

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 26 del 24 FEBBRAIO 2015

Oggetto: Presa d'atto conferimento ramo d'azienda dalla ditta Pfizer Italia srl alla ditta Pfizer srl

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. 46 del 20/06/2012 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva del "Primo confronto concorrenziale" per l'affidamento della fornitura quadriennale di "Farmaci ed Emoderivati", tra i quali i lotti nn. 14 (CYTOTEC 50 cpr 200 mcg – AIC 026488015), n. 114 (SALAZOPYRIN EN 100 cpr 500 mg – AIC 012048031), n. 295 (IBUSTRIN AS 30 CPR 200 MG – AIC 025308038), n. 615 (CARDURA 30 CPR X 2 MG – AIC 026821013), n. 616 (CARDURA 20 CPR X 4 MG – AIC 026821025), n. 687 (NORVASC - 28 cpr x 5 mg – AIC 027428010), n. 688 (NORVASC 10 X 14 CPR – AIC 01258840), n. 722 (ACCUPRIN 28 CPR X 5 MG – AIC 027217013), n. 723 (ACCUPRIN 14 CPR X 20 MG – AIC 027217037), n. 758 (TORVAST 10 - 30 CPR X 10 MG – AIC 033007028), n. 760 (TORVAST 40 - 30 CPR X 40 MG – AIC 033007067), n. 761 (TORVAST 80 - 30 CPR X 80 MG – AIC 033007307), n. 844 (PREPIDIL GEL INTRACERVICALE sir.preriempta 0,5 mg – AIC 028439014), n. 845 (PREPIDIL GEL INTRAVAGINALE siringa pronta 1 mg/3 – AIC 028439026), n. 846 (PREPIDIL GEL INTRAVAGINALE siringa pronta 2 mg/3 g – AIC 028439038), n. 896 (VIAGRA 8 CPR X 25 MG – AIC 034076036/E), n. 897 (VIAGRA 8 CPR x 50 MG – AIC 034076075/E), n. 898 (VIAGRA 4 CPR X 100 MG – AIC 034076101/E) n. 904 (GENOTROPIN miniquick 0,6 UI 7 tubof – AIC 026844187/M), n. 905 (GENOTROPIN miniquick 1,2 UI 7 tubofiale 0,4 mg – AIC 026844199/M), n. 906 (GENOTROPIN miniquick 1,8 UI 7 tubofiale 0,6

