

VII° appalto specifico per la fornitura di farmaci in esclusiva per la Regione del Veneto II° trince chiarimenti pervenuti dal 26 gennaio al 4 febbraio	
Quesito	Risposta
al fine di poter presentare regolare offerta, si chiede la Vostra cortese disponibilità ad adeguare il prezzo base d'asta per i seguenti Lotti: Lotto 360 da Euro 6,65763.= a Euro 6,82.=; Lotto 379 da Euro 4,15529.= a Euro 4,84.=; Lotto 410 da Euro 0,56282.= a Euro 0,63167.=; Lotto 411 da Euro 5,02569.= a Euro 5,78.=; Lotto 1175 da Euro 0,95400.= a Euro 0,96200.=	vedasi risposte precedenti. Si invita a formulare comunque offerta
con la presente per comunicare che questa azienda ha effettuato il rinnovo della domanda di ammissione al Sistema Dinamico di Acquisizione della regione veneto a ottobre 2020, ma al momento la domanda risulta ancora "in valutazione". Questa situazione ha conseguenze ai fini della partecipazione a questo appalto?	Lo stato "in valutazione" non comporta nessuna implicazione ai fini della partecipazione alla procedura. La ditta potrà offrire regolarmente
si chiede di confermare se il presente appalto specifico faccia parte dello SDA Regione Veneto (ID 83469678) e se sia necessaria l'abilitazione allo SDA per la partecipazione. Abbiamo rinnovato l'abilitazione al suddetto SDA in data 7/10/2020 ma al momento lo status della richiesta risulta ancora "in valutazione". Ciò può compromettere la partecipazione della nostra azienda alla procedura? E' possibile sollecitare la verifica e l'ammissione delle aziende in sospenso?	vedasi risposta precedente
si segnala che ad oggi i CIG non risultano ancora perfezionati.	vedasi risposte precedenti
in rif. alla procedura in oggetto, si segnala che i CIG risultano non perfezionati sulla piattaforma ANAC, pertanto è impossibile procedere con il pagamento del contributo.	vedasi risposte precedenti
con la presente per chiedere se al fine di partecipare a questo appalto sia necessaria l'abilitazione al sistema dinamico di acquisizione della regione Veneto (ID 83469678). Abbiamo effettuato il rinnovo a ottobre ma a distanza di mesi non è ancora stato confermato e non è stata inviata nessuna risposta. Si chiede di confermare che questa situazione non comprometterà la partecipazione, in quanto la mancata conferma non può essere imputabile alla nostra società.	vedasi risposte precedenti
con riferimento alle dichiarazioni integrative al DGUE e con specifico riferimento all'identificazione dei soggetti (e relativi dati anagrafici - punto f del disciplinare) per i quali dovrà essere indicata la banca dati ufficiale da cui ricavarne i dati, si chiede cortesemente di chiarire/confermare che sia corretto procedere come segue: - dato che nella banca dati che verrà indicata (CCIAA) sono presenti i riferimenti di tutti i soggetti, fatta eccezione per i componenti dell'O.D.V., la scrivente nell'allegato B.2.1. indicherà la CCIAA barrando anche il successivo punto solo per i soggetti dell'ODV. Nell'allegato B.2.2. la scrivente riporterà nella prima sezione i soli componenti dell'ODV non reperibili da CCIAA ma attualmente in carica, mentre nella seconda sezione dell'allegato B.2.2. verranno riportati i dati dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente.	si chiede di produrre eventualmente un allegato alle dichiarazioni con l'elenco dei soggetti e relativi dati.
Ad oggi 26/01 non è ancora possibile pagare i contributi sul sito ANAC. Vi preghiamo di verificare, grazie. Confermate che NON è richiesta Fidejussione Provvisoria?	vedasi risposte precedenti
con la presente si chiede il seguente chiarimento per il lotto 670A - 670B - 670C - 670D - principio attivo METOTREXATO SODICO: come unità di aggiudicazione indicate SIRINGA e come Via di somministrazione ENDOVENOSA è possibile offrire soluzione iniettabile in siringa pre-riempita?	si conferma tale possibilità mantenendo le quotazioni a base d'asta
con rif. all'Allegato B.2.1 al Disciplinare di gara, al punto m) si cita "al fine della riduzione percentuale dell'importo della cauzione provvisoria, di essere in possesso delle seguenti certificazioni o degli ulteriori titoli o documenti previsti dall'art. 93, comma 7, del D.Lgs. 50/2016, che allega in copia". Nel Disciplinare non si fa riferimento ad alcuna cauzione provvisoria. Il punto m) sopra citato è da considerarsi refuso?	trattasi di refuso. Non è prevista garanzia provvisoria
¶ Tra la documentazione di gara è presente il file "Allegato B.7 -Modello di Giustificazioni Offerta Economica", ma nel disciplinare non è indicato se debba essere presentato o meno. • Si chiarisca se tale file debba essere presentato in questa fase tra i documenti di offerta • In caso debba essere presentato, si confermi che può essere inserito all'interno della cartella .zip insieme al file "Allegato B.3-Dettaglio prezzi"	Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.
Disciplinare di gara, pagina 30 Si indica che: b., nell'apposito campo "di cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico", quali costi per la sicurezza afferenti l'attività di impresa di cui all'art. 95, comma 10 D.Lgs. 50/2016, € 0,00; c. nell'apposito campo "di cui costi del personale", quali costi della manodopera propri dell'operatore economico di cui all'art. 95, comma 10 del Codice, € 0,00; • Si confermi che l'indicazione € 0,00 è un refuso e che in corrispondenza dei suddetti campi b) e c) occorre inserire i reali costi per la sicurezza e costi del personale propri dell'operatore economico.	si conferma
Delibera di indizione Pagina 2: si dice che la fornitura avrà durata fino al 30/04/2004 Pagina 4: si dice che le convenzioni derivanti dalla procedura in parola avranno durata fino al 31/04/2023 • Si confermi che, come da capitolato, la durata della fornitura sarà dal 01/05/2021 al 30/04/2024	Trattasi di errori materiali. Si conferma che la durata sarà sino al 30.04.2024.
Tra la documentazione di gara è presente il file "Allegato B.7 -Modello di Giustificazioni Offerta Economica", ma nel disciplinare non è indicato se debba essere presentato o meno. • Si chiarisca se tale file debba essere presentato in questa fase tra i documenti di offerta • In caso debba essere presentato, si confermi che può essere inserito all'interno della cartella .zip insieme al file "Allegato B.3-Dettaglio prezzi"	Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.

L'Allegato B.7 - Modello di Giustificazioni Offerta Economica" fa parte della documentazione che deve essere inviata entro il 1° Febbraio per la presentazione dell'offerta?	Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.
Si chiede se prevista la presentazione di PASSOE.	non è prevista
Si chiede se è richiesta la garanzia provvisoria.	non è richiesta cauzione provvisoria
Gent.mi, dato l'entità della gara e del valore dei lotti, si chiede se è possibile una dilazione di tempo di qualche giorno per l'invio delle risposte previste entro il 1 febbraio, per consentire di predisporre al meglio la documentazione di partecipazione e il caricamento delle offerte su piattaforma informatica . Ringraziamo per la vostra attenzione e porgiamo distinti saluti.	vedasi risposte precedenti
Buongiorno, informiamo che ad oggi, martedì 26/01/2021, i CIG non risultano ancora perfezionati. Vi chiediamo quindi di prorogare il termine di presentazione delle offerte. Grazie. SERVIER ITALIA S.p.A. Ufficio Gare	vedasi risposte precedenti
Buongiorno, con la presente comunichiamo che i codici Cig, per effettuare il pagamento Anac, risultano corretti, ma non ancora disponibili per il pagamento e di contattare la Stazione Appaltante. Rimaniamo in attesa di gentile urgente riscontro in merito grazie cordiali saluti	vedasi risposte precedenti
Gentili Signori, potete confermare che per la procedura indicata in oggetto non è prevista la cauzione provvisoria. ringraziando per la cortese collaborazione porgo cordiali saluti. Kyowa Kirin Riccardo Carli	vedasi risposte precedenti
Spettabile Ente, In relazione alla procedura indicata in oggetto, si desidera sottoporre alla Vs. spettabile attenzione alcune criticità, emerse dalla lettura della documentazione di gara e ritenute a proprio parere suscettibili di chiarimenti. Lotto 229 (a,b,c) Si rappresenta che per il prodotto "EVICEL - soluzioni per adesivo tissutale" (codici: EVK01IT-EVK02ITEVK05IT), oggetto del lotto 229 (a,b,c) la singola unità di vendita è costituita da un kit composto da un applicatore e due fiale di componenti Biologiche (Trombina Umana+ Proteina coagulabile umana) contenenti un dosaggio totale pari a 1ml+1ml, 2ml+2ml o 5ml+5ml a seconda del formato. Per favorire una maggiore chiarezza nella documentazione e nella successiva gestione di eventuali ordini si chiede quindi di modificare in tal senso il dosaggio indicato in capitolato e di indicare nello stesso il Kit come unità di aggiudicazione. Si segnala inoltre che i valori posti a base d'asta della singola unità appaiono incoerenti tra i diversi sublotti e sensibilmente inferiori ai valori di mercato. Si chiede una verifica degli stessi valori e di chiarire contestualmente a quale unità di misura siano riferiti. In ragione di una possibile/futura discontinuazione della produzione del Farmaco dovuta ad un insieme di fattori, ivi inclusa la scadenza brevettuale di alcune componenti, si chiede se sia possibile per il lotto 229 prevedere una scadenza del contratto di fornitura generato dalla gara in oggetto, anticipata al Maggio 2022. Si chiede infine conferma che i meccanismi di sostituzione previsti all'art.16 dello "Schema di Convenzione - Innovazione Tecnologica" valuteranno esclusivamente se il prodotto che si propone in sostituzione abbia le caratteristiche minime richieste in capitolato e dunque avrebbe potuto formare oggetto dell'offerta originaria del concorrente.	Lotto 229: il lotto sarà oggetto di rettifica nella formulazione dell'unità di misura e dosaggio; si invita in ogni caso a presentare offerta riportando nell'allegato dettaglio prezzi i riferimenti corretti. Per quanto concerne il prezzo a base d'asta, come precisato nel disciplinare di gara, è superabile quindi si raccomanda di formulare offerta in ogni caso. Per quanto riguarda le scadenze brevettuali di farmaci in corso di fornitura, come riportato nello schema di convenzione, si procederà alla risoluzione della convenzione e degli ordinativi di fornitura per l'avvio di nuove procedure in concorrenza. Le proposte di innovazione tecnologica in corso di fornitura verranno valutate di volta in volta.
Gentilissimi, la presente per comunicare che il cig 8596894D58 associato al lotto 377 risulta ancora in definizione. Si chiede pertanto di procedere al suo perfezionamento al fine di permettere il versamento del contributo all'ANAC. Ringraziandovi porgiamo cordiali saluti	vedasi risposte precedenti

<p>Buongiorno, confermate che non è richiesta polizza provvisoria? Quando verranno confermati i CIG per il pagamento ANAC? Grazie</p>	vedasi risposte precedenti
<p>BUONGIORNO, DEVO PARTERCIPIARE ALLA GARA IN OGGETTO PER IL LOTTO 1111. CIG 8597511A83 MA HO RISCONTRATO UN PROBLEMA PER IL PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO ANAC. ALLEGO IL MESSAGGIO CHE SI PRESENTA SUL SITO E ATTENDO UN VOSTRO GENTILE RISCONTRO. GRAZIE CORDIALI SALUTI LABORATORIO FARMACEUTICO CT SRL</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Spett.le, informiamo che entrando nel portale Anac per effettuare i pagamenti delle tasse dei lotti in gara, compare la seguente scritta "il codice inserito è valido ma non è attualmente disponibile al pagamento . E' opportuno contattare la Stazione Appaltante". Considerando i termini molto stretti di scadenza gara, si prega di perfezionare i Cig . ringraziamo Cordiali Saluti</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Buongiorno, gentilmente potreste confermare che non è necessaria la presentazione della cauzione provvisoria? Cordiali saluti.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Spett.le Ente, con rif. all'Allegato B.2.1 al Disciplinare di gara, al punto m) si cita "al fine della riduzione percentuale dell'importo della cauzione provvisoria, di essere in possesso delle seguenti certificazioni o degli ulteriori titoli o documenti previsti dall'art. 93, comma 7, del D.Lgs. 50/2016, che allega in copia". Nel Disciplinare non si fa riferimento ad alcuna cauzione provvisoria. Il punto m) sopra citato è da considerarsi refuso? Cordiali saluti Ufficio gare</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Con riferimento alla gara in oggetto, con la presente si segnala che sul portale ANAC non ci è possibile procedere al pagamento poichè, una volta inserito il CIG, il sistema segnala quanto segue "il codice inserito è valido ma non è al momento disponibile per il pagamento. E' opportuno contattare la stazione appaltante". Rimaniamo in attesa di un riscontro per poter proseguire con la presentazione della documentazione. Cordiali saluti.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Spett.le Azienda Zero, la presente per chiedere il seguente chiarimento: Allegato B3 Dettaglio prezzi - Altri Confezionamenti/Dosaggi E' obbligatorio indicare nell'allegato tutti i Confezionamenti disponibili e dosaggi in commercio? (pag. 29 Disciplinare di Gara) Se sì, dobbiamo compilare un file .xls separato o li inseriamo nell'All. B3 Dettaglio prezzi insieme ai lotti offerti? Ringraziamo e porgiamo cordiali saluti.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>In riferimento all'Appalto Specifico di cui all'oggetto, la scrivente Società vi segnala, che ha riscontrato l'inserimento di due lotti dedicati al principio attivo Fremanezumab - Ajovy 225 mg: Lotto 962 Sublotto A dosaggio 225 mg - fabbisogno complessivo 8.580 Lotto 1344 Sublotto A dosaggio 225 mg - fabbisogno complessivo 5.100 Alla luce di quanto sopra riportato, si chiedono le motivazioni di questo doppio inserimento. Si segnala inoltre, che la scrivente Società, commercializza la specialità medicinale Ajovy dosaggio 225 mg con i seguenti confezionamenti: 1 siringa preimpita (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml) 3 siringhe preimpite (vetro) 225 mg - soluzione iniettabile 1,5 ml (150mg/ml) Pertanto si chiede la possibilità di presentare l'offerta economica per i due confezionamenti sopra indicati.</p>	<p>Il lotto 1344 verrà stralciato con apposito provvedimento e si conferma il lotto 962. Potranno essere proposti i due confezionamenti riportando i corretti riferimenti nell'allegato dettaglio prezzi, mantenendo lemedesime quotazioni per unità di misura, come previsto dal disciplinare di gara.</p>
<p>Spettabile Amministrazione, l'art. 4 della convenzione prevede che alla consegna i prodotti abbiano la validità residua di 2/3 della validità totale. Considerata la natura biologica dei prodotti di cui ai lotti nn. 231 e 238 chiediamo se è possibile avvalerci della possibilità prevista dall'art. 4 in cui la validità minima è stabilita in 4 mesi. L'apposita nota di cui all'art. 4 in quale sezione della documentazione dovrà essere inserita? Amministrativa o Economica? Cordiali saluti.</p>	vedasi risposta a precedente quesito analogo e quanto previsto dallo schema di convenzione.

