione degli interessi moratori nella misura degli "interessi legali di mora" e cioè degli interessi semplici di mora calcolati su base giornaliera ad un tasso che è pari al tasso di riferimento (*tasso di interesse applicato dalla Banca Centrale Europea alle sue più recenti operazioni di rifinanziamento principali – Euribor -*) *maggiorato di otto punti percentuali*; **26)** Foro competente, in caso di controversia fra la ditta offerente e l'A.S.P., è esclusivamente quello di Siracusa, fino alla fase di aggiudicazione definitiva. Dopodichè sarà competente, esclusivamente, il Foro relativo ad ogni singola Azienda consorziata; **29)** rispetto della normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale; **30)** l'impegno a denunciare all'Autorità Giudiziaria e/o agli organi di Polizia ogni illecita richiesta di denaro, prestazione od ogni altra utilità formulata anche prima della gara o nel corso dell'esecuzione del contratto, anche a propri agenti, rappresentanti o dipendenti e, comunque, ogni illecita interferenza nelle procedure di aggiudicazione o nella fase di adempimento del contratto, o eventuale sottoposizione ad attività estorsiva o a tasso usurario da parte di organizzazioni o soggetti criminali.

Il Dichiarante

(firma non autenticata e copia documento)

ATTESTAZIONE DEL POSSESSO DEI REQUISITI GENERALI INDICATI DALL'ART. 38 DEL D.LGS. N.163 DEL 12/04/2006 e s.m.i. DA COMPILARE INDIVIDUALMENTE DA PARTE DI:

titolare e direttori tecnici se impresa individuale;
soci e direttori tecnici se società in nome collettivo;
soci accomandatari e direttori tecnici se società in accomandita semplice;
amministratori muniti di rappresentanza e direttori tecnici se altro tipo di società o consorzio o A.T.I. o costituendo A.T.I.

Il sottoscritto _____ nato a _____ il _____ e residente in Via _____, in qualità di legale rappresentante / titolare / socio / socio accomandatario / amministratore con poteri di rappresentanza / direttore tecnico (cancellare le dizioni che non interessano) dell' impresa

DICHIARA

- che, ai sensi dell'art.38 del D.Lgs. n.163/2006 e s.m.i., nei propri confronti **non** è pendente procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art.3 della Legge n.1423 del 27/12/1956 o di una delle cause ostative previste dall'art. 10 della Legge n.575/1965;

(ovvero)

- che nei propri confronti, negli ultimi cinque anni, non sono stati estesi gli effetti delle misure di prevenzione della sorveglianza di cui all'art.3 della Legge n. 1423 del 27/12/1956, irrogate nei confronti di un proprio convivente;

- che, ai sensi dell'art.38 del D.Lgs. n.163/2006 e s.m.i., nei propri confronti **non** sono state emesse sentenze ancorché non definitive relative ai reati che precludono la partecipazione alle gare d'appalto .

(ovvero)

- che, ai sensi dell'art.38 del D.Lgs. n.163/2006 e s.m.i., sono state emesse le seguenti sentenze e/o decreti di condanna, comprese le eventuali condanne per le quali si beneficia della non menzione nei certificati del casellario giudiziale (indicare il reato, la sanzione comminata e la data indipendentemente dalla incidenza degli eventuali reati sulla affidabilità morale e professionale): _____

lì,

FIRMA

N.B. La firma dovrà essere debitamente autenticata o, in alternativa, pena l'esclusione, **dovrà essere allegata fotocopia di valido documento di riconoscimento.**

SEZIONE I

Informazioni di carattere generale

RAGIONE SOCIALE: _____

SEDE AMMINISTRATIVA: _____

N° TEL.: _____ N° FAX : _____

RAGIONE SOCIALE DI CHI EMETTE LA FATTURA: _____

Indicare tel.: _____ fax _____ ed indirizzo P.E. _____
 presso cui comunicare eventuali contestazioni, se diversi da quelli sopra riportati.

SEZIONE II

Informazioni di carattere scientifico

1. E' istituito il servizio scientifico di cui all'art. 14 del D.Lvo 541/92 SI NO

Direttore del servizio scientifico: Cognome: _____ Nome: _____

Titolo di studio: _____

2. Informatore medico-scientifico di zona (art. 9 del D.lvo 541/92)

Cognome: _____ Nome: _____

Titolo di studio: _____

Informazioni sui processi distributivi

1. Deposito territoriale di riferimento

Indicare: Nome del depositario: _____

Indirizzo: _____ n° fax _____ n° tel.: _____

2. Mezzi di cui si avvale in fase di distribuzione dei medicinali per garantire la corretta conservazione durante il trasporto (art. 6 D.Lvo 538/92)

3. Descrivere il piano di emergenza adottato che assicuri l'effettiva applicazione di qualsiasi azione di ritiro dal mercato disposta dal Min. San. ai sensi dell'art. 6 del D.Lvo 538/92

4. Modalità adottate per la ricezione degli ordini

Telefonica _____ linea verde SI NO

Fax _____ linea verde SI NO

5. Tempi ordinari impegnativi di evasione degli ordini dalla ricezione: Termini di cui alla Circolare Assessorato Sanità – Regione Sicilia – prot. ° 376 del 17.4.01, riportata sulla G.U.R.S. n° 88 del 27.7.2001.

6. Servizio consegne urgenti:

esiste un canale preferenziale per la ricezione degli ordini SI NO

se sì, indicare n° tel./fax _____

7. Consegna dei materiali ordinati secondo scadenze programmate (abbonamenti)

accettata senza limiti di fatturazione/consegna SI NO

accettata per minimi fatturabili di € _____

Data _____

Firma del Legale Rappresentante o di un suo procuratore: _____