mg – AIC 026844201/M), n. 908 (GENOTROPIN miniquick 3 UI 7 tubofiale 1 mg – AIC 026844225/M), n. 913 (GENOTROPIN GOMINIQUICK 1 PENNA – AIC 026844340), n. 915 (GENOTROPIN miniquick 5,4 UI 4 tubofiale 1,8 mg – AIC 026844264), n. 926 (SOMAVERT 10 mg 30 flaconcini(pegvis – AIC 035726013/E), n. 927 (SOMAVERT 20 mg 30 flaconcini (pegvi – aic 035726037/E), n. 928 (SOMAVERT 15 mg 30 flaconcini (pegvi – aic 035726025), n. 967 (SOLU MEDROL FLAC. EV 500 MG – aic 023202056), n. 968 (SOLU MEDROL 1000 MG FLAC. EV – aic 023202068), n. 969 (SOLU MEDROL FLAC. EV 2000 MG – aic 023202070), n. 970 (MEDROL 4 MG 30 CPR DIV. BLS – aic 014519026), n. 971 (MEDROL 16 MG 20 CPR DIV. – aic 014159040), n. 1000 (BASSADO 10 cpr 100 mg – aic 021635065), n. 1009 (ZIMOX 12 cpr 1gr – aic 023096150), n. 1012 (ZIMOX sosp. 5% - aic 023086150), n.1093 (ZITROMAX 1 fl x 500 mg EV HP – aic 027860156), n. 1094 (ZITROMAX 3 CPR X 500 MG – aic 027860042), n. 1095 (ZITROMAX AVIUM 8 CPR X 600 MG – aic 027860143), n. 1136 (ZYVOXID FREEFLEX – aic 035410416), n. 1137 (ZYVOXID 10 cpr 600 mg – aic 035410226), n. 1138 (ZYVOXID 150 ml sospensione FL – aic 035410075), n. 1156 (VFEND - 28 CPR X 50 MG – aic 035628054), n. 1157 (VFEND - 28 CPR X 200 MG – aic 035628179), n. 1286 (METHOTREXATE 10 MG SYR – aic 019888128), n. 1287 (METHOTREXATE 20 MG SYR – aic 019888142), n. 1388 (SUTENT 12,5 MG 30 CPS – aic 037192022), n. 1389 (SUTENT 25 MG 30 CPS – aic 037192010), n. 1390 (SUTENT 50 MG 30 CPS – aic 037192034), n.1420 (DEPO-PROVERA 1 flc multidose 1 ml 150 mg – aic 020329064), n. 1421 (DEPO-PROVERA 1 flc multidose 3,4 ml 500 mg – aic 020329076), n. 1422 (FARLUTAL DEPOT flc im 1000 mg – aic 015148099), n. 1479 (RAPAMUNE 1 mg CPR – aic 035120070), n. 1480 (RAPAMUNE 2 mg CPR – aic 035120094), n. 1481 (RAPAMUNE 60 ml FL – aic 035120017), n. 1498 (ENBREL PED 4 FL 25 MG 1 ML + 4 SIR – aic 034675037), n. 1490 (ENBREL 50 mg Penna preriempita – aic 034675191), n. 1538 (FELDENE FIALE IM X 20 MG – aic 024249068), n. 1539 (FELDENE CPS X 20 MG. – aic 024249029), n. 1557 (CELEBREX - 20 cps x 200 mg – aic 034624460/M), n. 1780 (LYRICA 25 mg x 14 cps – aic 036476012/E), n. 1782 (LYRICA 150 mg x 14 cps – aic 036476176/E), n. 1783 (LYRICA 50 mg x 21 cps – aic 036476075/E), n. 1784 (LYRICA 100 mg x 21 cps – aic 036476149/E), n.1902 (TAVOR 4mg/ml iniettabile – aic 22531139), n. 1903 (TAVOR 1,0 mg CPR – aic 022531053), n. 1904 (TAVOR 2,5 mg CPR – aic 022531077), n. 1914 (XANAX 0.25 MG 20 CPR DIV. – aic 025980057), n. 1912 (XANAX 0.50 MG 20 CPR DIV. – aic 025980069), n. 1913 (XANAX 1 MG 20 CPR DIV. – aic 025980071), n. 1914 (XANAX GOCCE 0,75 MG/20 ML FLACONE – aic 025980083), n. 1924 (HALCION blister 20 cpr 0,125 mg – aic 024713063), n. 1925 (HALCION blister 20 cpr 0,25 mg – aic 024713075), n. 1945 (ZOLOFT - 30 CPR DIV X 50 MG – aic 027753108), n. 1946 (ZOLOFT - 30 CPR DIV X 100 MG – aic 027753110), n. 1956 (EFEXOR 75 mg 14 cps – aic 028831055), n. 2244 (LEDERFOLIN FL 25 MG – aic 024659120) e il lotto n. 2247 (LEDERFOLIN 10 CPR X 7,5 MG – aic 024659118) alla ditta Pfizer Italia Srl e, successivamente in data 17/09/2012 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 71/12;

- 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 i quali i lotti nn. 104 ("Humatin 16cps 250mg – aic 016531016), n. 350 (Refacto Fusengo UI fl), n. 594 ("Prostin vr fl 500mcg 1ml – aic 026381020), n. 899 (Revatio 20mg cpr – aic 036982015), n. 909 (Genotropin miniquick 3,6 UI 4 tubofiale 1,2 mg – aic 026844237), n. 910 (Genotropin miniquick 4,2 UI 4 tubofiale 1,4mg – aic 026844249), n. 1099 (Lincocin 600mg 2ml – aic 020601035), n. 1155 (Vfend inf EV fl 200mg 10mg/ml – aic 035628270), n. 1158 (Vfend sosp. Orale 40mg/ml – aic 035628268), n. 1346 (Daunoblastina flc im 20 mg – aic 021035023), n. 1354 (Zavedos cps 5mg – aic 027441031) e il lotto n. 1781