<p>Buongiorno, ad oggi 26/01 i CIG non risultano essere ancora stati perfezionati sul portale ANAC. Si chiede pertanto un posticipo dei termini al fine di poter preparare tutta la documentazione richiesta in modo corretto.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Spett.le Ente, con riferimento alla documentazione da produrre per la gara in oggetto siamo a chiederVi: nell'Allegato denominato:"Allegato B.3-Dettaglio prezzi" viene richiesto l'importo biennale del lotto (e del sub lotto) ma nel capitolato abbiamo indicazione che la procedura è per 36 mesi. Pertanto è possibile modificare noi stessi il file con la dicitura 36 mesi o verrà fornito da parte Vostra il file corretto? Grazie. Grazie e cordiali saluti.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>con la presente segnaliamo alcuni errori da rettificare su alcuni Lotti di cui siamo interessati a partecipare: LOTTO N° 1200.A - Modifica (Dosaggio) e Base D'Asta per il prodotto "IODOPOVIDONE" Oftasteril 175mg collirio soluzione oftalmica flacone da 3,5 ml, attualmente il Dosaggio corretto è di 50MG/ML; - Modifica Base D'Asta il prezzo a Base D'Asta non è corretto, in quanto, quello attuale ed aggiornato è di Euro 4,0950= a flacone + IVA, anzichè, come segnato nell'elenco Allegato B.5-Capitolato Tecnico Euro 3,75000= a flacone + IVA. LOTTO N° 1240.A - Modifica (Dosaggio) e Base D'Asta per il prodotto "LIDOCAINA CLORIDRATO" Lidocaina Clorid. 20mg collirio soluzione oftalmica monodose da 0,5 ml, attualmente il Dosaggio corretto è di 40MG/ML; - Modifica Base D'Asta il prezzo a Base D'Asta non è corretto, in quanto, quello attuale ed aggiornato è di Euro 1,1819= a monodose + IVA, anzichè, come segnato nell'elenco Allegato B.5-Capitolato Tecnico Euro 1,13640= a monodose + IVA. LOTTO N° 1301.A - Modifica Base D'Asta il prezzo a Base D'Asta per il prodotto "VERDE INDOCIANINA" Verdye fiala da 25 MG, non è corretto, in quanto, quello attuale ed aggiornato è di Euro 171,27= a fiala + IVA, anzichè, come segnato nell'elenco Allegato B.5-Capitolato Tecnico Euro 86,47701= a fiala + IVA. Vi chiediamo gentilmente di verificare e procedere alla modifica del Dosaggio e dei prezzi a Base D'Asta per i lotti segnalati, in modo da non precludere la nostra partecipazione, considerando che si tratta inoltre di prodotto esclusivo.</p>	<p>Come già risposto a precedenti quesiti analoghi i corretti riferimenti e formulazioi dovranno essere riportate nell'allegato file dettaglio prezzi quando richiesto dalla stazione appaltante. I prezzi a base d'asta sono un riferimento per la staizone appaltante e potranno essere superati, secondo quantoprevisto dal disciplinare di gara. Si raccomanda pertanto di formulare offeta in ogni caso.</p>
<p>Gentilissimi, in merito al pagamento ANAC, si informa che ad oggi 26 gennaio il sistema restituisce il seguente messaggio: "Il codice inserito è valido ma non è attualmente disponibile per il pagamento. E' opportuno contattare la stazione appaltante." Confermata inoltre che non è prevista alcuna cauzione provvisoria? Ultima richiesta, in merito alla base d'asta da voi inserita per il lotto 1261 è presente una differenza tra il sub lotto A e il sub lotto B, è possibile superare la base d'asta applicando il prezzo corretto? Grazie per la collaborazione Cordiali Saluti ALk-Abellò</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Salve, Con la presente si segnala quanto segue: - Il lotto 790 A-B Leuprorelina i dosaggi corretti sono rispettivamente 45 mg e 7,5 mg. Vi chiediamo inoltre l'inserimento del dosaggio 22,5 mg (trimestrale) avendo così la possibilità, la Regione, di avere a disposizione la somministrazione mensile, trimestrale e semestrale. - Circa il lotto 797 Enzalutamide, vi comunichiamo che la forma farmaceutica capsule non sarà più commercializzata a breve ed è sostituita con la forma farmaceutica compresse - lotto 798 Enzalutamide - Si sottolinea che sia il dosaggio sia la posologia che la modalità di somministrazione rimangono invariate rispetto alla forma farmaceutica in capsule molli 40 mg, rendendo così immediata la conversione alle compresse rivestite con film. Vi chiediamo quindi di sommare i fabbisogni inerenti le capsule alle compresse.</p>	<p>Lotto 790 A e B: il lotto sarà oggetto di rettifica per il dosaggio;si invita in ogni caso a presentare offerta riportando nell'allegato dettaglio prezzi i riferimenti corretti. Lotto 797: si confermano gli atti di gara; Lotto 798: si prende atto e si invia a formulare offerta con la nuova formulazione indicando nell'allegato dettaglio prezzi le specifiche corrette.</p>

<p>ALLEGATO_B.5-CAPITOLATO_TECNICO</p> <p>In riferimento all'allegato B.5 con l'elenco dei prodotti si richiedono i seguenti chiarimenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Si chiede di motivare l'esclusività del lotto 193.A ANTITROMBINA III UMANA - Si segnala che per il lotto 251.B è stato inserito il prezzo a Unità Internazionale e non a flacone come indicato nell'unità di misura relativa alle quantità a gara. Si chiede conferma che il prezzo da considerare come base d'asta sia € 355,20 e non € 1,4208 - Si segnala che per il lotto 234.D è stato inserito il prezzo a Unità Internazionale e non a flacone come indicato nell'unità di misura relativa alle quantità a gara. Si chiede conferma che il prezzo da considerare come base d'asta sia € 127,25 e non € 0,509 - Si segnala che alcuni prezzi posti a base d'asta non sono in linea con le attuali condizioni di mercato. Si chiede quindi un adeguamento di tali prezzi a quanto attualmente in essere a seguito di aggiudicazione delle ultime gare regionali. <p>SCHEMA DI CONVENZIONE</p> <p>Articolo 14 - Modalità e termini di esecuzione della fornitura ed esecuzione in danno</p> <p>Si richiede che per i prodotti emoderivati venga tolto l'obbligo di consegna con validità di almeno 1/3 del totale. Tale richiesta scaturisce dalla particolare natura dei prodotti citati, la lavorazione e le successive fasi di controllo qualità, ai fini di garantire la sicurezza del prodotto, richiedono diversi mesi che, conseguentemente, riducono il periodo di validità di quanto viene consegnato. Non ultimo il magazzino lavora con sistema FIFO (first in / first out), ne consegue che non è possibile forzare la scelta del lotto da spedire, quindi un eventuale reso potrebbe comportare la sostituzione con prodotto con analoga scadenza.</p> <p>Articolo 24 - Penalità e forza maggiore</p> <p>Si chiede lo stralcio delle penalità di cui all'articolo 24 per gli emoderivati la cui produzione è particolarmente impattata (e con ogni probabilità continuerà ad essere impattata) dalla situazione emergenziale Covid. Com'è noto una carenza del plasma da donazione comporta una mancata produzione e, di conseguenza, l'indisponibilità di prodotto finito.</p> <p>In subordine, per le ragioni di cui sopra, si chiede conferma che, con riferimento agli emoderivati, tra le cause di forza maggiore siano annoverabili la carenza di materia prima (quale il plasma) dovuta ad una diminuzione delle donazioni in conseguenza alla pandemia Covid.</p> <p>Si chiede infine conferma che a fronte di stralci integrali delle penali, ovvero, di stralcio per causa di forza maggiore come sopra esemplificata, la facoltà della P.A. di acquistare sul libero mercato non comporti l'addebito dell'eventuale maggior prezzo al fornitore aggiudicatario, proprio in considerazione dell'attuale situazione emergenziale.</p> <p>Inoltre, sempre con riferimento alle penali ove confermate, si richiede l'adeguamento delle percentuali di riferimento (attualmente indicate nella misura del 2%) a quanto previsto dalla normativa (massimo 1%, giornaliero).</p>	<p>lotto 193 A: Si rappresenta che i lotti relativi al piano sangue sono al momento oggetto di verifica da parte del Gruppo Tecnico. Verrà fornito avviso nella giornata di lunedì 08/02/2021 in merito all'eventuale stralcio o non aggiudicazione dalla presente fornitura.</p> <p>Lotti 251B e 234D: si conferma che per un mero errore materiale i prezzi inseriti non risultano corretti, si chiede comunque di formulare offerta anche se a prezzo superiore alla base d'asta.</p> <p>articolo 14 convenzione: Le specifiche riportate nello schema di convenzione si riferiscono a previsioni standard. Come previsto nello schema di convenzione: <i>Previo accordo con Azienda Zero, in deroga a quanto precedentemente definito e per situazioni assolutamente particolari, in virtù delle caratteristiche biotecnologiche del prodotto medicinale e del limitato numero di lotti di produzione derivante dalla natura del farmaco orfano dello stesso, dichiarato con apposita nota in sede di gara, il Fornitore si impegna a consegnare il prodotto con una data di scadenza minima di 4 mesi.</i></p> <p>Articolo 24 - Penalità e forza maggiore: Le specifiche riportate nello schema di convenzione si riferiscono a previsioni standard. Eventuali modifiche contrattuali dovranno essere concordate con le singole Aziende sanitarie in vase esecutiva.</p>
<p>Tra la documentazione di gara è presente il file "Allegato B.7 -Modello di Giustificazioni Offerta Economica", ma nel disciplinare non è indicato se debba essere presentato o meno.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si chiarisca se tale file debba essere presentato in questa fase tra i documenti di offerta • In caso debba essere presentato, si confermi che può essere inserito all'interno della cartella .zip insieme al file "Allegato B.3-Dettaglio prezzi" 	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.</p>
<p>Pagamento del contributo ANAC</p> <p>Si segnala che al momento del pagamento del contributo all'interno del portale ANAC, dopo aver inserito il codice CIG il sistema segnala che "il codice inserito è valido ma non è attualmente disponibile per il pagamento. E' opportuno contattare la Stazione Appaltante".</p> <ul style="list-style-type: none"> • Si prega di volerlo urgentemente rendere disponibile al pagamento, considerando che dal momento del vostro sblocco devono passare 24 ore prima che l'operatore possa effettuare il pagamento 	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>Buongiorno</p> <p>chiediamo cortesemente di indicarci per quale % del valore complessivo dei lotti offerti è necessario emettere garanzia provvisoria (se dovuta) ed i dati necessari per l'emissione.</p>	<p>cauzione non dovuta</p>
<p>Spett.le Azienda,</p> <p>si comunica che, ad oggi, i CIG non sono stati ancora perfezionati. Si prega di voler procedere con il perfezionamento in modo da poterci permettere di pagare il contributo.</p>	<p>vedasi sito ANAC</p>
<p>Spettabile Ente,</p> <p>è possibile bloccare l'invio automatico delle email è da ieri pomeriggio che non si fermano.</p> <p>Ringraziamo in anticipo per quanto farete.</p>	<p>Abbiamo provveduto con Sintel</p>

