

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 42 del 21 maggio 2009

PREMESSO

- che la Regione Campania in attuazione dell'art. 6, comma 1, della L.R. n. 28 del 24/12/2003, modificato dall'art. 1, comma 2, lettera d), della L.R. n. 24 del 29/12/2005, ha costituito "una società per azioni unipersonale ai fini della elaborazione e della gestione di un progetto complessivo, finalizzato al compimento di operazioni di carattere patrimoniale, economico e finanziario, da integrarsi con gli interventi per il consolidamento ed il risanamento della maturata debitoria del sistema sanitario regionale e per l'equilibrio della gestione corrente del debito della sanità", denominata So.Re.Sa. S.p.A. con sede in Napoli-Centro Direzionale-Isola G 5";
- che la Regione Campania con l'art. 2 della L.R. 24 del 29/12/2005, ha stabilito, tra l'altro,
 - al comma 15 che: "la So.Re.Sa. è titolare in via esclusiva delle funzioni di acquisto e fornitura dei beni e attrezzature sanitarie delle AA.SS.LL. e delle AA.OO. A tal fine, la So.Re.Sa. elabora annualmente un programma di contenimento della spesa corrente sanitaria, definendo piani e procedure centralizzate, a livello regionale, per l'acquisto e la fornitura di beni e attrezzature sanitarie";
 - al comma 16 che: "la So.Re.Sa., previa deliberazione della Giunta Regionale di approvazione dei suddetti piani e procedure, espleta, in coordinamento con le AA.SS.LL. e le AA.OO., le procedure acquisitive in essi stabiliti".
- che la legge finanziaria n.311 del 30 dicembre 2004 all'art.1, comma 180, ha previsto la stipula e la sottoscrizione di un apposito accordo, che individui gli interventi necessari per il perseguimento dell'equilibrio economico, quale condizione necessaria per la riattribuzione alla Regione interessata del maggiore finanziamento anche in maniera parziale e graduale, subordinatamente alla verifica della effettiva attuazione del programma;
- che la legge finanziaria n.296 del 27 dicembre 2006, all'art.1, comma 155, ha statuito che: "ai fini del contenimento e della razionalizzazione della spesa per l'acquisto di beni e servizi, le regioni possono costituire centrali di acquisto anche unitamente ad altre regioni, che operano quali centrali di committenza ai sensi dell'articolo 33 del codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture, di cui al decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, in favore delle amministrazioni ed enti regionali, degli enti locali, degli enti del Servizio sanitario nazionale e delle altre pubbliche amministrazioni aventi sede nel medesimo territorio".
- che in data 13 marzo 2007 è stato stipulato l'Accordo tra il Ministro della salute, il Ministro dell'Economia e delle finanze per il contenimento dei debiti sanitari;
- che la Regione Campania, con delibera n.460 del 20 marzo 2007, ha approvato il Piano di Rientro di individuazione degli interventi per il perseguimento dell'equilibrio economico ai sensi dell'art. 1, comma 180 della legge 30 dicembre 2004, n.311;
- che la Giunta Regionale, con delibera n. 515 del 30 marzo 2007, ha dettagliato le funzioni di So.Re.Sa. S.p.a. in materia di centralizzazione degli acquisti e con delibera 1452 del 3.08.07 oltre alla determinazione

delle modalità di esecuzione delle funzioni di acquisto centralizzate, ha approvato lo schema di Accordo di Programma, sottoscritto in data 8.10.2007, finalizzato ad attribuire a SORESA spa le funzioni per l'acquisizione centralizzata di beni, attrezzature e servizi non sanitari, da svolgersi mediante la stipula di Convenzioni quadro cui le Aziende Sanitarie devono di volta in volta attingere;

RILEVATO:

- che con determinazione dirigenziale n. 8 del 21-02.2008 era stata indetta una procedura aperta per la fornitura, per il periodo di quattro anni, di emoderivati, per complessivi n. 52 lotti;
- che con Determinazione dirigenziale n.29 del 04.06.2009 si era proceduto all'aggiudicazione di n. 23 lotti della suddetta procedura aperta, dando altresì atto che i restanti 29 lotti non venivano aggiudicati, poiché per gli stessi non erano pervenute offerte valide;

CONSIDERATO:

- che con Determinazione Dirigenziale n. 3 del 19 gennaio 2009:
 - a) è stata indetta, ai sensi dell'art. 57 del D.Lgs. n. 163/2006, procedura negoziata, senza preventiva pubblicazione di bando di gara, per l'affidamento della fornitura quadriennale di emoderivati per i lotti non aggiudicati con la procedura aperta di cui alla determina n. 29/2008;
 - b) sono stati approvati gli atti di gara predisposti dalla Direzione Operativa (lettera da inviare alle ditte già qualificate nella precedente procedura aperta; lettera d'invito ad altra ditta ritenuta in grado di formulare offerta, scheda offerta con i prezzi a base d'asta);
 - c) è stato nominato Responsabile del Procedimento il Dott. Francesco Luciano – Funzionario So.Re.SA.;
- che il Responsabile del Procedimento, con nota prot. n. E 003106 del 05/05/2009 ha trasmesso alla stazione appaltante per le determinazioni conseguenti:
 - a) verbale del seggio di gara del 02.03.2009;
 - b) relazione tecnica di <<valutazione rispondenza prodotti offerti>>;
 - c) verbale del seggio di gara del 21.04.2009, contenente la proposta di aggiudicazione provvisoria relativamente ai lotti nn. 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27 e 28 e dal quale risulta che per i lotti nn. 4, 5, 14 non sono pervenute offerte;

RILEVATO in ordine al lotto n. 18 (albumina umana 20%), per il quale nella suddetta procedura negoziata è pervenuta una sola offerta, che nuovi prodotti hanno acquisito autorizzazione all'immissione in commercio, successivamente al termine fissato per la presentazione delle offerte;

RITENUTO:

-opportuno ai sensi dell'art.81, comma 3 del D. L.gs. n. 163/2006 di non procedere ad aggiudicazione, relativamente al lotto n. 18 della procedura negoziata, in considerazione delle variazioni medio tempore

determinatesi nelle condizioni del mercato per effetto dell'immissione in commercio di nuovi prodotti, tali da non consentire di valutare compiutamente la convenienza dell'unica offerta pervenuta;

-opportuno provvedere alla fornitura di albumina umana 20% con successiva procedura aperta, onde acquisire un più ampio numero di offerte.

Tanto premesso il Direttore Generale, in base ai poteri conferitigli con atto del Consiglio di Amministrazione del 3.12.2007

DETERMINA

1-DI AGGIUDICARE, al prezzo più basso per prodotto conforme, la fornitura di emoderivati di cui ai lotti di seguito riportati:

| Lotto | Descrizione | Aggiudicatario | Fabbisogno | Prodotto | Prezzo offerto | Importo complessivo |
|-------|--|---------------------------------|------------|---|----------------|---------------------|
| 1 | Antitrombina III umana tutte le formulazioni disponibili flac / fl siringa | OCTAPHARMA ITALY S.p.A. | 26.871.000 | ATENATIV polvere e solv. per soluz. per infusione ev - Dosaggio: 500 UI - 1000 UI | 0,22900 | 6.153.459,00 |
| 2 | Proteina C del Plasma Umano 500 U.I. fl | Baxter S.p.A. | 109 | CEPROTIN 500 U.I. | 899,99000 | 98.098,91 |
| 3 | Proteina C del Plasma Umano 1000 U.I. fl | Baxter S.p.A. | 231 | CEPROTIN 1000 UI | 1.799,99000 | 415.797,69 |
| 6 | Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano da frazionamento del plasma, a doppia specifica inattivazione virale, con f. di Vwb 1500 U.I. fl | ALPHA THERAPEUTIC ITALIA S.P.A. | 2.395 | ALPHANATE 1500 U.I. | 720,00000 | 1.724.400,00 |
| 7 | Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 250 U.I. fl | RTI CSL B.- Biotest-Kedrion | 120 | HAEMOCTIN 250 UI | 115,00000 | 13.800,00 |
| 8 | Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 500 U.I. fl | RTI Grifols-Alpha Terap. | 149 | FANHDI 500 U.I. | 230,00000 | 34.270,00 |
| 9 | Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 1000 U.I. fl | RTI Grifols-Alpha Terap. | 4.567 | FANHDI 1000 U.I. | 460,00000 | 2.100.820,00 |