(Lyrica 75mgx56 cps – aic 036476125) alla ditta Pfizer Italia Srl e, successivamente in data 30/05/2013 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 111/13;

- che, vista l'approssimarsi della scadenza del contratto Rep. 111/13 fissata per il 30/05/2014, 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. 154 del 03/06/2014 ha rinnovato per un ulteriore anno il contratto stipulato con la Pfizer Italia Srl, limitatamente a quei lotti che non avessero superato i quantitativi previsti nel contratto Rep. 111/13, tra i quali, i lotti sopraelencati;

- 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. 364 (Benefix 250 UI fl – aic 033535042), n. 366 (Benefix 1000 UI fl – aic 033535067), n. 367 (Benefix 2000 UI fl – aic 033535079), n. 864 (Farlutal 10cpr 20mg – aic 015148036), n. 963 (Depo-medrol 1 fl – aic 017932017), n. 1151 (Diflucan sosp. Orale flac. 50mg/ml – aic 027267057) e il lotto n. 2022 (Metakelfin 10cpr 500mg – aic 022589016) alla ditta Pfizer Italia srl e, successivamente in data 22/07/2013 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 141/13;

- che, vista l'approssimarsi della scadenza del contratto Rep. 141/13 fissata per il 22/07/2014, 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. 210 del 25/07/2014 ha rinnovato per un ulteriore anno il contratto stipulato con la Pfizer Italia Srl, limitatamente a quei lotti che non avessero superato i quantitativi previsti nel contratto Rep. 141/13, tra i quali, i lotti sopraelencati;

- 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. 965 (SOLU MEDROL 125 MG FLAC. EV – aic 023202043), n. 1007 (AMPLITAL fl im/ev 1 gr – aic 020121087), n. 1165 (ECALTA 100 mg polvere per concentrato per soluzione – aic 038382026), n. 1282 (METHOTREXATE 50 MG – aic 019888080), n. 1343 (ADRIBLASTINA 200 mg PFS – aic 022393084), n. 1955 (EFEXOR 37,5 mg 28 cps – aic 028831129) e il lotto n. 2494 (BENEFIX RT 3000 IU – aic 033535081) alla ditta Pfizer Italia srl e, successivamente in data 26.05.2014 si procedeva alla stipula del relativo contratto Rep. 15/14;

- che, pertanto, allo stato attuale risultano in essere con la Pfizer Italia Srl i seguenti contratti:

a) **Rep. 71/12:** lotti nn. 14 (CYTOTEC 50 cpr 200 mcg – AIC 026488015), n. 114 (SALAZOPYRIN EN 100 cpr 500 mg – AIC 012048031), n. 295 (IBUSTRIN AS 30 CPR 200 MG – AIC 025308038), n. 615 (CARDURA 30 CPR X 2 MG – AIC 026821013), n. 616 (CARDURA 20 CPR X 4 MG – AIC 026821025), n. 687 (NORVASC - 28 cpr x 5 mg – AIC 027428010), n. 688 (NORVASC 10 X 14 CPR – AIC 01258840), n. 722 (ACCUPRIN 28 CPR X 5 MG – AIC 027217013), n. 723 (ACCUPRIN 14 CPR X 20 MG – AIC 027217037), n. 758 (TORVAST 10 - 30 CPR X 10 MG – AIC 033007028), n. 760 (TORVAST 40 - 30 CPR X 40 MG – AIC 033007067), n. 761 (TORVAST 80 - 30 CPR X 80 MG – AIC 033007307), n. 844 (PREPIDIL GEL INTRACERVICALE sir.priempita 0,5 mg – AIC