<p>Gent.mi, in merito alla precedente comunicazione, rettifichiamo i quantitativi indicati per maggior precisione. Con la presente presi in considerazione i quantitativi triennali da Voi indicati per il Lotto 915, siamo a comunicare che il fabbisogno regionale ANNUALE per la Regione è il seguente: Translarna 1000 mg 720 bustine (24 confezioni) Translarna 125 mg 2160 bustine (72 confezioni) Translarna 250 mg 10440 bustine (348 Confezioni) Onde evitare future problematiche di carenze, si chiede cortesemente di rivedere i quantitativi posti a gara. Cordiali Saluti</p>	<p>I fabbisogni indicati si riferiscono a previsioni basate sui consumi storici o previsioni di consumo. I consumi saranno monitorati in corso di fornitura. Si raccomanda in ogni caso di formulare offerta.</p>
<p>Oggetto: VII° Appalto specifico per la fornitura di farmaci in esclusiva per le Aziende Sanitarie della Regione del Veneto - LOTTO 77 A In relazione alla procedura in oggetto e, in particolare, in merito al lotto 77.A A07EC02 MESALAZINA MESAVANCOL 1200 mg COMPRESSE GASTRORESISTENTI RILASCIO PROLUNGATO desideriamo segnalare, come già precisato in fase di consultazione di mercato che ormai da tempo è presente la nostra specialità medicinale PENTACOL 1200, del tutto equivalente a MESAVANCOL. Forniamo a riguardo alcune informazioni circa i due farmaci: Vi è identità di principio attivo e di dosaggio (Mesalazina 1200 mg), di forma farmaceutica (compresse), di via di somministrazione (orale) e di unità posologiche (60 e 120 compresse) contenute nelle rispettive confezioni di Pentacol e Mesavancol. Identiche ovviamente sono anche le indicazioni terapeutiche, riferite alla colite ulcerosa. Quanto alle modalità di rilascio del principio attivo, entrambi i medicinali sono costituiti da compresse gastroresistenti, il cui meccanismo d'azione consiste nell'attraversare indenni il sistema gastrointestinale, rilasciando il principio attivo nel tratto distale del colon, dove esercita la sua azione topica di cura della colite ulcerosa. I due Riassunti delle caratteristiche del prodotto (RCP), approvati da AIFA contengono le seguenti precisazioni: - per Pentacol: «Pentacol compresse gastroresistenti a rilascio modificato, a cessione pH dipendente attraverso indenne la parte superiore dell'intestino e rilascia il principio attivo nei segmenti interessati dalla malattia, ileo distale e colon, in cui il pH è superiore a 6,5»; - per Mesavancol: «[la formulazione a matrice di Mesavancol] prevede il rivestimento con copolimeri di acido metacrilico-metilmetacrilato (1:1) e copolimero di acido metacrilico-metilmetacrilato (1:2), che sono stati formulati per un rilascio ritardato di mesalazina ad un'esposizione approssimativamente a pH 7. Ciò detto, riteniamo che MESAVANCOL abbia perso la sua caratteristica di "esclusività" e, pertanto, chiediamo lo stralcio del lotto o, in seconda istanza, che ci sia data la possibilità di sottoporre offerta con il nostro prodotto PENTACOL 1200.</p>	<p>Lotto 77: si confermano gli atti di gara</p>
<p>in riferimento alla propria partecipazione al VII Appalto Specifico per la fornitura di farmaci in esclusiva per le Aziende Sanitarie della Regione Veneto, chiede spiegazioni in merito all'assenza, nell'elenco dei lotti, dei farmaci per il trattamento dell'Epatite C, in particolare del farmaco MAVIRET (principio attivo Glecaprevir, Pibrentasvir) attualmente commercializzato in esclusiva dalla scrivente. In attesa di un sollecito riscontro porgiamo distinti saluti</p>	<p>l'inserimento del prodotto in oggetto verrà eventualmente valutato per i prossimi appalti specifici</p>
<p>Buongiorno, con riferimento alla gara in oggetto, si chiede il seguente chiarimento: tra i documenti amministrativi richiesti ai fini della partecipazione, è prevista l'accettazione del vs. Protocollo di Legalità. Tale documento NON è stato inserito tra la documentazione di gara, si tratta di refuso? Oppure ci si riferiva all'allegato B.6 Informativa Privacy? Nel restare in attesa di ricevere un vs. cortese riscontro, porgiamo cordiali saluti.</p>	<p>I riferimenti per poter scaricare il protocollo di legalità sono stati forniti nella documentazione di gara.</p>
<p>Buongiorno, con riferimento alla gara in oggetto, con la presente si segnala che nella Piattaforma ANAC i CIG di gara non risultano perfezionati e non siamo riusciti a creare l'avviso di pagamento contribuito. Confermate che al momento i CIG non sono ancora attivati? Distinti saluti</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>Facciamo rilevare che come segnalato in sede di consultazione di mercato, manca un lotto esclusivo per Berinert 500 (Proteina umana antiangioedema) in quanto unico concentrato di Inibitore umano della C1-esterasi diluito in 10 mL con posologia d'uso personalizzata in base peso corporeo e ne richiediamo la sua introduzione. Si chiede pertanto l'inserimento di un lotto con tale dosaggio.</p>	<p>sarà valutato l'eventuale inserimento in una prossima procedura</p>
<p>Buonasera, purtroppo i CIG per il pagamento dei contributi ANAC ad oggi risultano non ancora perfezionati, per cui non è possibile procedere al pagamento. Si chiede gentile riscontro alla presente, in modo da poter assolvere ai pagamenti richiesti in congruo anticipo essendo anche causa di esclusione dalla procedura.</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>Spett.le Ente, per il Lotto 435A (GONADOTROPINA 1000 UI) si richiede di adeguare la base asta al prezzo attualmente in vigore di € 5,46152</p>	<p>Si fa presente che, come già segnalato in risposte precedenti, i prezzi posti a base d'asta sono superabili. Si invita pertanto a formulare in ogni caso offerta.</p>
<p>Spett.le Ente, per il Lotto 435B (GONADOTROPINA 2000 UI) si richiede di adeguare la base asta al prezzo attualmente in vigore di € 7,28879</p>	<p>vedasi risposta precedente</p>
<p>Spett.le Ente, per il Lotto 435D (GONADOTROPINA 5000 UI) si richiede di adeguare la base asta al prezzo attualmente in vigore di € 15,16636</p>	<p>vedasi risposta precedente</p>

Spett.le Ente, per il Lotto 371 A si può presentare offerta con un prodotto classificato come dispositivo medico ?	confermiamo gli atti di gara: la procedura si riferisce a soli farmaci con AIC
Spett.le Ente, per il Lotto 373 A si può presentare offerta con un prodotto classificato come dispositivo medico ?	confermiamo gli atti di gara: a procedura si riferisce a soli farmaci con AIC
Egredi Dottori, ci riferiamo alla valutazione di esclusività compiuta da Codesta Amministrazione in relazione ai farmaci a base di Alfa 1 Antitripsina Umana laddove ha identificato un'unica specialità medicinale (lotto 223 A "ALFA 1 ANTITRIPSINA UMANA - RESPREEZA - 1000mg POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE ENDOVENOSA DILUITO FLACONE", con prezzo a base d'asta di euro 219,15359, per una durata di 36 mesi a decorrere dal 01/05/2021 al 30/04/2024 e per un fabbisogno complessivo di 11.070 flaconi). Tale identificazione di un'unica specialità medicinale appare invero illogica e ingiustificatamente escludente per Grifols Italia Spa - a fronte della presenza sul mercato anche del farmaco di titolarità della scrivente "ALFA 1 ANTITRIPSINA UMANA - PROLASTIN - 1000 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE ENDOVENOSA DILUITO FLACONE", non incluso tra i lotti di fornitura - nonché penalizzante per il servizio sanitario regionale, in quanto non consente la verifica del miglior risparmio realizzabile sia per l'uno che per l'altro farmaco a fronte di tutte le possibili esigenze di acquisto, attese le caratteristiche dei farmaci (plasmaderivati) di cui si discute e la libertà prescrittiva del medico che finirebbe, altrimenti, per essere ingiustamente limitata. Tra l'altro, stante la durata prevista per la fornitura oggetto del lotto 223 A con attivazione differita al 01/05/2021 (ovvero in prossimità della scadenza della fornitura già aggiudicata a Respreeza nel 2017, N. di gara 6865946 - Lotto N. 296) e scadenza al 30/04/2024 (salvo proroga), la scrivente rischierebbe di vedersi esclusa dal mercato veneto fino al 2024. Si chiede, pertanto, di voler inserire un lotto di fornitura anche per la specialità "PROLASTIN - 1000 MG POLVERE E SOLVENTE PER SOLUZIONE INIETTABILE ENDOVENOSA DILUITO FLACONE", in caso contrario vogliate chiarire che è consentita la partecipazione al lotto 223 A anche con il prodotto PROLASTIN - 1000 MG.	Lotto 223 A: Si rappresenta che i lotti relativi al piano sangue sono al momento oggetto di verifica da parte del Gruppo Tecnico. Verrà fornito avviso nella giornata di lunedì 08/02/2021 in merito all'eventuale stralcio o non aggiudicazione dalla presente fornitura.
Spett.le Ente, per il lotto 497A si richiede LIOTIR 20 mcg/ml ?	si intende il dosaggio 20ML 20MCG/ML
DGUE-Con riferimento alla parte IV dei criteri di selezione, visto quanto indicato al punto 7.2 e 7.3 del disciplinare di gara, si richiede di confermare che il concorrente dichiara di possedere tutti i requisiti richiesti dai criteri di selezione, targando la voce SI alla domanda "Soddisfa i criteri di selezione richiesti" senza compilare dettagliatamente la sezione A,B,C,D.	Il DGUE dovrà essere compilato nel rispetto delle specifiche previste per la procedura in oggetto.
Buonasera,con la presente siamo a chiedere se, i Prezzi a Base d'Asta per Unità di Aggiudicazione, relativi ai Lotti 649,A Immunoglobulina Umana Antiepatite B - Immunohbs 180UI, Lotto 1.317.A Complesso Protrombinico Umano - Uman Complex 500UI e Lotto Lotto 253.A Fattore di Von Willebrand - Wilfactin 1.000UI, sono da considerarsi ad U.I. oppure a Fiala/Flacone?	Lotto 649 A- lotto 253:si conferma l'errore, si invita in ogni caso a presentare offerta riportando nell'allegato dettaglio prezzi i riferimenti corretti. lotto 1317: Si rappresenta che i lotti relativi al piano sangue sono al momento oggetto di verifica da parte del Gruppo Tecnico. Verrà fornito avviso nella giornata di lunedì 08/02/2021 in merito all'eventuale stralcio o non aggiudicazione dalla presente fornitura.
Buonasera, con riferimento al Lotto n.240 Simoctocog Alfa (Fattore VIII di coagulazione, ricombinante) Nuwiq, gentilmente, siamo a chiedere l'inserimento nell'elenco prodotti anche dei dosaggi in Flaconi da 2.500UI, 3.000UI e 4.000UI. Rimanendo in attesa di risposta porgiamo cordiali saluti.	Le specialità mancanti verranno eventualmente inserite in una successiva procedura di gara
DGUE-Si richiede di comunicare il numero la data e la pagina di pubblicazione della procedura, sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea.	trattandosi di appalto specifico su SDA non è prevista pubblicazione in GUUE ma su invito.
lotto n° 1331.A "IMMUNOGLOBULINA UMANA ANTIEPATITE B - IGANTIBE 1000 UI": la Nostra Società commercializza una varietà di Immunoglobuline umane anti-epatite B, tra cui la specialità intramuscolare con nome commerciale "Immunohbs" con dosaggi: 180 UI, 540 UI e 1000 UI. Come a voi certamente noto ed a conferma di quanto precisato sopra, le suddette specialità sono tuttora commercializzate sul vostro territorio regionale in virtù del rinnovo (n. 205 del 17-4-2020) del contratto derivato dall'aggiudicazione, n° . 214 del 22.12.2017(procedura Rif Interno 2017.001.03. N. di gara 6865946), "1° appalto". Inoltre riteniamo che il prodotto "IMMUNOGLOBULINA UMANA ANTIEPATITE B - IGANTIBE 1000 UI" non abbia le caratteristiche di unicità e che pertanto il lotto n° 1331.A non possa essere considerato un lotto in "esclusiva" e ne chiediamo l'annullamento. Chiediamo inoltre, di inserire nel capitolato tecnico, un lotto dedicato al dosaggio 540 UI (come da contratto sopracitato, procedura Interno 2017.001.04. N. di gara 6999632) , in quanto il presente dosaggio viene da tempo utilizzato nella vostra regione con le stesse indicazioni d'uso cordiali saluti	Lotto 1331:Si confermano gli atti di gara.Le specialità mancanti verranno eventualmente inserite in una successiva procedura di gara

