



REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
di SIRACUSA
Cod.Fisc. e P.IVA: **01661590891**

Unità Operativa Complessa Provveditorato
Via San Sebastiano, 27 – piano 4° - 96100 SIRACUSA Tel.: **0931/724671**
Fax: **0931/445087**
e-mail: **settore.provveditorato@asp.sr.it**

CAPITOLATO DI GARA

Gara consorziata a procedura aperta per la fornitura di vaccino anti papilloma virus, occorrente alle UU.OO.CC. di Epidemiologia e Medicina Preventiva delle Aziende Sanitarie Provinciali della REGIONE SICILIA: Siracusa (Capofila), Agrigento, Caltanissetta, Catania, Enna, Messina, Palermo, Ragusa e Trapani.

ART. 1 - ENTE APPALTANTE

CAPOFILA

Azienda Sanitaria Provinciale di Siracusa
- Corso Gelone n.17 – SIRACUSA
www.asp.sr.it
U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
Via San Sebastiano, 27 – piano 5°
TEL : 0931- 724671 --- FAX : 0931- 445087
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°220 del 9.3.2011)

(delibera n°374 del 14.3. 2011)

(delibera n°984 del 19.3.2011)

(delibera n°394 del 3.3.2011)

(delibera n°956 del 23.3.2011)

(delibera n°229 del 16.3.2011)

(delega prot. n°9576 del 28.3.20 11)

(delibera n°1209 del 23.3.2011)

ART. 2 - OGGETTO DELLA GARA

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura in somministrazione, per anni TRE, con facoltà dell'Amministrazione di proroga per un periodo massimo di mesi sei, di vaccino anti papilloma virus idoneo all'espletamento della campagna regionale di vaccinazione nei confronti delle infezioni da due tipi di papilloma virus umano HPV (almeno virus tipi 16 e 18), idonei all'espletamento della campagna vaccinale verso le infezioni da papilloma virus, occorrente alle UU.OO.CC. di Epidemiologia e Medicina Preventiva delle AA.SS.PP. consorziate.

ART. 3 - PROCEDURA DI GARA

Il sistema di gara è quello della procedura aperta ai sensi degli artt. 54 e 55 del D.L.vo 12.4.06 n°163 e successive modificazioni ed integrazioni e del D.P.R. 5.10.2010, n°207 e s.m.i., di seguito denominati, anche nella dichiarazione sostitutiva, per brevità, D.L.vo 163/06, da aggiudicare con il criterio previsto, ai sensi del combinato disposto degli artt. 81

e 82 del citato decreto e della L.R. n° 12 del 12.7.2011- art. 19 -, di seguito denominata L.R. 12/11, e cioè con il criterio del prezzo più' basso rispetto alla base d'asta ed a offerte segrete. La celebrazione avverrà, in seduta pubblica, il giorno **25 OTTOBRE 2011** alle ore 10,00 presso i locali dell'U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi dell'A.S.P. di Siracusa – Traversa La Pizzuta – area ex O.N.P. – 96100 Siracusa.

L'aggiudicazione avverrà anche in presenza di una sola offerta valida .

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

Le quantità **per anni TRE** del vaccino oggetto della gara sono di seguito specificate:

A.S.P. SIRACUSA	n° 15.000	dosi;
A.S.P. AGRIGENTO	n° 36.000	dosi;
A.S.P. CALTANISSETTA	n° 13.500	dosi;
A.S.P. CATANIA	n° 60.000	dosi;
A.S.P. ENNA	n° 15.000	dosi;
A.S.P. MESSINA	n° 48.000	dosi;
A.S.P. PALERMO	n° 60.000	dosi;
A.S.P. RAGUSA	n° 7.500	dosi;
A.S.P. TRAPANI	n° 22.500	dosi;

per un totale di n°277.500 dosi.

Prezzo a base d'asta per singola dose: € 43,46, oltre I.V.A.

Detti quantitativi sono orientativi e sono riferiti al fabbisogno presunto per anni TRE, pertanto, le Aziende consorziate potranno apportare le necessarie variazioni, in più o in meno rispetto al quinto d'obbligo, in relazione all'andamento dell'utilizzo, nonché delle strategie aziendali e del budget assegnato. Pertanto la ditta aggiudicataria dovrà fornire soltanto quelle quantità che saranno richieste da ciascuna Azienda senza che possa sollevare eccezioni o vantare diritti di sorta.

