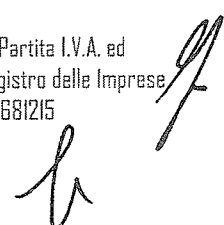


DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 121 del 03 AGOSTO 2015

Oggetto: Presa d'atto conferimento ramo d'azienda dalla ditta GlaxoSmithKline Spa alla ditta Novartis Farma Spa

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, al Centro Direzionale Isola C1;
- che la Regione Campania con l'art. 2 della L.R. 24 del 29/12/2005, ha aggiunto all'art.6 della L.R. n. 28 del 24.12.2003, tra l'altro,
 - il comma 15, sostituito dal comma 229 dell'art. 1 della L.R. n. 4 del 15.03.2011, che stabilisce: " la So.Re.Sa., centrale unica d'acquisto, è titolare in via esclusiva delle funzioni di acquisto e fornitura dei beni e attrezzature sanitarie e dei servizi non sanitari delle AA.SS.LL. e delle AA.OO.";
 - il comma 16 che stabilisce: "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 S.p.a. 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 24.07.09 ha deliberato il completamento del processo di razionalizzazione della spesa per l'acquisto di beni e servizi, con particolare riferimento al sistema centralizzato degli acquisti, alla standardizzazione dei beni e dei servizi da acquisire, alla ottimizzazione della rete logistica e distributiva;

-che in data 18 luglio 2011 il Commissario ad acta per la prosecuzione del Piano di rientro del Settore sanitario ha emanato il Decreto n. 58 recante "Disposizioni urgenti in materia di centralizzazione degli acquisti", con il quale, recependo i nuovi interventi normativi, ha dettagliato le nuove modalità di programmazione ed acquisizione centralizzata dei beni, attrezzature e servizi sanitari e non della stazione appaltante regionale;

- che in data 05 ottobre 2012 il Commissario ad acta ha emanato il Decreto n. 122 con il quale, in ottemperanza all'articolo 2, comma 80, della legge n. 191 del 2009, sono state individuate alcune disposizioni legislative regionali a cui apportare le necessarie modifiche, entro i termini indicati dal medesimo comma e dall'articolo 1, comma 231 bis, della legge regionale n. 4 del 2011, al fine di determinare l'esatta collocazione di So.Re.Sa. all'interno dell'intervento relativo ai beni e servizi previsto dal P.O. 2011-2012;

- che il Consiglio Regionale, con Legge Regionale n. 41 del 31 dicembre 2012, pubblicata sul BURC n. 1 del 7 gennaio 2013, ha, tra l'altro, apportato le modifiche richieste con il citato decreto commissariale n. 122/2012, sostituendo, tra l'altro, il comma 229 della Legge Regionale n.4/2011 e stabilendo che: "la So.Re.Sa. costituisce "centrale di committenza" regionale che aggiudica appalti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, forniture o servizi destinati alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere ai sensi dell'art. 3 comma 34 e dell'art. 33 del D.Lgs. 163/2006";

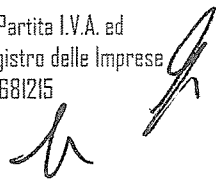
- che in data 31 gennaio 2013 il Commissario ad acta per la prosecuzione del Piano di rientro del Settore sanitario, ha emanato il Decreto n.11, con il quale ha richiesto al Consiglio Regionale di disciplinare la fase transitoria del passaggio alla nuova configurazione, disponendo che, nelle more, la So.Re.Sa. provveda al completamento delle procedure di gara già indette alla data di entrata in vigore della Legge Regionale n. 41/2012 ed alla stipula dei conseguenti contratti di acquisto secondo le previsioni del comma 15 dell'art.6 della Legge Regionale n.28/2003, nel testo vigente all'entrata in vigore della Legge Regionale n. 3/2012;

CONSIDERATO

- che con determinazione del Direttore Generale n. 62 del 06/08/2012 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva del "secondo confronto concorrenziale" per l'affidamento della fornitura quadriennale di "Farmaci ed Emoderivati", tra i quali i lotti n. 1407 (Hycamtin 10 cps 0,25mg – AIC 033306061) e n. 1408 (Hycamtin 10 cps 1mg – AIC 033306073) alla ditta GlaxoSmithKline Spa e, successivamente in data 08/10/2012 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 105/12;

- che con determinazione del Direttore Generale n. 23 del 26/03/2013 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva della fornitura annuale di "Farmaci Esclusivi", tra il quale il lotto n. 1398 (Tyverb cpr 250mg – AIC 038633069) alla ditta GlaxoSmithKline Spa e, successivamente in data 07/05/2013 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 101/13;

- che, vista l'approssimarsi della scadenza del contratto Rep. 101/13 fissata per il 07/05/2014, la Soresa, avvalendosi dell'art. 3 (Ambito oggettivo) del Bando di Gara Semplificato relativo al Sistema Dinamico di Acquisizione per la Fornitura di Farmaci ed Emoderivati, con determinazione del Direttore Generale n. 131 del 08/05/2014 ha rinnovato per un ulteriore anno il contratto stipulato con la GlaxoSmithKline Spa,



limitatamente a quei lotti che non avessero superato i quantitativi previsti nel contratto Rep. 101/13, tra il quale, il lotto sopraelencato;

- che con successiva determinazione del Direttore Generale n. 58 del 14/04/2015 è stato approvato il bando semplificato per un nuovo sistema dinamico di acquisizione di farmaci ed emoderivati e, contestualmente, si è proceduto alla proroga fino al 30/09/2015 di tutti quei contratti, tra i quali il Rep. 101/13, che scadevano o che sarebbero scaduti nel periodo compreso tra la data di esecutività del provvedimento sopracitato e il 30/09/2015;