<p>si chiede nuovamente di specificare se vi sia la necessità di stipulare delle garanzie provvisorie per l'espletamento della gara in quanto nelle informazioni presenti nella documentazione di gara non è chiaro.</p>	<p>si conferma che non è prevista cauzione</p>
<p>Buongiorno, si chiede conferma che non sia prevista esclusione in caso di offerta superiore alla base d'asta.</p>	<p>si conferma</p>
<p>Buongiorno, abbiamo ricevuto l'invito alla gara in oggetto ma nel capitolato non abbiamo trovato i seguenti prodotti da offrire:</p> <ul style="list-style-type: none"> • PARACETAMOLO COMPRESSE • GLICEROLO SUPPOSTE • GLICEROLO MICROCLISMI • OSSIDO DI ZINCO UNGUENTO • BICARBONATO DI SODIO COPRESSE 	<p>I principi attivi in concorrenza verranno inseriti in apposito successivo appalto specifico</p>
<p>Buongiorno, sto cercando di pagare i cig di gara, ma il sistema mi dà il seguente messaggio: "Il codice inserito è valido ma non è attualmente disponibile per il pagamento. E' opportuno contattare la stazione appaltante."</p>	<p>Si invita a verificare i contributi da pagare sul sito ANAC</p>
<p>Buongiorno, vi segnaliamo che ancora ad oggi i CIG non sono disponibili al pagamento in quanto non ancora perfezionati.</p>	<p>Si invita a verificare i contributi da pagare sul sito ANAC</p>
<p>Spett.le, In riferimento all'art. 4 dello schema di convenzione, al paragrafo "Modifica del codice e/o del confezionamento", al secondo capoverso, viene riportato "All'atto della consegna tutti i prodotti dovranno presentare un periodo di validità non inferiore ai 2/3 del periodo di validità totale". Si chiede cortesemente di confermare che la frase successiva, è riferita ai medicinali che sono stati consegnati con un periodo di validità superiore ai 2/3 del periodo di validità totale. Infatti, per medicinali consegnati con un periodo di validità superiore ai 2/3 del periodo di validità totale e secondo le quantità richieste, la Scrivente Azienda non si ritiene responsabile per il mancato utilizzo del medicinale, e si riserva di valutare caso per caso le eventuali richieste di rimborso.</p>	<p>Si conferma. Gli eventuali casi particolari dovranno essere gestiti in fase contrattuale con le singole Aziende Sanitarie.</p>
<p>Egregio RUP, in relazione alla procedura di GARA in oggetto, Le chiediamo di chiarire il punto dettagliatamente descritto qui di seguito: - Nella gara sopraindicata il seguente lotto, di nostro possibile interesse, è così descritto: Lotto Descrizione lotto Specialità Dosaggio Unità di Misura Q.tà biennale Base Asta per unità di aggiudicazione (IVA esclusa) Note indicazioni 193 A ANTITROMBINA III UMANA ATKED 1000 FL 18.012 €. 153,65619 Quota extra piano sangue Come estrapolato da Vs. capitolato tecnico nel campo "Descrizione lotto" è stato indicato che si tratta di ANTITROMBINA III UMANA, mentre nel campo "Note Indicazioni" è stato specificato che il prodotto richiesto è un extra piano sangue (ossia la differenza fra il fabbisogno di Antitrombina III Umana nella regione e il prodotto ottenuto dal conto lavoro). Il lotto, così come descritto, identifica una unica Specialità Medicinale fra quelle presenti sul mercato, rendendo il lotto stesso esclusivo e non contendibile. D'altra parte, la dicitura "EXTRA PIANO SANGUE" identifica il MERCATO COMMERCIALE dell'Antitrombina III umana e in generale degli Emoderivati. In questo mercato, vi sono vari Operatori economici che possono offrire il principio attivo richiesto e NON RISULTANO osservi motivazioni cliniche che portano ad identificare uno specifico brand come esclusivo, come da voi richiesto. Inoltre, anche la motivazione che attualmente la Regione riceve uno specifico brand di Antitrombina dal conto lavoro non è pertinente, in quanto anche la lavorazione del plasma (come d'altronde dovrebbe essere l'acquisto delle Specialità Medicinali) è oggetto di gara e quindi in un futuro prossimo (all'inizio del 2022 scadrà la gara in essere della lavorazione del plasma), la nuova gara potrebbe essere aggiudicata ad un'altra azienda e così la Regione potrebbe ricevere un brand differente dall'attuale come quota del piano sangue. Pertanto chiediamo che questo lotto sia contendibile dai vari operatori economici che possono offrire il principio attivo richiesto, eliminando la richiesta dello specifico brand ATKED. Ciò al fine di garantire la "concorrenza sul mercato" e l'accesso alla possibilità di fornitura a tutti gli Operatori Economici (come d'altronde è presente in tutte le altre stazioni appaltanti regionali); tale concorrenza, inoltre, dando la possibilità alle varie aziende di competere sull'offerta più vantaggiosa, comporterebbe anche la possibilità di un risparmio per la Regione stessa.</p>	<p>Lotto 193: Si rappresenta che i lotti relativi al piano sangue sono al momento oggetto di verifica da parte del Gruppo Tecnico. Verrà fornito avviso nella giornata di lunedì 08/02/2021 in merito all'eventuale stralcio o non aggiudicazione dalla presente fornitura.</p>

<p>A titolo esemplificativo, Vi comunichiamo che AULSS 3 Serenissima nell'anno 2020 ha inviato alla nostra società richiesta di offerta per antitrombina III umana a cui successivamente è seguito ordine di fornitura e pochi giorni fa è successo anche l'con AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA INTEGRATA VERONA, a conferma della NON ESCLUSIVITA' di ATKED. Infine, tenendo in considerazione la particolare situazione pandemica COVID che comporta incertezze sulla disponibilità dei prodotti emoderivati, a causa di una notevole diminuzione sia a livello internazionale delle donazioni, così come della stessa regione Veneto (-4%) e per questo oggetto di attenzione da parte di AIFA, riteniamo auspicabile inserire un lotto in cui tutte le aziende possano parteciparvi. Vi chiediamo pertanto: - la revoca del lotto così come descritto fine di bandirne uno nuovo con il solo principio attivo nella prossima gara concorrenziale, oppure la modifica, eliminando la richiesta specifica della Specialità ATKED garantendo così la possibilità di partecipazione libera a tutte le aziende che commercializzano il principio attivo richiesto. - inoltre, sempre in previsione della possibile carenza di emoderivati data dalla pandemia COVID e nell'ottica di ampliare la possibilità di fornitura, chiediamo che venga inserito anche il dosaggio da 500 UI, commercializzato da tutti gli operatori economici. Il confronto competitivo concorrenziale fra più aziende, inoltre, permetterà un risparmio della spesa sanitaria regionale e una maggiore possibilità di fornitura anche in caso di carenza di prodotto.</p>	<p>segue sopra</p>
<p>Egregio RUP, in relazione alla procedura di GARA in oggetto, Le chiediamo di chiarire il seguente lotto: Lotto Descrizione lotto Specialità Dosaggio Unità di Misura Q.tà biennale Base Asta per unità di aggiudicazione (IVA esclusa) 248 A FATTORE VIII UMANO DI COAGULAZIONE/FATTORE DI VON WILLEBRAND FANHDI 1000 UI FL 1.692 €. 0,3013 248 D FATTORE VIII UMANO DI COAGULAZIONE/FATTORE DI VON WILLEBRAND FANHDI 500 UI FL 312 €. 0,3013 Visto che nei piani terapeutici dei pazienti emofilici prescritti si hanno diversi dosaggi a seconda della clinica e del peso del paziente, CHIEDIAMO che nella presente gara degli esclusivi VENGANO INSERITI GLI ULTERIORI DOSAGGI della specialità medicinale emoderivata Fanhdi (250 U.I. e 1500 U.I.) e chiediamo che siano descritti come sublotti 248 B e 248 C. Inserendoli nella gara non si renderebbe necessaria una successiva procedura per l'acquisizione di tali dosaggi, nel caso che alcuni piani terapeutici li prevedessero. Ci preme fare presente inoltre che Alphanate e Fanhdi sono due specialità medicinali del tutto analoghe, appartenenti alla stessa classe ATC (B02BD06), costituite da Fattore VIII della coagulazione del sangue, complessato con Fattore von Willebrand, nelle stesse proporzioni (1:1,2). Soprattutto in questo momento in presenza di pandemia Covid-19, nell'ottica di una possibile carenza di farmaci emoderivati a livello nazionale e internazionale, riteniamo opportuno che la Regione possa disporre di entrambi i brand. Per completezza d'informazioni vi alleghiamo la dichiarazione d'equivalenza relativa a Fanhdi ed Alphanate. Inoltre, tenendo in considerazione la disponibilità limitata di questi prodotti, che non conosce genericazioni, i cui utilizzi sono in crescita a livello mondiale e i cui prezzi quindi, sono anch'essi in crescita, oltre la particolare situazione pandemica che comporta una riduzione della disponibilità del plasma, a causa di una notevole diminuzione a livello internazionale delle donazioni e per questo oggetto di attenzione da parte di AIFA, si richiede di rivedere a rialzo la base d'asta, inserendo il prezzo massimo di cessione ospedaliera in quanto oggi il prezzo di 0,3013 € risulta essere fuori mercato. Si evidenzia inoltre che tale prezzo dovrebbe essere riferito alle Unità Internazionali e non a flacone come indicato in tabella. Per quanto suddetto, tenendo in considerazione la particolare situazione pandemica COVID che comporta incertezze sulla disponibilità dei prodotti emoderivati, a causa di una notevole diminuzione a livello internazionale delle donazioni e quindi della materia prima così come della stessa regione Veneto (-4%), il PLASMA UMANO e per questo oggetto di attenzione da parte di AIFA, riteniamo auspicabile inserire nel lotto tutti i size di FANHDI e della specialità equivalente ALPHANATE. Vi chiediamo pertanto di: - includere la specialità medicinale emoderivata Fanhdi anche nei dosaggi 250 U.I. e 1500 U.I., al fine di rendere fruibile la specialità medicinale nei piani terapeutici dei pazienti emofilici e/o in alternativa poterla offrire aggiungendo righe nei sub lotti 248 A e D. - inserire in capitolato anche il prodotto equivalente Alphanate e/o in alternativa poterla offrire aggiungendo righe nei sub lotti 248 A e D. - rettificare il prezzo base d'asta di €. 0,3013 / flacone inserendo il prezzo base d'asta = al prezzo massimo di cessione ospedaliera di €. 0,51 / U.I. per fare fronte alla carenza di plasma attualmente riscontrata sul mercato e al continuo aumento della richiesta di emoderivati a livello mondiale che determina notevoli fluttuazioni del prezzo di offerta ed al fine di evitare che i lotti di emoderivati vadano deserti, che, rapportato al prezzo a flacone (es. gara ARIA Lombardia), è il seguente: FANHDI 250 U.I. = €. 127,50- FANHDI 500 U.I. = €. 255,00 -FANHDI 1000 U.I. = €. 510,00 -FANHDI 1500 U.I. = €. 765,00 -ALPHANATE 1000 U.I. = €. 510,00 -ALPHANATE 1500 U.I. = €.765,00</p>	<p>lotto 248:si confermano gli atti di gara eventuali dosaggi o specialità mancanti verranno inserite in un appalto successivo</p>