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 quantitativi previsti sono indicativi e ciascuna ASP si riserva la facoltà di rimodulare la propria strategia vaccinale adeguandola alle eventuali nuove disposizioni nazionali e/o regionali.

ART. 4.1 REQUISITI MINIMI DEL PRODOTTO

Il Prodotto offerto deve rispettare, pena l'esclusione dalla gara, i requisiti minimi di cui al presente paragrafo e segnatamente:

- essere indicato per la prevenzione delle lesioni precancerose della cervice uterina e del cancro della cervice uterina legato causalmente al Papilloma Virus umano (HPV) tipo 16 e 18;

- essere composto da almeno i seguenti due ceppi virali: tipo 16 e tipo 18;
- rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli di carattere cogente che venissero emanati nel corso della durata contrattuale e degli Ordinativi di Fornitura in conformità alle direttive statali e/o comunitarie in relazione alle autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio;
- essere prodotto in conformità alle norme per la buona fabbricazione e per il controllo di qualità dei medicinali, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, e alle altre disposizioni vigenti in materia;
- corrispondere ai saggi e ai requisiti previsti dalle relative monografie della Farmacopea Ufficiale edizione in vigore ed eventuali aggiornamenti;
- aver ricevuto il codice ATC (classificazione Anatomica Terapeutica Chimica) J07BM;
- avere l'unità di misura per dose pari a 0,5 ml;
- avere una forma farmaceutica parenterale in siringa sterile pre-riempita;
- avere veicoli ed eccipienti conformi alla normativa vigente;
- essere priva di mertiolati o analoghi composti organo-mercuriali e sali di mercurio secondo quanto previsto dalla normativa vigente;
- presentare, all'atto di consegna, una vita utile residua del prodotto non inferiore ai 12 (dodici) mesi dalla data di effettiva consegna;
- rispettare le prescrizioni su confezionamento ed imballaggio di cui al successivo paragrafo

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche del Prodotto offerto, nonché ogni eventuale inconveniente e danno provocato dal relativo 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.

La ditta partecipante deve redigere la check list di cui ai superiori punti dichiarandone, ai sensi del D.P.R. 445/2000, per ogni singolo punto, la conformità. Detta lista deve essere inserita in una busta chiusa con all'esterno la dicitura “REQUISITI MINIMI DEL PRODOTTO di cui alla check list ART. 4.1” e riposta nella busta della documentazione tecnica.

È data facoltà al concorrente di presentare offerte per la fornitura di vaccino anti papilloma virus per il quale, al momento della presentazione dell'offerta, sia stata autorizzata l'immissione in commercio ai sensi del D.Lgs. n. 219 del 24 Aprile 2006.

ART. 4.2. 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. 4.3. 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. 11.*

ART. 5 - DURATA DELLA FORNITURA

La fornitura avrà validità di anni TRE a decorrere *dal trentacinquesimo giorno dall'invio dell'ultima delle comunicazioni del provvedimento di aggiudicazione definitiva di cui all'art. 79 del citato D.L.vo 163/06* con facoltà dell'Amministrazione di chiedere la proroga per un periodo massimo di mesi sei, agli stessi patti e condizioni. Per tutta la durata della fornitura la ditta aggiudicataria dovrà spedire la specialità indicata nell'offerta.

ART. 6 - IMPORTO DELLA FORNITURA

Importo a base d'asta della fornitura € 12.060.150,00, oltre IVA.

La spesa per la fornitura dei prodotti 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 A PROCEDURA APERTA, IN UNIONE DI ACQUISTO, RELATIVA ALLA FORNITURA REGIONALE DI VACCINO ANTI HPV, PER LE AA.SS.PP. di SR, AG, CL, CT, EN, ME, PA, RG e TP – **P.A. n°20/2011 /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) **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.01**];
- 2) **"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.02**). 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
- 3) **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);
- 4) **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.
- 5) **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;
- 6) **Elenco, ai sensi dell'art. 42 comma 1 lett. a) del D.L.vo 163/06**, a dimostrazione della capacità tecnica e professionale, **delle principali forniture** prestate negli ultimi tre anni con l'indicazione degli importi, delle date e dei destinatari, pubblici o privati, delle forniture stesse, comprovati, se trattasi di forniture prestate a favore di amministrazioni o di enti pubblici, da certificati rilasciati e vistati dalle amministrazioni o dagli enti medesimi, in originale o in copia conforme ai sensi del

D.P.R. 28.12.2000, n° 445; se trattasi di forniture prestate a privati, l'effettuazione della prestazione è dichiarata da questi o, in mancanza, dallo stesso concorrente, ai sensi del D.P.R. 28.12.2000, n° 445;

- 7) **RICEVUTA del VERSAMENTO di € 200,00 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.