| | | | | | | |
|----|---|------------------------------------|--------|--|-----------|--------------|
| 10 | Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 500 U.I. fl | RTI Alpha T.-CSL B.-Kedrion | 409 | AIMAFIX D.I. 500 | 215,00000 | 87.935,00 |
| 11 | Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 600 U.I. fl | Baxter S.p.A. | 265 | IMMUNINE STIM PLUS 600U.I. - 600 U.I. | 250,00000 | 66.250,00 |
| 12 | Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 1000 U.I. fl | RTI Alpha T.-CSL B.-Kedrion | 337 | ALPHANINE 1000 U.I. | 430,00000 | 144.910,00 |
| 13 | Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato 1500 U.I. fl | RTI Alpha T.-CSL B.-Kedrion | 230 | ALPHANINE 1500 U.I. | 645,00000 | 148.350,00 |
| 15 | Fattore IX Nonocog Alpha rF IX da cellule CHO senza proteine umane e/o animali nel processo produttivo 250 U.I. fl | WYETH LEDERLE S.P.A. | 112 | BENEFIX 250 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile | 172,37000 | 19.305,44 |
| 16 | Fattore IX Nonocog Alpha rF IX da cellule CHO senza proteine umane e/o animali nel processo produttivo 500 U.I. fl | WYETH LEDERLE S.P.A. | 356 | BENEFIX 500 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile | 344,73000 | 122.723,88 |
| 17 | Fattore IX Nonocog Alpha rF IX da cellule CHO senza proteine umane e/o animali nel processo produttivo 1000 U.I. fl | WYETH LEDERLE S.P.A. | 5.844 | BENEFIX 1000 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile | 689,47000 | 4.029.262,68 |
| 19 | Albumina Umana 25% - 50 ml fl | RTI CSL B.-Kedrion-Alpha T.-Baxter | 12.710 | ALBUREX 1 FLAC. 25% 50 ML | 37,50000 | 476.625,00 |
| 20 | Proteine plasmatiche Umane soluzione 250 ml Flc | RTI Baxter-Kedrion | 370 | P.P.S. 5% IMMUNO flac. 250 ML | 34,70000 | 12.839,00 |

| | | | | | | |
|----|---|---|------------|---|-----------|---------------|
| 21 | Proteine plasmatiche Umane soluzione 200 ml Sacca | OCTAPHARMA ITALY S.p.A. | 1.367 | OCTAPLAS soluzione per infusione sacca da 200 ml. | 73,90000 | 101.021,30 |
| 22 | Immunoglobulina Umana Normale per e.v. tutte le formulazioni disponibili fl | RTI CSL B.-Grifols-Kedrion-Biotest-Baxter | 189.556 | IG VENA 50G/L SOLUZIONE PER INFUSIONE | 47,00000 | 8.909.132,00 |
| 23 | Immunoglobulina Umana anti-D tutte le formulazioni disponibili fl | RTI CSL B.-Grifols-Kedrion-Baxter | 2.295.100 | IMMUNORHO 300 MCG | 0,11000 | 252.461,00 |
| 24 | Immunoglobulina Umana AntiTetanica 250 U.I. fl-Sir | RTI Baxter-CSL B.-Grifols-Kedrion | 5.386 | TETABULIN 250 U.I. Siringa pronto uso 250 U.I. | 6,50000 | 35.009,00 |
| 25 | Immunoglobulina Umana AntiTetanica 500 U.I. fl-Sir | RTI Baxter-CSL B.-Grifols-Kedrion | 21.379 | TETABULIN 500 U.I. - siringa pronto uso 500 U.I. | 13,00000 | 277.927,00 |
| 26 | Immunoglobulina Umana dell'Epatite B per e.v 500 U.I./10 ml fl | RTI Biotest-Kedrion | 5.502 | Neohepatect 500 U.I. | 154,90000 | 852.259,80 |
| 27 | Immunoglobulina Umana dell'Epatite B per e.v tutte le formulazioni disponibili fl | RTI Biotest-Kedrion | 37.378.000 | Neohepatect 2000 U.I. | 0,30980 | 11.579.704,40 |
| 28 | Immunoglobulina Umana dell'Epatite B per i.m 180 U.I./1 ml fl | KEDRION SPA | 919 | IMMUNOHBS 1 ML 180 UI FLAC | 55,80000 | 51.280,20 |

2-DI PRENDERE ATTO che non è possibile procedere ad aggiudicazione in ordine ai lotti nn. 4, 5 e 14, per i quali non sono pervenute offerte;

3-DI NON AGGIUDICARE, per le motivazioni di cui in premessa, il lotto n. 18 (albumina umana 20%).

Il presente atto è immediatamente esecutivo.

IL DIRETTORE GENERALE

Prof. Francesco Tancredi