<p>Egregio RUP,</p> <p>in relazione alla procedura di GARA in oggetto, Le chiediamo di chiarire il punto descritto dettagliatamente qui di seguito: - Nella gara sopraindicata il seguente lotto, di nostro possibile interesse , è così descritto: Lotto Descrizione lotto Specialità Dosaggio Unità di Misura Q.tà biennale Base Asta per unità di aggiudicazione (IVA esclusa) Note indicazioni 646 A IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE ENDOVENA PRIVIGEN 10g FL 25.362 €. 41,76000 Quota extra piano sangue 646 B IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE ENDOVENA PRIVIGEN 2,5 g FL 0 Non indicato Ad alto titolo di Immunoglobuline (>=98%) e basso contenuto di IGA: Quota extra piano sangue 646 D IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE ENDOVENA PRIVIGEN 5 g FL 194.403 €. 65,53691 Ad alto titolo di mmunoglobuline (>=98%) e basso contenuto di IGA: Quota extra piano sangue Come estrapolato da Vs. capitolato tecnico nel campo “Descrizione lotto” è stato indicato che si tratta di IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE ENDOVENA mentre nel campo “Note Indicazioni” è stato specificato che ilprodotto richiesto è un extra piano sangue (ossia la differenza fra il fabbisogno di Immunoglobulina endovena nella regione e il prodotto ottenuto dal conto lavoro).Il lotto, così come descritto, identifica una unica Specialità Medicinale (Privigen) fra quelle presenti sul mercato, rendendo il lotto stesso esclusivo e non contendibile. D'altra parte, la dicitura “EXTRA PIANO SANGUE” identifica il MERCATO COMMERCIALE dell’Antitrombina III umana e in generale degli Emoderivati. In questo mercato, vi sono vari Operatori economici che possono offrire il principio attivo richiesto e NON RISULTANO esservi motivazioni cliniche che portano ad identificare uno specifico brand come esclusivo, come da voi richiesto. Inoltre, anche la motivazione che attualmente la Regione riceve uno specifico brand di Antitrombina dal conto lavoro non è pertinente, in quanto anche la lavorazione del plasma (come d'altronde dovrebbe essere l'acquisto delle Specialità Medicinali) è oggetto di gara e quindi in un futuro prossimo (all'inizio del 2022 scadrà la gara in essere della lavorazione del plasma), la nuova gara potrebbe essere aggiudicata ad un'altra azienda e così la Regione potrebbe ricevere un brand differente dall'attuale come quota del piano sangue. Pertanto chiediamo che questo lotto sia contendibile dai vari operatori economici che possono offrire il principio attivo richiesto, eliminando la richiesta dello specifico brand PRIVIGEN e le note nelle indicazioni che lo identificano, e mantenendo come unica descrizione del lotto la dicitura “IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE ENDOVENA”. Ciò al fine di garantire la concorrenza sul mercato e l'accesso alla possibilità di fornitura a tutti gli Operatori Economici (come d'altronde è presente in tutte le altre stazioni appaltanti regionali); tale concorrenza, inoltre, dando la possibilità alle varie aziende di competere sull'offerta più vantaggiosa, comporterebbe anche la possibilità di un risparmio per la Regione stessa. Infine, tenendo in considerazione la particolare situazione pandemica COVID che comporta incertezze sulla disponibilità dei prodotti emoderivati, a causa di una notevole diminuzione sia a livello internazionale delle donazioni, così come della stessa regione Veneto (-4%) e per questo oggetto di attenzione da parte di AIFA, *riteniamo auspicabile inserire un lotto in cui tutte le aziende possano parteciparvi. Vi chiediamo pertanto: - l'eliminazione della richiesta specifica della Specialità PRIVIGEN e delle note che la identificano, mantenendo esclusivamente la dicitura “IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE ENDOVENA”, garantendo così la possibilità di partecipazione libera a tutte le aziende che commercializzano il principio attivo richiesto. - inoltre, sempre in previsione della possibile carenza di emoderivati data dalla pandemia COVID e nell'ottica di ampliare la possibilità di fornitura, chiediamo che venga inserito anche il dosaggio da 20 g (per una grammatura completa di prodotto laddove venisse meno uno specifico dosaggio). - Nei tre sublotti 646 A-B-D è stata indicata una base d'asta che presumibilmente si riferisce ad una quotazione al grammo, mentre da quanto comunicato in capitolato tecnico l'aggiudicazione avverrà a flacone; la quotazione presunta al grammo del sublotto 646 A rilevata nel capitolato tecnico NON è più congrua ed in linea con i prezzi praticati a livello nazionale di questi ultimi mesi, visto lo SHORTAGE (carenza) della maggior parte degli emoderivati (es. immunoglobuline aspecifiche e specifiche) a livello nazionale ed internazionale. Per questo motivo, per fare fronte alla carenza di plasma attualmente riscontrata sul mercato e al continuo aumento della richiesta di emoderivati a livello mondiale che determina notevoli fluttuazioni del prezzo di offerta ed al fine di evitare che i lotti di emoderivati vadano deserti, Vi chiediamo di inserire come presso base d'asta il prezzo massimo di cessione ospedaliera di queste Specialità, fissato per tutte le specialità in commercio a 50,40 €/gr e valido per tutte le formulazioni. Molte Stazioni Appaltanti hanno recentemente seguito questa via (ad esempio Confronto Competitivo di ARIALombardia). Il confronto competitivo concorrenziale fra più aziende, infine, permetterà un risparmio della spesa sanitaria regionale e una maggiore possibilità di fornitura anche in caso di carenza di prodotto. Confidando nell'accoglimento della nostra richiesta, rimaniamo a Vostra disposizione per eventuali chiarimenti.</p>	<p>Lotto 646:Si rappresenta che i lotti relativi al piano sangue sono al momento oggetto di verifica da parte del Gruppo Tecnico. Verrà fornito avviso nella giornata di lunedì 08/02/2021 in merito all'eventuale stralcio o non aggiudicazione dalla presente fornitura.</p>
<p>Egregio RUP,</p> <p>in relazione alla procedura di GARA in oggetto, Le chiediamo di chiarire il seguente punto: PENALI CONTRATTUALI</p> <p>in riferimento allo “SCHEMA DI CONVENZIONE” di cui all' Articolo 14 - Modalità e termini di esecuzione della fornitura ed esecuzione in danno e Articolo 24 - Penalità e forza maggiore, teniamo a mettere in evidenza che diversamente dai farmaci di sintesi, gli EMODERIVATI sono farmaci derivati dal plasma umano, la cui materia prima è disponibile in quantità finita e non illimitata, le cui molteplici variabili (disponibilità di plasma, controllo sui donatori, sulla materia prima, sul “plasma pools”, controlli “in process” e sui prodotti finiti ed infine i Controlli di Stato, sui cui tempi, ovviamente, niente può la programmazione aziendale) ne determinano i tempi di produzione e di liberazione dei lotti, che ne rallentano ulteriormente la disponibilità sul mercato e sulla durata della quale il produttore/distributore non ha alcun tipo di controllo. Inoltre, a livello nazionale ed internazionale, mentre la risorsa plasma, che richiede sempre maggiori controlli per garantire la sicurezza di tali prodotti, scarseggia, la richiesta di tali prodotti è in continuo incremento a causa dell'aumento delle indicazioni, per i quali gli emoderivati sono impiegati. Ne deriva che tali prodotti possono essere soggetti per periodi anche lunghi di indisponibilità (shortage) come è successo negli ultimi anni per le immunoglobuline antitetaniche ed oggi per le immunoglobuline aspecifiche endovena e parte dell'albumina (comunicazione AIFA n°610 del 12.11.2020). La disponibilità di tali farmaci, non essendo prodotti per sintesi o in modo biotecnologico, dipende dalle quantità di plasma donato e quindi, a livello internazionale, dalla disponibilità di quest'ultimo. Di conseguenza, in generale quando il plasma manca, mancano i prodotti. Parimenti dicasi per l'obbligo di consegna di prodotto con scadenza superiore ai 2/3 del periodo di validità, visto che i prodotti moderivati, per tutte le procedure e controlli di Stato a cui vengono sottoposti, spesso sono disponibili al commercio con una validità inferiore ai 2/3 rispetto alla data di scadenza effettiva e anche in considerazione del fatto che le Aziende Sanitarie normalmente non fanno scorte di questi prodotti, ma ne ordinano mese per mese, avendo quindi una rotazione massima di magazzino di uno o due mesi. Per quanto riguarda i lotti pertinenti i farmaci emoderivati, Vi chiediamo pertanto di confermare: - esclusione di qualunque penale contrattuale, compreso il caso di acquisto in danno per indisponibilità temporanea del prodotto ed esclusione di vincoli di consegna prodotti con validità residua uguale o superiore ai 2/3 della validità totale scadenza del prodotto (visto le caratteristiche e peculiarità degli emoderivati sopra riportate); Tenendo in considerazione la particolare situazione pandemica COVID-19 che comporta incertezze sulla disponibilità dei prodotti emoderivati, a causa di una notevole diminuzione a livello internazionale delle donazioni e per questo oggetto di attenzione da parte di AIFA, la non esclusione degli emoderivati dall'obbligo di riconoscere penali in caso di indisponibilità di prodotto potrebbe condizionare e scoraggiare gli Operatori Economici nell'impegnarsi in una fornitura con penali con conseguente alta probabilità da parte della Stazione Appaltante di avere lotti deserti. - Nella gara sopraindicata i lotti “emoderivati” di cui si chiede l'eliminazione delle penali contrattuali e del periodo di validità residua maggiore o uguale dei 2/3 della validità totale del prodotto sono: 193 A - 223 A - 248 A, D - 646 A, B, D - 648 A - 1331 A. A supporto della nostra richiesta, ossia ELIMINAZIONE DELLE PENALI, riportiamo di seguito quanto stabilito praticamente da tutte le stazioni appaltanti compresa la Vs. Spettabile Azienda per gli emoderivati nei rispettivi nuovi capitolati di gara di tutte le regioni italiane:</p>	<p>Vedasi risposte precedenti a quesiti analoghi con riferimento a farmaci particolari. Come disciplinato all'art.4 della convenzione, le diverse casistiche dovranno essere concordate nei termini e modalità con le singole Aziende Sanitarie.</p>

<p>AZIENDA ZERO - C.R.A.V. REGIONE VENETO: si conferma la disponibilità della Stazione Appaltante ad accettare le vostre condizioni per la procedura in oggetto, ovvero: - esclusione di qualunque penale contrattuale (visto le caratteristiche e peculiarità degli emoderivati); - esclusione di vincoli di consegna prodotti con validità residua uguale o superiore ai 2/3 della validità totale scadenza del prodotto emoderivato; REGIONE LAZIO: Si conferma quanto riportato negli atti di gara, fermo restando che come previsto nell'Articolo 17 - Schema di Convenzione - Inadempimenti e penali - comma 1, le penali non si applicano agli emoderivati: "per ragioni non imputabili all'Azienda Sanitaria né a causa di forza maggiore". Rientrano in questa fattispecie (ragioni imputabili a causa di forza maggiore) la carenza di materia prima (plasma donato), in particolar modo se certificata/segnalata da AIFA. Relativamente alla validità residua al paragrafo 6 del Capitolato Tecnico è chiaramente specificato che i prodotti dovranno "presentare, all'atto della consegna una validità o vita utile residua pari ai 2/3 (due terzi) della vita utile stessa, salvo che le caratteristiche biotecnologiche del farmaco emoderivato perché impongano tempistiche diverse. Fondazione IRCCS POLICLINICO AGOSTINO GEMELLI di Roma In considerazione della peculiarità dell'oggetto della fornitura non verranno applicate penali solo in caso di indisponibilità documentata del prodotto. S.U.A.M. REGIONE MARCHE: Le penali per indisponibilità determinata da giustificati motivi, preventivamente comunicata alle Aziende Sanitarie, non sono applicabili per gli emoderivati. L'accettazione di prodotti con validità inferiore a 2/3 è possibile (art.4 del Capitolato Tecnico) S.U.A. REGIONE ABRUZZO: In considerazione di possibili criticità produttive degli emoderivati, in ipotesi di carenza del farmaco prescelto, non si procederà all'applicazione di penali o di richieste di danno, per la durata prevista, qualora sul mercato non siano presenti altri operatori che possano garantire la fornitura. UMBRIA SALUTE SCARL Relativamente agli emoderivati estrattivi e da RNA ricombinante, qualora gli organismi competenti (AIFA, Ministero della Salute, ecc..) dovessero evidenziare difficoltà di produzione o commercializzazione di uno o più prodotti oggetto della fornitura di gara, non verranno applicate le penali previste dalle norme di gara; AZIENDA SANITARIA DELLA PROVINCIA AUTONOMA DI BOLZANO: Le disposizioni relative a penali per indisponibilità del farmaco non si applicano in caso di temporanea indisponibilità di emoderivati INTERCENT ER (EMILIA ROMAGNA): • le penali riportate nello Schema di convenzione, Schema di carattere generale, non sono applicabili nel caso di specie, trattandosi di medicinali emoderivati ed essendo nota la possibile carenza di plasma. • quanto riportato nel Capitolato tecnico "Tutti i prodotti, al momento della consegna, devono avere un periodo di validità residua di almeno i 2/3 (due terzi); in caso contrario l'accettazione della merce sarà rimessa al giudizio della singola Azienda Sanitaria destinataria della fornitura." Costituisce una regola di carattere generale che si conferma ad eccezione di casi/eventi particolari per gli emoderivati. ALISA LIGURIA: Non sono applicabili penalità per indisponibilità temporanea documentata di prodotti emoderivati INNOVAPUGLIA: Si conferma che le convenzioni Quadro stipulate a valle dell'aggiudicazione recepiranno l'esclusione dell'applicazione di penali relative a ritardi e validità residua uguale o superiore ai 2/3 della validità totale con riferimento ai prodotti emoderivati. S.U.A. CALABRIA: Gli emoderivati dovranno rispondere alle normative vigenti. Qualora gli organismi competenti (AIFA, Ministero della Salute, ecc..) dovessero evidenziare difficoltà di produzione o commercializzazione di uno o più prodotti oggetto della fornitura della presente procedura di gara NON verranno applicate le penali previste dall'art. 20 della Convenzione. ESTAR TOSCANA: In caso di mancato rispetto dei termini di consegna, anche in assenza di comunicazioni scritte da parte del Fornitore, ESTAR si riserva di procedere direttamente all'acquisto del prodotto al secondo in graduatoria o altro fornitore sul libero mercato addebitando al Fornitore l'eventuale maggiore onere economico, oltre alle penali previste. Le suddette disposizioni non si applicano in caso di temporanea indisponibilità di emoderivati Per quanto riguarda la vita utile del prodotto all'atto della consegna, la clausola sulla durata complessiva di validità del prodotto, che deve essere almeno di due anni e comunque non inferiore a 2/3 della durata, non è applicabile agli EMODERIVATI.</p>	Segue sopra
REGIONE SARDEGNA: In riferimento ai lotti citati, si precisa che per quanto riguarda le risposte ai chiarimenti si conferma quanto indicato nella presente documentazione di gara. Le penali riportate nello Schema di convenzione, Schema di carattere generale, non sono applicabili nel caso di specie, trattandosi di medicinali emoderivati ed essendo nota la possibile carenza di plasma. Ed infine si chiarisce che quanto riportato nel Capitolato tecnico sulla "validità residua non inferiore ai 2/3 della validità totale" è una regola di carattere generale che si conferma ad eccezione di casi/eventi particolari (emoderivati). La valutazione finale sulla conformità della validità dei medicinali inviati resta a carico dei Direttori delle Strutture ordinanti. ARCS AZIENDA REGIONALE DI COORDINAMENTO PER LA SALUTE FRIULI (EX EGAS): Si conferma la nostra disponibilità ad accettare, come da precedente procedura 13FAR001/40, le vostre condizioni anche per la procedura in oggetto, ovvero: - esclusione di qualunque penale contrattuale (visto le caratteristiche e peculiarità degli emoderivati); - esclusione di vincoli di con validità residua uguale o superiore ai 2/3 della validità totale scadenza del prodotto; Azienda Sanitaria di BASILICATA: Si comunica che le penali non saranno applicate per indisponibilità dei farmaci emoderivati. ASREM MOLISE: Spett. le Ditta, la presente per comunicare che si accettano le condizioni di NON applicabilità di qualunque penale contrattuale (visto le caratteristiche e peculiarità degli emoderivati).	Segue sopra
Spett.le Azienda, oggi provando a pagare il contributo ANAC, abbiamo ricevuto dal sistema il seguente messaggio: "non ci sono contributi da versare". Quando potremo effettuare il pagamento? Grazie, saluti	vedasi precedenti risposte
Egredi Dottori, con la presente trasmetto richiesta di inserimento albumina umana 5% Cordiali saluti	eventuali inserimenti verranno valutati in un successivo appalto specifico
Parteciperemo alla procedura in oggetto per un lotto con Base Asta superiore a 200.000,00 euro ma ANAC segnala che, contrariamente a quanto indicato nei documenti di partecipazione di gara, NON VI E' NESSUN CONTRIBUTO DA VERSARE. Infatti la data di pubblicazione di Gara sul portale ANAC è 29/12/2020. Per favore, potreste chiarire? Grazie.	vedasi risposte precedenti
Spettabile Ente, da capitolato i CIG sono dovuti e con i relativi importi tuttavia ora che CIG sono disponibili gli importi sono tutti pari a 0,00. Si chiede di indicare se sia dovuto il pagamento del CIG e qualora lo sia di provvedere a rettificare i contributi. Distinti saluti	vedasi risposte precedenti