La causale del versamento deve riportare esclusivamente il codice fiscale dell'impresa partecipante ed il relativo 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 il seguente: **3158848BD2**

La Busta "B" dovrà contenere :

- **Relazione tecnica illustrativa** del vaccino offerto o scheda tecnica, accompagnata da traduzione in lingua italiana ove siano redatti in altra lingua.
- **Check list** relativa ai requisiti minimi del prodotto di cui al superiore art. 4.1., dichiarandone, ai sensi del D.P.R. 445/2000, corredata da copia di un valido documento di riconoscimento del dichiarante, per ogni singolo punto, la conformità, racchiusa in apposito plico con all'esterno la dicitura " REQUISITI MINIMI DEL PRODOTTO di cui alla check list ART. 4.1"

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, per il lotto offerto, 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 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 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 a detta base d'asta.

Il prezzo di offerta, inoltre, non deve essere superiore al miglior prezzo praticato, sino alla data di celebrazione della presente gara, da ciascuna delle società partecipanti, ad ogni altra Azienda Sanitaria in tutto il territorio nazionale.

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'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, al miglior prezzo praticato, in ambito nazionale, al momento della richiesta.

Nel caso in cui durante il periodo di valenza contrattuale, fosse immesso in commercio altro vaccino anti HPV, 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.

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

Per l'individuazione, la verifica e l'eventuale esclusione delle offerte anormalmente basse, vale quanto disposto agli artt. 86, 87 e 88 del D.L.vo 12.4.06 n° 163 : si terrà conto dello sconto ulteriore indicato dalle società concorrenti, di cui al presente art. 7 sub g).

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.

ART. 8 - PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE E RELATIVI CRITERI

La seduta di gara sarà presieduta dal Direttore dell' U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi dell'A.S.P. di Siracusa o suo delegato. Sarà collaborato, in qualità di esperti, dal Direttore del Dipartimento del Farmaco 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.

L'aggiudicazione, previa verifica della conformità, avverrà in base al prezzo unitario più basso, rispetto alla base d'asta indicata, ai sensi del combinato disposto degli artt. 81 e 82 del D.Lvo 12.4.06, n° 163 e dell'art. 19 della L.R. 12/11, *ed a offerte segrete. L'aggiudicazione avverrà anche in presenza di una sola offerta valida.*

Il prezzo di aggiudicazione resta fisso ed invariato per tutta la durata del contratto, **e potrà essere soggetto soltanto a variazioni in diminuzione, previ accordi tra le parti.**

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.

ART. 9 AVVERTENZE

Nel caso in cui si rendesse necessario procedere, ad avvenuta pubblicazione del bando, 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 esclusivamente attraverso la pubblicazione di specifico avviso sulla GUUE. L'avvenuta pubblicazione di tale avviso sulla GUUE, prima della scadenza dei termini di gara, farà ritenere come notificata a tutte le ditte concorrenti la variazione prevista. Copia integrale dell'avviso verrà pubblicata sul sito **www.asp.sr.it**;

- Nel caso in cui venissero richiesti e si rendesse necessario procedere, ad avvenuta pubblicazione del bando, 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** al fine di darne conoscenza anche alle ulteriori Ditte potenzialmente concorrenti. L'avvenuta pubblicazione sul sito, prima della scadenza dei termini di gara, farà ritenere come notificate a tutte le potenziali concorrenti le informazioni fornite.

ART. 10 - 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 da questa Amministrazione ed inoltre 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) i vi 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 ;
- 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, 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 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 per registrazioni, bolli e varie, restano a carico della ditta aggiudicataria

ART. 11 - TRASPORTO E CONSEGNA

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. 11.1. 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. 11.2. 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 vaccino anti papilloma virus";
- 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. 11.3. 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, l'Amministrazione, 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. 11.4. 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 anti papilloma virus non più di una volta per tutto il periodo della fornitura.