↓



028439014), n. 845 (PREPIDIL GEL INTRAVAGINALE siringa pronta 1 mg/3 – AIC 028439026), n. 846 (PREPIDIL GEL INTRAVAGINALE siringa pronta 2 mg/3 g – AIC 028439038), n. 896 (VIAGRA 8 CPR X 25 MG – AIC 034076036/E), n. 897 (VIAGRA 8 CPR x 50 MG – AIC 034076075/E), n. 898 (VIAGRA 4 CPR X 100 MG – AIC 034076101/E) n. 904 (GENOTROPIN miniquick 0,6 UI 7 tubof – AIC 026844187/M), n. 905 (GENOTROPIN miniquick 1,2 UI 7 tubofiale 0,4 mg – AIC 026844199/M), n. 906 (GENOTROPIN miniquick 1,8 UI 7 tubofiale 0,6 mg – AIC 026844201/M), n. 908 (GENOTROPIN miniquick 3 UI 7 tubofiale 1 mg – AIC 026844225/M), n. 913 (GENOTROPIN GOMINIQUICK 1 PENNA – AIC 026844340), n. 915 (GENOTROPIN miniquick 5,4 UI 4 tubofiale 1,8 mg – AIC 026844264), n. 926 (SOMAVERT 10 mg 30 flaconcini(pegvis – AIC 035726013/E), n. 927 (SOMAVERT 20 mg 30 flaconcini (pegvi – aic 035726037/E), n. 928 (SOMAVERT 15 mg 30 flaconcini (pegvi – aic 035726025), n. 967 (SOLU MEDROL FLAC. EV 500 MG – aic 023202056), n. 968 (SOLU MEDROL 1000 MG FLAC. EV – aic 023202068), n. 969 (SOLU MEDROL FLAC. EV 2000 MG – aic 023202070), n. 970 (MEDROL 4 MG 30 CPR DIV. BLS – aic 014519026), n. 971 (MEDROL 16 MG 20 CPR DIV. – aic 014519040), n. 1000 (BASSADO 10 cpr 100 mg – aic 021635065), n. 1009 (ZIMOX 12 cpr 1gr – aic 023096150), n. 1012 (ZIMOX sosp. 5% - aic 023086150), n.1093 (ZITROMAX 1 fl x 500 mg EV HP – aic 027860156), n. 1094 (ZITROMAX 3 CPR X 500 MG – aic .027860042), n. 1095 (ZITROMAX AVIUM 8 CPR X 600 MG – aic 027860143), n. 1136 (ZYVOXID FREEFLEX – aic 035410416), n. 1137 (ZYVOXID 10 cpr 600 mg – aic 035410226), n. 1138 (ZYVOXID 150 ml sospensione FL – aic 035410075), n. 1156 (VFEND - 28 CPR X 50 MG – aic 035628054), n. 1157 (VFEND - 28 CPR X 200 MG – aic 035628179), n. 1286 (METHOTREXATE 10 MG SYR – aic 019888128), n. 1287 (METHOTREXATE 20 MG SYR – aic 019888142), n. 1388 (SUTENT 12,5 MG 30 CPS – aic 037192022), n. 1389 (SUTENT 25 MG 30 CPS – aic 037192010), n. 1390 (SUTENT 50 MG 30 CPS – aic 037192034), n.1420 (DEPO-PROVERA 1 flc multidoso 1 ml 150 mg – aic 020329064), n. 1421 (DEPO-PROVERA 1 flc multidoso 3,4 ml 500 mg – aic 020329076), n. 1422 (FARLUTAL DEPOT flc im 1000 mg – aic 015148099), n. 1479 (RAPAMUNE 1 mg CPR – aic 035120070), n. 1480 (RAPAMUNE 2 mg CPR – aic 035120094), n. 1481 (RAPAMUNE 60 ml FL – aic 035120017), n. 1498 (ENBREL PED 4 FL 25 MG 1 ML + 4 SIR – aic 034675037), n. 1490 (ENBREL 50 mg Penna preimpita – aic 034675191), n. 1538 (FELDENE FIALE IM X 20 MG – aic 024249068), n. 1539 (FELDENE CPS X 20 MG. – aic 024249029), n. 1557 (CELEBREX - 20 cps x 200 mg – aic 034624460/M), n. 1780 (LYRICA 25 mg x 14 cps – aic 036476012/E), n. 1782 (LYRICA 150 mg x 14 cps – aic 036476176/E), n. 1783 (LYRICA 50 mg x 21 cps – aic 036476075/E), n. 1784 (LYRICA 100 mg x 21 cps – aic 036476149/E), n.1902 (TAVOR 4mg/ml iniettabile – aic 22531139), n. 1903 (TAVOR 1,0 mg CPR – aic 022531053), n. 1904 (TAVOR 2,5 mg CPR – aic 022531077), n. 1914 (XANAX 0.25 MG 20 CPR DIV. – aic 025980057), n. 1912 (XANAX 0.50 MG 20 CPR DIV. – aic 025980069), n. 1913 (XANAX 1 MG 20 CPR DIV. – aic 025980071), n. 1914 (XANAX GOCCE 0,75 MG/20 ML FLACONE – aic 025980083), n. 1924 (HALCION blister 20 cpr 0,125 mg – aic 024713063), n. 1925 (HALCION blister 20 cpr 0,25 mg – aic 024713075), n. 1945 (ZOLOFT - 30 CPR DIV X 50 MG – aic 027753108), n. 1946 (ZOLOFT - 30 CPR DIV X 100 MG – aic 027753110), n. 1956 (EFEXOR 75 mg 14 cps – aic 028831055), n. 2244 (LEDERFOLIN FL 25 MG – aic 024659120) e il lotto n. 2247 (LEDERFOLIN 10 CPR X 7,5 MG – aic 024659118) con scadenza fissata al 17/09/2016;

