

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE N. 08 DEL 15 Febbraio 2010

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".
- la legge finanziaria n.311 del 30 dicembre 2004 all'art.1, comma 180, prevede 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;
- 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;
- che il Consiglio dei Ministri nella seduta del 24.07.2009 ha deliberato il completamento del processo di razionalizzazione delle spese per l'acquisto di beni e servizi, con particolare riferimento al sistema centralizzato di acquisti, alla standardizzazione dei beni e dei servizi da acquisire, alla ottimizzazione della rete logistica e distributiva;

CONSIDERATO

- che con determinazione dirigenziale n. 29 del 04.06.2008 si procedeva alla aggiudicazione definitiva della gara mediante procedura aperta per la fornitura di "Emoderivati", tra i quali il lotto n. 8 (Refacto AF 250 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421014), il lotto n. 9 (Refacto AF 500 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421026) e il lotto n. 10 (Refacto AF 1000 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421038);
- che relativamente alla aggiudicazione dei suddetti lotti è stato stipulato in data 18.07.2008, Rep. 97/08 apposito contratto con la ditta Wyeth Lederle Spa;
- che con determinazione dirigenziale n. 42 del 21.05.2009 si procedeva alla aggiudicazione definitiva della gara mediante procedura negoziata per la fornitura quadriennale di "Emoderivati", tra i quali il lotto n.15 ("Benefix 250 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535042"), il lotto n. 16 ("Benefix 500 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535055"), e il lotto n. 17 ("Benefix 1000 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535067") alla ditta Wyeth Lederle Spa;

- che relativamente alla aggiudicazione dei suddetti lotti è stato stipulato in data 20.07.2009, Rep. 98/09 apposito contratto con la società Wyeth Lederle Spa;
- che con determinazione dirigenziale n. 02 del 22.01.2008 si procedeva alla aggiudicazione definitiva della gara mediante procedura negoziata per la fornitura triennale di "Sieri e Vaccini", tra i quali il lotto n. 3 ("Prevenar pre-filled, vaccino pneumococcico coniugato eptavalente – AIC 035053040") alla ditta Wyeth Lederle Spa;
- che relativamente alla aggiudicazione del suddetto lotto è stato stipulato in data 26.02.2008, Rep. 01/08 apposito contratto con la società Wyeth Lederle Spa;
- che con determinazione dirigenziale n. 06 del 05.02.2008 si procedeva alla aggiudicazione definitiva della gara mediante procedura aperta per la fornitura di "Farmaci", tra i quali il lotto n. 1740 (Enbrel 50mg pfs – AIC 034675140), il lotto n. 1741 (Enbrel 25mg Lyo paediatric multi-dose presentation – AIC 034675165), il lotto n. 2703 (Lederfolin 25mg 1 vial – AIC 024659120), il lotto n. 2706 (Lederfolin 7,5mg 10 cpr – AIC 024659118), il lotto 1528 (Methotrexate 10mg 4 vials – AIC 019888128), il lotto n. 1526 (Methotrexate 15mg 4 vials – AIC 019888130), il lotto n. 1522 (Methotrexate 2,5mg tablets x 25 – AIC 019888015), il lotto n. 1529 (Methotrexate 20mg 4 vials – AIC 019888142), il lotto n. 1527 (Methotrexate 7,5mgx4 sir. – AIC 019888116) e il lotto n. 1530 (Methotrexate injection 50mg/2ml – AIC 019888080) alla ditta Wyeth Lederle Spa;
- che relativamente alla aggiudicazione dei suddetti lotti è stato stipulato in data 09.05.2008, Rep. 86/08 apposito contratto con la società Wyeth Lederle Spa;

ATTESO

- che con note prot. Soresa n. E001163 del 28.01.2010 e n. E001164 del 28.01.2010 le ditte Wyeth Lederle SpA e Pfizer Italia srl hanno comunicato il trasferimento dalla ditta Wyeth Lederle SpA alla Pfizer Italia srl, in virtù di contratto di affitto del ramo di azienda, dei seguenti prodotti:

- a) **"Emoderivati"**: "Refacto AF 250 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421014", "Refacto AF 500 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421026", "Refacto AF 1000 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421038", "Benefix 250 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535042", "Benefix 500 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535055", "Benefix 1000 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535067";
- b) **"Sieri e Vaccini"**: "Prevenar pre-filled, vaccino pneumococcico coniugato eptavalente – AIC 035053040";
- c) **"Farmaci"**: "Enbrel 50mg pfs – AIC 034675140", "Enbrel 25mg Lyo paediatric multi-dose presentation – AIC 034675165", "Lederfolin 25mg 1 vial – AIC 024659120", "Lederfolin 7,5mg 10 cpr – AIC 024659118", "Methotrexate 10mg 4 vials – AIC 019888128", "Methotrexate 15mg 4 vials – AIC 019888130", "Methotrexate 2,5mg tablets x 25 – AIC 019888015", "Methotrexate 20mg 4 vials – AIC 019888142", "Methotrexate 7,5mgx4 sir. – AIC 019888116" e "Methotrexate injection 50mg/2ml – AIC 019888080";

Tutto ciò premesso, il Direttore Generale, in virtù dei poteri conferitigli con atto del Consiglio di Amministrazione del 12.02.2010,

DETERMINA

1- DI PRENDERE ATTO del contratto di affitto di ramo d'azienda dalla ditta Wyeth Lederle SpA in favore della ditta Pfizer Italia srl, dei seguenti prodotti:

- a) **"Emoderivati"**: "Refacto AF 250 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421014", "Refacto AF 500 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421026", "Refacto AF 1000 UN 1VL/Powder for infusion – AIC 034421038", "Benefix 250 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535042", "Benefix 500 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535055", "Benefix 1000 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile – AIC 033535067";

- b) **"Sieri e Vaccini"**: "Prevenar pre-filled, vaccino pneumococcico coniugato eptavalente – AIC 035053040";

c) "Farmaci": "Enbrel 50mg pfs – AIC 034675140", "Enbrel 25mg Lyo paediatric multi-dose presentation – AIC 034675165", "Lederfolin 25mg 1 vial – AIC 024659120", "Lederfolin 7,5mg 10 cpr – AIC 024659118, Methotrexate 10mg 4 vials – AIC 019888128", "Methotrexate 15mg 4 vials – AIC 019888130", "Methotrexate 2,5mg tablets x 25 – AIC 019888015", "Methotrexate 20mg 4 vials – AIC 019888142", "Methotrexate 7,5mgx4 sir. – AIC 019888116" e "Methotrexate injection 50mg/2ml – AIC 019888080";

2- DI AVER PROCEDUTO al riscontro delle comunicazioni previste dall'art. 1 del D.P.C.M. 11 maggio 1997, n. 187, nonché, alla verifica del possesso dei requisiti di qualificazione previsti dal codice dei contratti pubblici;

3- DI PROCEDERE ALLA STIPULA DEL CONTRATTO DI FORNITURA relativo ai predetti farmaci con la ditta Pfizer Italia srl;

4- DI NOTIFICARE il presente provvedimento alle Ditte Wyeth Lederle Spa e Pfizer Italia srl.

Il presente atto è immediatamente esecutivo.

Il Direttore Generale
(Prof. Francesco Tancredi)