ART. 11.5. 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 per iscritto 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;
- copia dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (A.I.C.) del prodotto offerto in sostituzione, rilasciata dalle Autorità competenti;
- dichiarazione del Fornitore 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. 11.6 ASSISTENZA ALLA FORNITURA

a) Eventi Formativi

Il Fornitore, a propria cura, onere e spese, dovrà organizzare, ove richiesto da ciascuna Azienda consorziata un evento formativo riguardante argomenti, concordati con ciascuna Azienda consorziata, a supporto nell'utilizzo operativo quotidiano del Prodotto nonché soluzioni ai problemi o alle domande di salute più frequenti che i pazienti/genitori rivolgono al medico al momento della vaccinazione. A tal fine il Fornitore concorderà con ciascun

con ciascuna Azienda consorziata una "data evento", fermo restando che, previo accordo con ciascuna Azienda consorziata, lo stesso evento potrà interessare contemporaneamente più Aziende consorziate nonché ulteriori argomenti diversi da quelli sopra elencati.

In occasione dell'evento formativo e nel corso del medesimo non potrà, in ogni caso, essere fatta pubblicità o divulgazione di altri prodotti del Fornitore, atteso che le materie trattate possono essere esclusivamente quelle attinenti il Prodotto oggetto della fornitura.

b) 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 Farmaco, 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 Farmaco 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. 12 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI

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

I pagamenti, secondo le vigenti disposizioni di legge, saranno effettuati entro 90 giorni dal ricevimento di regolare fattura: il saggio degli eventuali interessi moratori è determinato in misura pari a quello degli interessi legali. La fatturazione dovrà essere redatta in proporzione ai vaccini forniti

ART. 13 - 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. 14 - 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 Dott. Eugenio Bonanno Direttore U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi dell'A.S.P. di Siracusa – capofila - (art. 10 del D.L.vo n° 163/06), 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, per quanto attiene gli aspetti di corretta fornitura dei prodotti da parte delle società aggiudicatrici, è, per l'A.S.P. di Siracusa – capofila – il Dott. Antonino Scandurra – Direttore Dipartimento del Farmaco – o suo delegato, 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. 119, punto 3 del D.L.vo n° 163/06).

ART. 15 - 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. 16 - NORME FINALI

Per quanto non previsto dal presente Capitolato e relativi allegati, varranno le norme e condizioni contenute nel D.L.vo 12.4.06, n° 163, nella L.R. n° 12 del 12.7.11, nel Capitolato Generale dello Stato nonché tutte le altre norme, Statali o della Regione Siciliana, vigenti in materia di pubbliche forniture.

IL DIRETTORE
U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
(Dott. Eugenio Bonanno)
FIRMATO

Gara consorziata a procedura aperta per la fornitura di vaccino anti papilloma virus, occorrente alle UU.OO.CC. di Epidemiologia e Medicina Preventiva delle Aziende Sanitarie Provinciali della REGIONE SICILIA: Siracusa (Capofila), Agrigento, Caltanissetta, Catania, Enna, Messina, Palermo, Ragusa e Trapani.

**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)

(i) _____

della ditta/impresa: (ii) _____

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

1) che la ditta/impresa anzidetta è iscritta alla Camera di Commercio, Industria, Artigianato e Agricoltura, come segue:

provincia di iscrizione: _____ forma giuridica società: _____

anno di iscrizione: _____ durata della società: _____

numero di iscrizione: _____ capitale sociale: _____

partita IVA _____ codice attività _____

numeri di matricola delle posizioni aperte INPS e INAIL _____

volume d'affari _____

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

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta

per i seguenti oggetto sociale ed attività (riportare esclusivamente quanto inerente alla presente gara):

2) ai sensi dell'art. 38, comma 1, del D.Leg.vo n. 163/2006 e succ. mod. e integr., l'inesistenza delle cause di esclusione dalla partecipazione alle procedure di affidamento degli appalti pubblici e, in particolare:

a) di non trovarsi in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo e che non è in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;

b) che:

b.1) nei propri riguardi non è pendente alcun procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'articolo 3 della legge n. 1423 del 1956 e non ricorre alcuna delle cause ostative previste dall'articolo 10 della legge n. 575 del 1965;

b.2) nei confronti di tutti gli altri soggetti elencati al precedente **numero 1)** della presente dichiarazione la situazione giuridica relativa alla sussistenza delle misure di cui all'articolo 3 della legge n. 1423 del 1956 o alle cause ostative di cui all'articolo 10 della legge n. 575 del 1965 è dichiarata singolarmente dagli stessi soggetti **in allegato** alla presente dichiarazione);

c) che

c.1) nei propri confronti: ^(iv)