<p>Si richiede conferma che la FIDEJUSSIONE provvisoria NON E' DOVUTA. Come mai, sebbene da voi indicati, gli importi dei pagamenti ANAC risultano tutti ZERO sul portale per il pagamento? Non dobbiamo provvedere al pagamento e al conseguente invio di ricevuta?</p> <p>Grazie</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Buongiorno, nel sito ANAC per i lotti n 450 e 546 non risultano contributi da versare contrariamente a quanto indicato invece nel vostro file. Potreste per cortesia verificare?</p>	vedasi risposte precedenti
<p>facendo seguito al vs "AVVISO DEL 26.01.2021 DI PROROGA DEI TERMINI", siamo a chiedere in che modo sarà possibile presentare il file dettaglio prezzi utile, giuste previsioni di cui al disciplinare di gara punto 13.3, a riportare per le specialità offerte tutti i confezionamenti ed i dosaggi disponibili con relativi AIC. Si fa presente che la scrivente commercializza in esclusiva diversi ed ulteriori confezionamenti/dosaggi rispetto a quelli previsti per i principi attivi di cui ai lotti: Lotto 699 A - Lotto 1026 A - Lotto 750 A - Lotto 209 E - Lotto 870 A.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Spettabile ente, per il lotto di nostro interesse, Lotto 219 CIG 85967495B2, nel file "elenco CIG e contributi ANAC" è indicato un contributo dovuto del valore di € 140.00. Entrando sul sito ANAC www.anticorruzione.it l'importo dovuto per il suddetto lotto è pari a zero. Si chiede di confermare la correttezza dell'importo pari a zero e quindi che non sia necessario effettuare nessun versamento.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Lotto 645a/645b : "La scrivente rende noto che, per quanto riguarda la specialità Pentaglobin, è presente in commercio anche il dosaggio 500 mg (10 ml- AIC: 029021019). Inoltre, si sottolinea che la forma farmaceutica di tutti i 3 dosaggi (500 mg-AIC: 029021019 , 2500 mg-AIC: 029021033, 5000 mg- AIC: 029021045) è unicamente per soluzione per infusione" Lotto 650a: "In merito alla specialità farmaceutica Zutectra commercializzata dalla scrivente (AIC: 039644012/E), si rende noto che la corretta indicazione è quanto segue: prevenzione della reinfezione da virus dell'epatite B (HBV) in pazienti adulti HBsAg e HBV-DNA-negativi almeno una settimana (e non dopo 6 mesi come da voi indicato) dopo trapianto epatico in seguito a insufficienza epatica indotta da epatite B" Lotto 651a: "In merito alla specialità Cytomegatect, la scrivente rende noto che, oltre al dosaggio da 10 ml/1.000IU (AIC: 046731016), Biotest Italia mette a disposizione anche il dosaggio da 50 ml/5.000IU (AIC: 046731028). Entrambi i dosaggi sono presenti nella forma di soluzione per infusione endovenosa"</p>	<p>lotti 645 A e B: si confermano gli atti di gara e verranno. Le forme farmaceutiche corrette dovranno essere riportate nell'allegato dettaglio pezzi; si raccomanda pertanto di formulare offerta in piattaforma comunque. Lotto 650 A: si chiede di riportare la corretta indicazione nell'allegato dettaglio prezzi o con apposita nota accompagnatoria all'allegato stesso, quando verrà richiesto dalla stazione appaltante. Si invita quindi a formulare offerta. Lotto 651 A si confermano gli atti di gara</p>
<p>Vi segnaliamo che nella piattaforma ANAC, inserendo i numeri di CIG relativi ai lotti per cui nel disciplinare si prevede un contributo da versare all'Autorità di Vigilanza, risulta al momento che non sono previsti dalla Stazione Appaltante contributi da pagare. Potete gentilmente chiarire se i contributi vanno pagati o meno e , in caso affermativo, procedere al loro perfezionamento nella piattaforma ANAC per consentirci il regolare pagamento. Grazie,</p>	vedasi risposte precedenti
<p>Buongiorno, anche se previsto dal Disciplinare di Gara, pena l'esclusione, sul sito ANAC risultano uguale a zero i CIG da pagare. I CIG sono validi, ma non risulta nulla da pagare. Si chiede conferma se è possibile pagare i contributi ANAC previsti dalla Vs. tabella, oppure se, non sono previsti i pagamenti essendo ancora in vigore l'esonero.</p>	vedasi risposte precedenti
<p>In riferimento alla presente procedura ed ai seguenti lotti: lotto 467 B Tadalafil 20 mg compresse rivestite lotto 467 C Tadalafil 5 mg compresse rivestite lotto 1154 A Beclometasone 0,8 mg sospensione per nebulizzazione aerosolica lotto 1229 A Trovaprost 100 mcg collirio soluzione oftalmica vi segnaliamo che da tempo sono stati genericati ed esistono in commercio farmaci equivalenti all'originator, pertanto vi chiediamo lo stralcio di detti lotti dalla presente procedura dedicata ai farmaci esclusivi.</p>	Prendiamo atto. I lotti citati verranno stralciati con successivo provvedimento
<p>Spettabile Ente, in riferimento alla procedura di gara con oggetto "VII° Appalto specifico per la fornitura di farmaci in esclusiva per le Aziende Sanitarie della Regione del Veneto. Rif. Interno 2017.001.16" si richiede la possibilità, qualora aggiudicatari, di effettuare consegne di prodotti con validità residua inferiore ai 2/3, trattandosi di un tipo di farmaco biotecnologico, anticorpo monoclonale, per malattia rara, con una numerica di pazienti ridotta e consumo difficilmente prevedibile. La Scrivente Società si impegna ad effettuare eventuali ritiri e/o sostituzioni qualora quanto consegnato giunga a scadenza senza che sia stato possibile l'utilizzo.</p>	vedasi come risposto a quesiti analoghi relativi. Eventuali eccezioni alle prescrizioni dello schema di convenzione dovranno essere gestite con le singole Aziende Sanitarie in fase esecutiva. Si raccomanda in ogni caso di presentare offerta.

<p>Buongiorno, in riferimento alla procedura in oggetto si chiede il seguente chiarimento: il lotto n.179 Glicerolo Fenilbutirato è stato diviso in due sub lotti A e B, si chiede il motivo visto che il prodotto è unico ed ha il seguente dosaggio e formulazione che corrisponde al sub lotto A 1,1G/ML 1FL da 25ML equivalente ad un dosaggio per flacone di 27,5g. Si chiede quindi chiarimento sul Sub lotto B che indica come dosaggio di 27,5mg con una stessa base d'asta. Se sia quindi è necessario partecipare per entrambi i sub lotti o alternativamente. Nel caso sia necessario partecipare ad entrambi i lotti dovremmo partecipare comunque con il farmaco con lo stesso dosaggio per entrambi i sub lotti essendo il farmaco unico sul mercato. In attesa di Vostro riscontro a stretto giro si porgono distinti saluti.</p>	<p>Lotto 179: si potrà offrire anche per il sublotto A. Il sublotto B verrà stralciato</p>
<p>Spett.le Ente Vi scriviamo In relazione al farmaco Epclusa (sofosbuvir + velpatasvir OS cpr cps conf 400MG+100MG), già presente nella "CONSULTAZIONE DI MERCATO PER LA FORNITURA DI FARMACI IN ESCLUSIVA PER LE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE VENETO" come da vostra comunicazione del 23/11/2020. La predetta specialità medicinale non risulta presente, invece, nel Capitolato Tecnico del VII° appalto specifico per la fornitura di farmaci in esclusiva per le Aziende Sanitarie della Regione Veneto pubblicato sul vostro sito il 21/01/2021. Alla luce di quanto sopra, vi chiediamo la motivazione della sua esclusione dal bando dedicato ai farmaci esclusivi, ricordandovi che la Società Scrivente è l'unico rappresentate legale del titolare della specialità medicinale sul territorio nazionale Cordiali saluti</p>	<p>i farmaci mancanti saranno oggetto di un successivo appalto specifico</p>
<p>In merito alla vostra ultima comunicazione relativa al contributo ANAC (non è ancora possibile provvedere al versamento), chiediamo se è previsto un ulteriore differimento dei termini di presentazione offerta, anche perché ad oggi non avete pubblicato alcun chiarimento e la scadenza del 10 febbraio è molto vicina, dalle vostre risposte potrebbe dipendere la partecipazione o meno per qualche lotto e la conseguente preparazione di cauzione, versamento CIG etc. Attendiamo cortese sollecito riscontro. Cordiali saluti.</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>Buongiorno la procedura è per 36 mesi, ma nel dettaglio economico chiedete l'indicazione relativamente all'importo biennale, trattasi di refuso quello indicato nel modello? quale importo dobbiamo indicare biennale o triennale? In attesa di avere gentile riscontro in merito, porgiamo distinti saluti</p>	<p>Si conferma durata triennale. Vedasi modello "dettaglio Prezzi aggiornato e pubblicato nella sezione documentaizione di gara</p>
<p>Buongiorno, con la presente siamo a chiedere un sollecito riscontro al quesito in oggetto in merito al deposito cauzionale provvisorio, al fine di avere i tempi tecnici per l'eventuale emissione dello stesso. Segnaliamo che in più occasioni il deposito cauzionale provvisorio è citato nella documentazione di gara (i.e All. B.2.1 lettera l) ma nel Disciplinare di gara non c'è un'esplicita richiesta . Ringraziamo anticipatamente per la collaborazione e porgiamo cordiali saluti.</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>Buongiorno, Vorremmo segnalare che le basi d'asta unitarie dei seguenti prodotti sono inferiori al prezzo di cessione al SSN: Lotto 667A: Base d'asta attuale € 387,03 - Prezzo di cessione SSN € 387,08 Lotto 687B: Base d'asta attuale € 21,45465 - Prezzo di cessione SSN € 21,5095 Vi chiediamo pertanto di modificare la base d'asta.</p>	<p>la base d'asta non è vincolante vedi altre risposte.</p>
<p>Buongiorno, nel disciplinare di gara, tra la documentazione amministrativa non compare la richiesta di cauzione provvisoria, cui però si fa riferimento al punto 3. Oggetto dell'appalto "...per il lotto cui ha presentato offerta e conseguente scorrimento della graduatoria con il trattenimento del deposito cauzionale provvisorio" e tra le B) DICHIARAZIONI INTEGRATIVE AL DGUE alla lettera m) al fine dell'eventuale riduzione percentuale dell'importo della cauzione provvisoria, di essere in possesso delle certificazioni previste dall'art. 93, comma 7, Potete chiarire? grazie. SOFAR S.P.A.</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>