- che con determinazione del Direttore Generale n. 57 del 17/06/2013 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva, del "quinto confronto concorrenziale", per l'affidamento della fornitura annuale di "Farmaci ed Emoderivati", tra i quali i lotti nn. 2391 (Atriance 5mg flac – AIC 038116012), n. 2394 (Arzerra 5ml 20mg – AIC 039826019), n. 2395 (Arzerra 50ml 20mg – AIC 039826033) e n. 2398 (Votrient 200mg cpr – AIC 039945011) alla ditta GlaxoSmithKline Spa e, successivamente in data 17/07/2013 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 137/13;

- che, vista l'approssimarsi della scadenza del contratto Rep. 137/13 fissata per il 17/07/2014, la Soresa, avvalendosi dell'art. 3 (Ambito oggettivo) del Bando di Gara Semplificato relativo al Sistema Dinamico di Acquisizione per la Fornitura di Farmaci ed Emoderivati, con determinazione del Direttore Generale n. 193 del 21/07/2014 ha rinnovato per un ulteriore anno il contratto stipulato con la GlaxoSmithKline Spa, limitatamente a quei lotti che non avessero superato i quantitativi previsti nel contratto Rep. 137/13, tra i quali, i lotti sopraelencati;

- che con successiva determinazione del Direttore Generale n. 58 del 14/04/2015 è stato approvato il bando semplificato per un nuovo sistema dinamico di acquisizione di farmaci ed emoderivati e, contestualmente, si è proceduto alla proroga fino al 30/09/2015 di tutti quei contratti, tra i quali il Rep. 137/13, che scadevano o che sarebbero scaduti nel periodo compreso tra la data di esecutività del provvedimento sopracitato e il 30/09/2015;

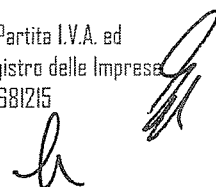
- che con determinazione del Direttore Generale n. 175 del 02/07/2014 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva della fornitura pari a 30 mesi di "Farmaci Esclusivi", tra il quale il lotto n. 2399 (Votrient 400mg cpr – AIC 039945035) alla ditta GlaxoSmithKline Spa e, successivamente in data 05/09/2014 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 88/14;

- che con determinazione del Direttore Generale n. 136 del 09/05/2014 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva, del "nono confronto concorrenziale", per l'affidamento della fornitura pari a 30 mesi di "Farmaci ed Emoderivati", tra i quali i lotti nn. 370 (Revolade 25mg cpr – AIC 039827023) e n. 371 (Revolade 50mg cpr – AIC 039827050) alla ditta GlaxoSmithKline Spa e, successivamente in data 05/09/2014 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 89/14;

- che, pertanto, allo stato attuale risultano in essere con la GlaxoSmithKline Spa i seguenti contratti:

a) **Rep. 105/12:** lotti nn. 1407 (Hycamtin 10 cps 0,25mg – AIC 033306061) e n. 1408 (Hycamtin 10 cps 1mg – AIC 033306073) con scadenza fissata al 08/10/2016;

b) **Rep. 101/13:** lotto n. 1398 (Tyverb cpr 250mg – AIC 038633069) con scadenza fissata al 30/09/2015;



c) **Rep. 137/13:** lotti nn. 2391 (Atriance 5mg flac – AIC 038116012), n. 2394 (Arzerra 5ml 20mg – AIC 039826019), n. 2395 (Arzerra 50ml 20mg – AIC 039826033) e n. 2398 (Votrient 200mg cpr – AIC 039945011) con scadenza fissata al 30/09/2015;

d) **Rep. 88/14:** lotto n. 2399 (Votrient 400mg cpr – AIC 039945035) con scadenza fissata al 05/03/2017;

e) **Rep. 89/14:** 370 (Revolade 25mg cpr – AIC 039827023) e n. 371 (Revolade 50mg cpr – AIC 039827050) con scadenza fissata al 05/03/2017;

ATTESO

- che con nota prot. Soresa E0008644 del 02/07/2015 la ditta Novartis Farma Spa, con atto stipulato innanzi al dott. Giuseppe Rescio Notaio in Milano del 02/03/2015, Rep. 35.403, Racc. 12.770 e registrato in Milano in data 05/03/2015 al n. 5209S.1T, ha comunicato di avere acquisito dalla GlaxoSmithKline Spa il ramo d'azienda afferente la commercializzazione delle sopraelencate specialità medicinali;

Tutto ciò premesso, il Direttore Generale in virtù dei poteri conferitegli con verbale del Consiglio di Amministrazione del 17 gennaio 2014

DETERMINA

1- DI PRENDERE ATTO dell'atto di conferimento di ramo d'azienda dalla ditta GlaxoSmithKline Spa in favore della ditta Novartis Farma Spa e del conseguente trasferimento in favore di quest'ultima, della titolarità dei farmaci sopracitati;

2- DI AVER PROCEDUTO al riscontro delle comunicazioni previste dall'art. 1 del D.P.C.M. 11 maggio 1991, n. 187, nonché, alla verifica del possesso dei requisiti di qualificazione previsti dal codice dei contratti pubblici;

3- DI PROCEDERE ALLA STIPULA DEI CONTRATTI DI FORNITURA relativi ai predetti farmaci con la ditta Novartis Farma Spa;

4- DI NOTIFICARE il presente provvedimento alle ditte GlaxoSmithKline Spa e Novartis Farma Spa.

Il presente atto è immediatamente esecutivo.



Il Direttore Generale

(Ing. Renato Di Donna)