☐ - non è stata pronunciata alcuna sentenza definitiva di condanna passata in giudicato, o emesso alcun decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure alcuna 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 ;

(oppure)

☐ - sussistono i seguenti provvedimenti irrevocabili di condanna (specificare appresso Organo giudicante, numero di ruolo del provvedimento, capi di imputazione per cui è intervenuta condanna, pena irrogata anche se unita a beneficio di non menzione), di cui si allega copia integrale:

☐ - sentenze definitive di condanna passate in giudicato:

☐ - decreti penali di condanna divenuti irrevocabili:

☐ - sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale:

c.2) nei confronti di tutti gli altri soggetti elencati al precedente numero 1) della presente dichiarazione la situazione giuridica relativa alla sussistenza di sentenze definitive di condanna passate in giudicato, decreti penali di condanna divenuti irrevocabili o sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, è dichiarata singolarmente dagli stessi soggetti, con le stesse modalità sopra specificate, nonché allegate alla presente dichiarazione. I soggetti di cui al precedente punto numero 1) devono rendere la presente dichiarazione, anche se negativa.

d) che non è stato violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della legge n. 55 del 1990;

e) che non sono state commesse infrazioni accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro, risultanti dai dati in possesso dell'Osservatorio,

(oppure)

che sono state accertate le seguenti infrazioni:

_____, i cui provvedimenti di accertamento si allegano in copia integrale:

f) che non sono state commesse violazioni, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;

g) che nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara non sono state rese false dichiarazioni in merito ai requisiti e alle condizioni rilevanti per la partecipazione alle procedure di gara, risultanti dai dati in possesso dell'Osservatorio;

h) 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;

h) che:

☐ alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte, non sono state commesse violazioni, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti;

☐ alla data di scadenza del termine per la presentazione delle offerte, sono state commesse le seguenti violazioni, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti:

_____, i cui provvedimenti si allegano in copia integrale;

i) che, ai sensi dell'articolo 17 della legge n. 68 del 1999 (norme a tutela del diritto al lavoro dei disabili), la ditta/impresa occupa attualmente un numero di dipendenti, computati ai sensi dell'articolo 4 della predetta legge, pari a _____

^(v) e quindi: ^(vi)

☐ - inferiore a 15 (quindici), risultando pertanto non soggetta agli obblighi di cui alla detta legge ed alla presentazione della relativa certificazione di cui all'art. 17, L. n. 68 del 1999;

☐ - tra 15 (quindici) e 35 (trentacinque), essendo in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili ed avendo ottemperato a tutti i relativi obblighi, formali e sostanziali, anche nel caso in cui abbia effettuato assunzioni dopo il 18 gennaio 2000;

☐ - pari o superiore a 36 (trentasei), ed è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili ed ha ottemperato a tutti i relativi obblighi, formali e sostanziali.

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

3) che, ai sensi dell'articolo 38, comma 1, lett c), secondo periodo, del d.lgs. n. 163/2006, nel triennio antecedente la pubblicazione del bando di gara: ^(vii)

☐ - **non sono cessati** dalla carica soggetti aventi poteri di rappresentanza o di impegnare la società o aventi la qualifica di direttore tecnico;

☐ - **sono cessati** dalla carica i soggetti, aventi poteri di rappresentanza o di impegnare la società o aventi la qualifica di direttore tecnico, di seguito elencati:

a) che nei confronti dei seguenti soggetti cessati:

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta	fino alla data del

a.1) non è stata pronunciata sentenza definitiva di condanna passata in giudicato, decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per reati che incidono sulla sua/loro affidabilità morale e professionale;

a.2) nei confronti di tutti i soggetti sopra elencati, cessati dalla carica nell'ultimo triennio, la dichiarazione di cui alla lettera a.1) **è resa personalmente e singolarmente dagli stessi soggetti, ai sensi del D.P.R. 445/2000, corredata da copia di un valido documento d'identità degli stessi ed allegata alla presente dichiarazione**

b) che nei confronti dei seguenti soggetti cessati:

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta	fino alla data del

è stata pronunciata sentenza definitiva di condanna passata in giudicato o è stato emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, per i seguenti reati:

b.1) nei confronti dei soggetti sopra elencati, cessati dalla carica nell'ultimo triennio, detta dichiarazione **è resa personalmente e singolarmente dagli stessi soggetti ex D.P.R. 445/2000, corredata da copia di un valido documento d'identità degli stessi ed allegata alla presente dichiarazione**

☐ - e la ditta / impresa ha adottato i seguenti atti o misure di completa dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata: ^(ix)

☐ - ed è intervenuta la riabilitazione ai sensi dell'articolo 178 del codice di procedura penale; ^(x)

c) che nei confronti dei seguenti soggetti cessati

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta	fino alla data del

è stata pronunciata sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura

penale, per i seguenti reati:

c.1) nei confronti dei soggetti sopra elencati, cessati dalla carica nell'ultimo triennio, detta dichiarazione è resa personalmente e singolarmente dagli stessi soggetti ex D.P.R. 445/2000, corredata da copia di un valido documento d'identità degli stessi ed allegata alla presente dichiarazione

☐ - e la ditta / impresa ha adottato i seguenti atti o misure di completa dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata: ^(ix)

☐ - ed è intervenuta l'estinzione del reato e dei suoi effetti ai sensi dell'articolo 445, comma 2, del codice di procedura penale. ^(xii)

4) non si trova, ai sensi dell'art. 38 comma 2 del D.L.vo 163/06 come modificato dall' art. 3 della L. n° 1066 del 20.11.09 di conversione, con modificazioni del D.L. n° 135 del 25.9.09, in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile con nessun partecipante alla presente procedura e *che non si è accordato né si accorderà con altri partecipanti alla gara*

(ovvero)

si trova, ai sensi dell'art. 38 comma 2 del D.L.vo 163/06 come modificato dall' art. 3 della L. n° 1066 del 20.11.09 di conversione, con modificazioni del D.L. n° 135 del 25.9.09, in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del Codice Civile, con il concorrente _____ e di avere formulato autonomamente l'offerta (tale dichiarazione deve essere corredata da documenti utili a dimostrare che la situazione di controllo dichiarata non ha influito sulla formulazione dell'offerta. **Detti documenti devono essere allegati in separata busta chiusa, posta all'interno del plico contenente la documentazione amministrativa**) (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)

5) di assumere, **a pena di nullità**, 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. 12.11.20 n° 187 e Legge 17.12.2010 n° 217), e pertanto di conformarsi a quanto ivi previsto, fra cui:

- **5a)** 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;
- **5b)** 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;
- **5c)** 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.;
- **5d)** 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;

6) che la ditta/impresa:

☐ - non si è avvalsa dei piani individuali di emersione del lavoro irregolare di cui alla legge 18 ottobre 2001, n. 383;
☐ - si è avvalsa dei piani individuali di emersione del lavoro irregolare di cui alla legge 18 ottobre 2001, n. 383, ma il relativo periodo di emersione si è concluso.

7) 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: _____;

8) Il prezzo offerto non è superiore al miglior prezzo praticato, sino alla data di celebrazione della presente gara, ad ogni altra Azienda Sanitaria in tutto il territorio nazionale;

9) è in possesso dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio di vaccini per uso umano;

10) i vaccini offerti hanno veicoli ed eccipienti conformi alla normativa vigente e sono privi di mertiolati o analoghi composti organo-mercuriali e sali di mercurio secondo quanto previsto dalla normativa vigente;

11) i vaccini offerti rientrano nell'attuale programma di produzione della casa produttrice, sono costruiti a perfetta regola d'arte e sono conformi alla normativa vigente in materia di sicurezza e prevenzione degli infortuni;

12) di impegnarsi a fornire vaccini di recente produzione così da avere all'atto della consegna una vita utile residua del prodotto non inferiore a 12 (dodici) mesi dalla data di effettiva consegna;

13) che metterà a disposizione un Responsabile della fornitura ed un Informatore Scientifico del farmaco 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;

14) 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;

15) di impegnarsi a comunicare, con tempestività, ogni notizia che riguardi la Ditta, per quanto attiene problematiche produttive o distributive inerenti il contratto in corso;

16) 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;

17) 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;

18) accetta tutte le clausole contenute *nel capitolato di gara e relativo allegato* ed, in particolare, accetta che i pagamenti saranno effettuati entro 90 giorni dal ricevimento di regolare fattura e che il saggio degli eventuali interessi moratori sarà determinato in misura pari a quello degli interessi legali.