<p>Con la presente siamo a segnalare che i prezzi a base d'asta per il lotto 668 non risultano in linea con i prezzi ospedalieri in vigore al momento della pubblicazione della gara e già segnalati in sede di consultazione di mercato.</p> <p>Siamo pertanto a chiedere di modificarli come di seguito riportato:</p> <p>Lotto 668 a: 100mg 10, 90818/fl Lotto 668 b: 1000mg 90,00/fl Lotto 668 c: 200mg 19,80/fl Lotto 668 d: 500mg 48,60/fl</p>	<p>vedasi risposte preceednti. Si invia a formulare offerta in ogni caso.</p>
<p>Si richiede nuovamente i seguenti Chiarimenti, in quanto, abbiamo riscontrato che ad oggi non ci avete ancora risposto:</p> <p>Spett/le Ente, con la presente segnaliamo alcuni errori da rettificare su alcuni Lotti di cui siamo interessati a partecipare:</p> <p>LOTTO N° 1200.A - Modifica (Dosaggio) e Base D'Asta per il prodotto "IODOPOVIDONE" Oftasteril 175mg collirio soluzione oftalmica flacone da 3,5 ml, attualmente il Dosaggio corretto è di 50MG/ML; - Modifica Base D'Asta il prezzo a Base D'Asta non è corretto, in quanto, quello attuale ed aggiornato è di €uro 4,0950= a flacone + IVA, anzichè, come segnato nell'elenco Allegato B.5-Capitolato Tecnico €uro 3,75000= a flacone + IVA.</p> <p>LOTTO N° 1240.A - Modifica (Dosaggio) e Base D'Asta per il prodotto "LIDOCAINA CLORIDRATO" Lidocaina Clorid. 20mg collirio soluzione oftalmica monodose da 0,5 ml, attualmente il Dosaggio corretto è di 40MG/ML; - Modifica Base D'Asta il prezzo a Base D'Asta non è corretto, in quanto, quello attuale ed aggiornato è di €uro 1,1819= a monodose + IVA, anzichè, come segnato nell'elenco Allegato B.5-Capitolato Tecnico €uro 1,13640= a monodose + IVA.</p> <p>LOTTO N° 1301.A - Modifica Base D'Asta il prezzo a Base D'Asta per il prodotto "VERDE INDOCIANINA" Verdye fiala da 25 MG, non è corretto, in quanto, quello attuale ed aggiornato è di €uro 171,27= a fiala + IVA, anzichè, come segnato nell'elenco Allegato B.5-Capitolato Tecnico €uro 86,47701= a fiala + IVA.</p> <p>Vi chiediamo gentilmente di verificare e procedere alla modifica del Dosaggio e dei prezzi a Base D'Asta per i lotti segnalati, in modo da non precludere la nostra partecipazione, considerando che si tratta inoltre di prodotto esclusivo.</p>	<p>vedasi risposte preceenti. Si invita a gormulare offerta in ogni caso.</p>
<p>Spett.le Ente, si chiede se è possibile offrire il lotto 684, anche se lo stesso non è relativo al brand da voi indicato. Infatti la nostra formulazione "concentrato per soluzione per infusione Ev" è equivalente alla Vostra richiesta, quindi non si tratta di prodotto esclusivo. si rimane in attesa di Vostro riscontro.</p>	<p>Il lotto si riferisce al brand indicato in quanto si riferisce a sacche preriempite .</p>
<p>Gent.mi potete fornire gentilmente l'Allegato B.7 -Modello di Giustificazioni Offerta Economica in formato editabile. Grazie</p>	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa. In caso il file è stato reso disponibile in piattaforma.</p>
<p>Si richiede di sapere se il PDF dello schema di convenzione e l'informativa privacy devono essere firmati e caricati a sistema per accettazione</p>	<p>No</p>
<p>RIF. LOTTO 1288.A - In merito al principio attivo del prodotto ATC V04CA02 è possibile offrire anche il confezionamento 75g/150 ml sciroppo?</p>	<p>si confermano le formulazioni previste in gara</p>

<p>Spett.le Azienda Zero, la presente per chiedere i seguenti chiarimenti: 1. Confermate che non si debba prendere e allegare il PASSOE per i lotti per i quali si presenta offerta? 2. Nell'allegato "Dettaglio prezzi" (che presenteremo successivamente): - sarà obbligatorio indicare gli estremi della Guri? - sarà obbligatorio indicare tutti i Confezionamenti disponibili e i dosaggi in commercio? Qualora fosse obbligatorio, dobbiamo compilare un file .xls separato o li inseriamo insieme ai lotti offerti/aggiudicati?</p>	<p>1. Non è previsto PASSOE 2. dettaglio prezzi. Il file dovrà essere conpiato secondo le presrizioni previste dalla documentaizone di gara.</p>
<p>Spett.le Ente, In merito al lotto n. 850 A "Infliximab SC", non avendo ricevuto una risposta, si chiede gentilmente di poter chiarire se i quantitativi in gara sono relativi unicamente alla formulazione dell'Infliximab sottocute, oppure sono da intendersi a copertura del fabbisogno regionale totale del medesimo principio attivo, ossia Infliximab in tutte le formulazioni.</p>	<p>i fabbisogni si riferiscono alla sola formulazione sottocute</p>
<p>Buonasera, in riferimento all'"allegato B.7 Modello di Giustificazioni Offerta Economica", siamo gentilmente a richiederVi: - se tutte le voci del modello siano obbligatorie. Nel caso in cui alcune voci fossero facoltative, potreste indicare quali possono essere anche omesse? -chiediamo conferma se tale modello debba essere inserito nella busta amministrativa, visto che è necessario indicare l'importo complessivo offerto.</p>	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.</p>
<p>Spett.le Ente, relativamente al lotto 684, viene richiesto il seguente prodotto: GEMCITABINA CLORIDRATO- GEMCITABINA SUN-tutti i dosaggi/confezionamenti SOLUZIONE PER INFUSIONE ENDOVENOSA GR Il nostro prodotto è il seguente: GEMCITABINA CLORIDRATO 40 mg/ml Concentrato per soluzione per infusione" 1 Flaconcino in vetro Si richiede la possibilità di offrire anche la nostra formulazione.</p>	<p>si confermano gli atti di gara trattasi di sacche preriempite come già risposta a quesito precedente</p>
<p>Buongiorno, riguardo all' "Allegato B.7 -Modello di Giustificazioni Offerta Economica" cosa si intende per costo manodopera? Si intende la RAL (retribuzione annua lorda)?</p>	<p>Si intende la percentuale di costo relativo, rispetto al prezzo di offerta complessivo</p>
<p>Buongiorno, in riferimento all'Allegato B.7 -Modello di Giustificazioni Offerta Economica, chiediamo conferma che debba essere allegato nella sezione amministrativa nonostante trattasi di documento economico e in particolare alla luce del fatto che in esso si richiede di indicare l'importo offerto. In caso in cui si confermasse si chiede di specificare se le voci indicate siano meramente esemplificative oppure vincolanti. Per ovviare a quanto segnalato chiediamo se fosse eventualmente possibile compilare la sola colonna del valore percentuale.</p>	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.</p>
<p>Buongiorno, in relazione alla nostra richiesta di non pubblicazione prezzi, già inviata precedentemente (e nuovamente allegata) e alla Vs. risposta, confermate che non pubblicherete i prezzi di aggiudicazione?</p>	<p>Vedasi risposte a precedenti quesiti analoghi. I prezzi di aggiudicazione non verranno pubblicati.</p>
<p>La Società non potrà dar seguito alla richiesta di offerta non essendo in grado di soddisfare le specifiche temporali indicate. Non riusciamo a garantire i 2/3 di shelf life e altri limiti temporali, ma come già anticipato nei chiarimenti precedenti, essendo un prodotto per il quale è necessaria la richiesta per singola confezione, per singolo mese, per specifico paziente, solitamente la farmacia ospedaliera non fa magazzino, in quanto esso viene usato per il trattamento del mese in corso o al massimo del mese successivo. Rimaniamo pertanto in attesa di vostro esonero totale per il limite temporale.</p>	<p>Vedasi risposte a precedenti quesiti analoghi.</p>
<p>Chiediamo l'ammissibilità di prodotti il cui dosaggio, principio attivo e uso siano sovrapponibili al prodotto citato nel capitolato tecnico.</p>	<p>Si chiede di precisare i lotti di riferimento per valutare l'eventuale stralcio. Nel caso di genericazione si provvederà ad eventuale stralcio.</p>

<p>L'articolo 1 del capitolato riferisce che l'aggiudicazione avverrà mediante procedura aperta...e con applicazione del criterio del minor prezzo.</p> <p>L'art. 15 Criteri di aggiudicazione riferisce che il superamento della base d'asta non sarà motivo di esclusione. L'aggiudicazione sarà effettuata previa verifica di idoneità e conformità alle caratteristiche tecniche dei prodotti indicate nella documentazione di gara.</p> <p>L'art. 13.2 Contenuto della busta 2 – Offerta tecnica riferisce: il concorrente non dovrà allegare alcuna documentazione, non essendo richiesta la produzione di offerta tecnica ai fini della partecipazione alla procedura. La stazione appaltante utilizzerà ai fini di verifica di idoneità tecnica, le schede tecniche presente all'interno della banca dati Gallery.</p> <p>Si richiede di conoscere i criteri di aggiudicazione che verranno utilizzati.</p>	<p>Si conferma quanto chiaramente riportato nella documentazione di gara. Trattasi di appalto specifico all'interno dello SDA farmaci con aggiudicazione al prezzo più basso. I prezzi a base d'asta sono superabili ma oggetto di verifica di convenienza.</p>
<p>Spett.le Ente, relativamente al "Modello di Giustificazioni Offerta Economica" chiediamo se debba essere inserito nella documentazione di offerta economica e non nella documentazione amministrativa come indicato nei vostri chiarimenti, in quanto contenente riferimenti economici. Inoltre, si chiede se le voci e le impostazioni di tale Modello siano indicative e se sia possibile allegare un proprio documento.</p>	<p>Vedasi risposte precedenti a quesiti analoghi</p>
<p>facendo seguito a quanto da Voi pubblicato nella 1° tranche di chiarimenti, siamo a segnalare i lotti per cui è già intervenuta genericazione per scadenza brevettuale:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lotto 577 ganciclovir 500mg - Lotto 665 e 1332 carmustina 100mg <p>mentre i seguenti PA sono di prossima scadenza:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lotto 672 pemetrexed disodico scad. 15/06/2021 - Lotto 731 Sorafenib tosilato 200mg sc. 19/07/2021. 	<p>Lotti 665 e 1332: lotto verranno stralciati.</p> <p>Lotto 577: ad oggi in banca dati non risulta presente il farmaco generico; in caso di conformità alle prescrizioni tecniche di gara del generico offerto, il lotto verrà stralciato.</p> <p>Lotto 672 e 731 si confermano gli atti di gara e quanto previsto dallo schema di convenzione in merito all'immissione in commercio di farmaci generici in corso di fornitura.</p>
<p>Spett.le Amm.ne,</p> <p>in riscontro alla vs risposta si elencano di seguito gli ulteriori LT e formulazioni richiesti nella consultazione di mercato ma mancanti nel presente AS, al fine del loro inserimento in successivo AS:</p> <ul style="list-style-type: none"> • LT 79.A "Saccaromiceti boulardii – Codex – CAPSULE RIGIDE" • LT 505.A "Tiamfenicolo glicinato acetilcisteinato – FLUIMUCIL ANTIB - 250mg " • LT 1279.A "Calcio Mefolinato – PREFOLIC – 15mg – FLAC" • LT 1279.B "Calcio Mefolinato – PREFOLIC – 50mg – FLAC" 	<p>si confermano gli atti di gara e relative specifiche tecniche di capitolato.</p>
<p>Con la presente si segnala che le quantità inserite come fabbisogno complessivo di gara non sono compatibili con il confezionamento del prodotto richiesto (1 scatola con 4 cerotti), in quanto devono essere espresse in multipli di 4. Se ne chiede pertanto la correzione. Grazie</p>	<p>Si invita a riportare il corretto confezionamento nell'allegato dettaglio prezzi al momento della presentazione. Si invita quindi a presentare comunque offerta.</p>
<p>Si chiede conferma dove vada inserito il modulo B.7 Modello di giustificazioni offerta e se lo stesso debba essere necessariamente compilato uno per ogni lotto o se fosse possibile inviare un unico modulo che indica all'interno tutti i lotti per i quali si presenta l'offerta .</p>	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.</p>
<p>Buongiorno</p> <p>in riferimento agli estremi in oggetto, con la presente si richiede conferma che il modello delle giustificazioni dell'offerta economica vada inserito nella busta documentazione AMMINISTRATIVA, pur riportando riferimenti economici (importo complessivo dell'offerta)</p> <p>In attesa di un VS riscontro, si Porgano Cordiali saluti</p>	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.</p>
<p>Salve, siamo a chiedere nuovamente se per un lotto in cui indicate nome commerciale diverso dal nostro prodotto ma stesso dosaggio e principio attivo sia possibile presentare ugualmente offerta. Lo stralcio degli eventuali lotti avverrà prima della presentazione delle offerte al fine di non pagare inutilmente il CIG?</p>	<p>Non è riportato il lotto di riferimento. In caso di presentazione di tali prodotti verranno effettuate le verifiche del caso e, in caso di genericazione, si procederà allo stralcio del lotto.</p>