b) **Rep. 111/13:** lotti nn. 104 ("Humatin 16cps 250mg – aic 016531016), n. 350 (Refacto Fusengo UI fl), n. 594 ("Prostin vr fl 500mcg 1ml – aic 026381020), n. 899 (Revatio 20mg cpr – aic 036982015), n. 909 (Genotropin miniquick 3,6 UI 4 tubofiale 1,2 mg – aic 026844237), n. 910 (Genotropin miniquick 4,2 UI 4 tubofiale 1,4mg – aic



026844249), n. 1099 (Lincocin 600mg 2ml – aic 020601035), n. 1155 (Vfend inf EV fl 200mg 10mg/ml – aic 035628270), n. 1158 (Vfend sosp. Orale 40mg/ml – aic 035628268), n. 1346 (Daunoblastina flc im 20 mg – aic 021035023), n. 1354 (Zavedos cps 5mg – aic 027441031) e il lotto n. 1781 (Lyrica 75mgx56 cps – aic 036476125) con scadenza fissata al 30/05/2015;

c) **Rep. 141/13:** lotti nn. 364 (Benefix 250 UI fl – aic 033535042), n. 366 (Benefix 1000 UI fl – aic 033535067), n. 367 (Benefix 2000 UI fl – aic 033535079), n. 864 (Farlutal 10cpr 20mg – aic 015148036), n. 963 (Depo-medrol 1 fl – aic 017932017), n. 1151 (Diflucan sosp. Orale flac. 50mg/ml – aic 027267057) e il lotto n. 2022 (Metakelfin 10cpr 500mg – aic 022589016) con scadenza fissata al 22/07/2015;

d) **Rep. 15/14:** lotti nn. 965 (SOLU MEDROL 125 MG FLAC. EV – aic 023202043), n. 1007 (AMPLITAL fl im/ev 1 gr – aic 020121087), n. 1165 (ECALTA 100 mg polvere per concentrato per soluzione – aic 038382026), n. 1282 (METHOTREXATE 50 MG – aic 019888080), n. 1343 (ADRIBLASTINA 200 mg PFS – aic 022393084), n. 1955 (EFEXOR 37,5 mg 28 cps – aic 028831129) e il lotto n. 2494 (BENEFIX RT 3000 IU – aic 033535081) con scadenza fissata al 26/11/2016;

ATTESO

- che con note prot. Soresa E019539, E019541, 019542, 019543 del 27/11/2015 la ditta Pfizer srl, con atto stipulato innanzi al dott. Luca Amato Notaio in Roma del 14/11/2014, Rep. 40.475, Racc. 12.976, ha comunicato di avere acquisito dalla Pfizer Italia srl 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 Pfizer Italia srl in favore della ditta Pfizer srl 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 Pfizer srl;

4- DI NOTIFICARE il presente provvedimento alle ditte Pfizer Italia srl e Pfizer srl.

Il presente atto è immediatamente esecutivo.



Il Direttore Generale

(Ing. Renato Di Donna)