19) 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;

20) osserva, all'interno della propria azienda, gli obblighi di sicurezza previsti dalla vigente normativa;

21) ha preso esatta cognizione della natura dell'appalto e di tutte le circostanze generali e particolari che possono influire sulla sua esecuzione;

22) rispetta puntualmente la normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale;

23) 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 usuraio da parte di organizzazioni o soggetti criminali.

(Si precisa che la violazione debitamente accertata delle obbligazioni di cui ai superiori punti 22) e23) costituirà risoluzione del contratto ai sensi degli artt. 1455 e 1456 c.c.)

(firma del legale rappresentante della ditta/impresa)

Il sottoscritto _____ si impegna ad accettare esplicitamente le clausole di cui ai superiori punti, relative a: **5)** assunzione, a pena di nullità, 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: **5a)** 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; **5b)** 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; **5c)** 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.; **5d)** 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; **18)** pagamento delle fatture entro 90 giorni dal ricevimento di regolari stesse e saggio degli eventuali interessi moratori in misura pari a quello degli interessi legali; **19)** 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. Dopodiché sarà competente, esclusivamente, il Foro relativo ad ogni singola Azienda consorziata; **22)** rispetto della normativa in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro ed in materia previdenziale; **23)** 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)

(firma del legale rappresentante della ditta/impresa)

NOTE :

- 1) la presente dichiarazione, resa ai sensi dell'articolo 47 del d.P.R. n. 445 del 2000, in carta libera, se priva di sottoscrizione autenticata deve essere corredata di fotocopia semplice di un documento di riconoscimento del sottoscrittore in corso di validità;
- 2) in caso di costituendo raggruppamento di imprese, la presente dichiarazione va resa da parte di ciascuna delle imprese facenti parte del raggruppamento medesimo;
- 3) con riferimento alle dichiarazioni sostitutive che devono essere rese singolarmente dai soggetti muniti di potere di rappresentanza e cessati dalla carica nell'ultimo triennio, circa l'insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 38, lettera c), del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i. - laddove tali soggetti dovessero risultare oggettivamente irreperibili, dette dichiarazioni possono essere sostituite da una dichiarazione resa dal legale rappresentante ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, con cui lo stesso - da un lato - dichiara ed attesti l'irreperibilità oggettiva di detti soggetti e - dall'altro lato - dichiara, "per quanto di sua conoscenza", l'insussistenza delle cause di esclusione di cui all'art. 38, lettera c), del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i.

- (i) Indicare la carica o la qualifica che conferiscono il potere di impegnare contrattualmente il concorrente.
- (ii) Indicare il concorrente che partecipa in forma singola; in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario (articolo 37, comma 8, d.lgs. n. 163/2006) indicare il soggetto raggruppato o consorziato.
- (iii) Soci nelle società in nome collettivo. soci accomandatari per le società in accomandita semplice.
- (iv) Selezionare con attenzione solo una delle due opzioni; qualora sia selezionata la seconda opzione, allegare il modello di dichiarazione soggettiva autonoma.
- (v) Completare con il numero dei dipendenti.
- (vi) Barrare una sola casella per l'ipotesi che interessa ovvero cancellare l'ipotesi che non interessa.
- (vii) Barrare una sola casella per l'ipotesi che interessa ovvero cancellare l'ipotesi che non ricorre.
- (viii) Data di cessazione dalla carica (rilevante solo se nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara).
- (ix) Indicare succintamente gli atti o le misure adottati per dimostrare la completa dissociazione dell'impresa dalla condotta penalmente sanzionata.
- (x) Adattare al caso specifico.
- (xi) Indicare succintamente gli atti o le misure adottati per dimostrare la completa dissociazione dell'impresa dalla condotta penalmente sanzionata.
- (xii) Adattare al caso specifico.

**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.

SCHEDA-FORNITORE**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: _____