<p>Spett.le Ente, con la presente siamo a chiedere come compilare il dato “% sconto obbligatorio aggiuntivo” nell’allegato B3_Dettaglio prezzi, in caso il suddetto sconto sia espresso sotto forma di sconto multiplo e quindi come somma di 3 percentuali. Esso dovrà essere trascritto lasciando visibile la somma delle 3 percentuali di sconto (es. 20% + 10% + 5%) o indicando lo sconto complessivo derivante (es. 31,60%)? Inoltre chiediamo conferma che il file allegato dettaglio prezzi non dovrà essere presentato in fase di gara, ma sarà richiesto dalla stazione appaltante in fase successiva alla presentazione delle offerte. Ringraziando anticipatamente porgiamo cordiali saluti</p>	<p>Il modello dovrà essere presentato secondo le modalità richieste nel disciplinare di gara e comunque sarà richiesta in fase successiva</p>
<p>Con riferimento all’appalto in oggetto, la scrivente Società fa presente a codesta rispettabile Amministrazione che è in commercio con il farmaco TRISENOX® a base di Arsenico Triossido nel dosaggio da 2 mg/ml. Il dosaggio da 2mg/ml ad oggi è l’unico a mercato. Si chiede pertanto l’inserimento di un lotto dedicato all’Arsenico Triossido nel dosaggio da 2mg/ml. Grazie. Distinti saluti</p>	<p>Come da precedenti risposte verrà valutato l’inserimento in prossimi appalti specifici.</p>
<p>Buonasera, con riferimento alla Documentazione Tecnica indicata nel Disciplinare di Gara al paragrafo 13.2 "Banca Dati Gallery" siamo a richiedere se è la Banca dati di Farmadati.</p>	<p>Si confermano i riferimenti indicati nel disciplinare. La banca dati sarà utilizzata dalla stazione appaltante in fase di verifica di conformità dei farmaci offerti.</p>
<p>Buongiorno, vi chiediamo cortesemente di confermare che nel file "MODELLO DI GIUSTIFICAZIONI DELL’OFFERTA ECONOMICA" è possibile indicare solo le percentuali.</p>	<p>Si conferma. Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa.</p>
<p>L’importo a base d’asta indicato nel portale ANAC per pagare il contributo non coincide con l’importo complessivo a base d’asta del Capitolato tecnico. Si procede comunque con il pagamento del contributo indicato?</p>	<p>Il pagamento deve essere effettuato in base alle indicazioni di ANAC ed è relativo agli importi complessivi con opzioni.</p>
<p>la scrivente commercializza un PA non coperto da brevetto, ma esclusivo per commercializzazione, pertanto non è in grado di inserire la data scad. brevetto richiesta nel file Dettaglio Prezzi. Possiamo inserire la dicitura n/a?</p>	<p>E’ di competenza dell’operatore economico la corretta compilazione del file che verrà richiesto.</p>
<p>Buongiorno, si chiede cortesemente di caricare tra la documentazione il modello B7 in formato word per consentirci una più agevole compilazione.</p>	<p>Il file è stato reso disponibile</p>
<p>Raccomandate di inserire il modello B7 "giustificazioni dell’offerta economica" nella busta amministrativa. Ci confermate che questo non sarà causa di esclusione dato che nel documento è indicato il valore economico offerto?</p>	<p>Si precisa, anche rispetto ai precedenti quesiti, che il modello giustificazioni offerta potrà eventualmente essere prodotto nella busta amministrativa. Tale modello potrà essere di supporto in fase di eventuali verifiche di congruità; non comporta alcuna causa di esclusione.</p>
<p>Spettabile Ente chiediamo conferma che la banca dati indicata nel capitolato d’oneri: "La stazione appaltante utilizzerà, ai soli fini di verifica di idoneità tecnica, la scheda tecnica presente all’interno della banca dati Gallery. E’ onere del concorrente procedere al tempestivo aggiornamento delle schede tecniche presenti nella succitata banca dati. " è Farmadati.</p>	<p>Vedasi risposte precedenti.</p>
<p>Gentilissimi, si chiede conferma che per i prodotti inutilizzati consegnati con validità residua superiore ai due terzi della validità totale, l’azienda farmaceutica non è tenuta al rimborso. Cordiali saluti Roche S.p.A.</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>In riferimento al lotto 1123 a) dove si ipotizza la presenza del generico, siamo a richiedere la conferma se dobbiamo presentare ugualmente offerta di prezzo oppure lasciare il lotto deserto, in quanto come riportato nei quesiti il lotto in presenza di molecola generica non verrà aggiudicato, ma verrà riproposto in un’altra gara in concorrenza.</p>	<p>In caso di presentazione di prodotti generici verranno effettuate le verifiche del caso e, in caso di genericazione, si procederà allo stralcio del lotto.</p>
<p>Buon giorno essendo stato ripubblicato il file Allegato B.3 - Dettaglio Prezzi rev. lo stesso va compilato e allegato alla documentazione di gara? Grazie Cordiali saluti</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>

<p>Spett.le Ente, si richiede, in merito al lotto 423 A, conferma della possibilità di offrire prodotto con p.a. Levonorgestrel e dosaggio 20mcg. Grazie, cordiali saluti</p>	<p>lotto 423 A: il lotto verrà stralciato ed inserito in un prossima procedura di gara</p>
<p>Buongiorno, purtroppo, a oggi, non riusciamo a versare i contributi ANAC previsti, in quanto non appare alcun risultato delle selezioni effettuate (CIG). In attesa di cortese riscontro, si porgono Distinti Saluti.</p> <p>AstraZeneca S.p.A. Ufficio Gare</p>	<p>si invita a verificare il sito ANAC. Ad oggi dovrebbero risultare perfezionati.</p>
<p>Gent.mo RUP, con riferimento alla procedura in corso siamo a precisare che il lotto n. 874.A corrispondente alla molecola "talidomide" è stato oggetto di genericazione. Si resta, pertanto, in attesa di vostra urgente comunicazione in merito allo stralcio o meno del lotto dalla presente gara. Grazie</p>	<p>Vedasi risposte a relativo quesito precedente</p>
<p>Allegato B7 - Si richiede se è obbligatorio indicare dettagliatamente tutte le voci di prezzo che vanno a comporre l'importo complessivo offerto.</p>	<p>vedasi risposte precedenti</p>
<p>Spett.le Azienda zero, la presente per chiedere i seguenti chiarimenti: Lotto/sublotto 469.A - LIDOCAINA CLORIDRATO 375mg gel: come già comunicato in fase di consultazione preliminare di mercato (vedi nostre Osservazioni inviate con PEC del 23/11/2020) significhiamo nuovamente che il prodotto di cui al lotto 469.A, Lidocaina cloridrato 375mg gel, a nostra conoscenza non è un prodotto esclusivo. Ci rimettiamo alle Vs. valutazioni. Lotto/sublotto 1118.A - METADONE CLORIDRATO (0.5%)/1000ml: relativamente alla nostra richiesta di chiarimento inviata in precedenza, in merito alla possibilità di poter offrire separatamente anche i sistemi Automatici/Semiautomatici per l'erogazione del farmaco inserendo in piattaforma l'offerta economica integrativa, non ci è chiara la Vs. risposta. È possibile allegare offerta integrativa e la stessa sarà valutata, oppure i sistemi per l'erogazione saranno oggetto di successiva procedura e adesso dobbiamo formulare offerta esclusivamente per il farmaco? In quest'ultimo caso ribadiamo che i sistemi di cui sopra non saranno forniti in comodato d'uso gratuito.</p>	<p>lotto 469: in caso di offerta di prodotti generici verrà valutato eventuale stralcio del lotto</p>
<p>Disciplinare di gara, pagina 30 Si indica che: b., nell'apposito campo "di cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico", quali costi per la sicurezza afferenti l'attività di impresa di cui all'art. 95, comma 10 D.Lgs. 50/2016, € 0,00; c. nell'apposito campo "di cui costi del personale", quali costi della manodopera propri dell'operatore economico di cui all'art. 95, comma 10 del Codice, € 0,00; • Si confermi che l'indicazione € 0,00 è un refuso e che in corrispondenza dei suddetti campi b) e c) occorre inserire i reali costi per la sicurezza e costi del personale propri dell'operatore economico.</p>	<p>vedasi risposte precedenti a quesito analogo</p>
<p>Buongiorno, con riferimento al lotto 1339.A Fulvestrant siamo a segnalare che, verificando sulla banca dati nazionale, abbiamo riscontrato la presenza di altri prodotti in commercio già oggetto di genericazione. Cordiali saluti.</p>	<p>lotto 1339 A: il lotto verrà stralciato ed inserito in un prossima procedura di gara</p>
<p>Con la presente chiediamo la cortesia di un chiarimento. Per i farmaci esclusivi non inseriti nella presente procedura e/o per i nuovi farmaci esclusivi che saranno messi in commercio nei prossimi mesi, potrebbe essere indetta una nuova procedura esclusivi prima della scadenza della durata contrattuale della presente?</p>	<p>si conferma</p>
<p>Con la presente chiediamo la cortesia di un chiarimento. Dobbiamo presentare il PASSOE per la partecipazione alla gara? In attesa di un gentile riscontro, con l'occasione porgiamo cordiali saluti.</p>	<p>no</p>
<p>il modulo B7 Giustificazione offerta, contenendo dati economici mi confermate che dovrà essere inserito nei documenti amministrativi? Il passOE non è richiesto?</p>	<p>vedasi precedenti risposte</p>

<p>Confermate che la presentazione dell'Allegato B7 è esclusivamente "RACCOMANDATA", di conseguenza, la NON presentazione dello stesso non è motivo di esclusione ? Rimando in attesa porgiamo cordiali saluti.</p>	<p>Si conferma. Vedasi risposte precedenti</p>
<p>Buongiorno, Con la presente si chiede conferma che nel campo Costi della manodopera /del personale impiegato nel servizio dell' allegato B7 relativo alle giustificazioni d'offerta, vada inserito il valore zero in quanto trattasi di fornitura "senza" posa in opera.</p>	<p>si conferma</p>
<p>Buongiorno, essendo specificato nel Disciplinare al paragrafo 13.3 a pag.30 : b) cui costi della sicurezza afferenti l'attività svolta dall'operatore economico, c) di cui costi del personale e d) a cui costi per rischi interferenziali dobbiamo inserire il valore O (zero), confermate che lo stesso valore dovrà essere inserito nell'Allegato B7 Giustificazioni d'Offerta .</p>	
<p>Buonasera, la presente per segnalare che relativamente ai Lotti: Lotto 649.A Immunoglobulina Umana Antiepatite B – Immunohbs 180UI il Prezzo a Base Asta per unità di aggiudicazione (IVA esclusa) pari a €.0,11 riferito alla Fiala è inferiore rispetto al Prezzo al Pubblico al netto di Iva di €.99,45 Fiala ; Lotto 253.A Fattore di Von Willebrand – Wilfactin 1.000UI il Prezzo a Base Asta per unità di aggiudicazione (IVA esclusa) pari a €.1,08974 riferito al Flacone è inferiore rispetto al Prezzo Massimo di Cessione Ospedaliero di €.1.089,74 a flacone; Lotto 1.317 Complesso Protrombinico Umano - Uman Complex il Prezzo a Base Asta per unità di aggiudicazione (IVA esclusa) pari a €.0,231 riferito al Flacone è inferiore rispetto al Prezzo Massimo di Cessione Ospedaliero di €.155,11 a flacone. Si chiede di modificare i prezzi a Base d'Asta.</p>	<p>lotto 649-lotto 253 A: per la base d'asta vedasi risposte precedenti e si invita a formulare offerta; lotto 1317: Si rappresenta che i lotti relativi al piano sangue sono al momento oggetto di verifica da parte del Gruppo Tecnico. Verrà fornito avviso nella giornata di lunedì 08/02/2021 in merito all'eventuale stralcio o non aggiudicazione dalla presente fornitura.</p>
<p>Con la presente chiediamo la cortesia di un chiarimento. Nel caso di un farmaco per il quale sia stato negoziato uno sconto aggiuntivo riservato con AIFA, è possibile, nel file Allegato B.3-Dettaglio prezzi_rev, riportare solo la "% sconto di riferimento obbligatorio" (quindi il 33,35%) e inglobare lo sconto negoziato nella "% sconto ulteriore sul prezzo a confezione", in modo tale che non sia visibile? In attesa di un gentile riscontro, porgiamo cordiali saluti.</p>	<p>il modello dovrà essere presentato secondo le modalità richieste nel disciplinare di gara e comunque sarà richiesto in fase successiva</p>