

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n.113 del 11 giugno 2019

Oggetto: Presa d'atto scissione parziale d'azienda della società Pfizer Italia Srl in favore della società Pfizer Established Medicine Italy 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 F/9;
- che la legge finanziaria n.296 del 27 dicembre 2006, all'art.1, comma 455, 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 l'art. 9 del decreto legge n. 66 del 24 aprile 2014 (Misure urgenti per la competitività e la giustizia sociale), convertito dalla legge 23 giugno 2014, n. 89 prevede al comma 1, che: "Nell'ambito dell'Anagrafe unica delle stazioni appaltanti (...) operante presso l'Autorità per la vigilanza dei contratti pubblici di lavori, forniture e servizi è istituito l'elenco dei soggetti aggregatori di cui fanno parte Consip S.p.A. ed una centrale di committenza per ciascuna regione, qualora costituita ai sensi dell'art. 1 comma 455, della legge 27 dicembre 2006, n. 296" ed, al comma 5, che: " Ai fini del perseguimento degli obiettivi di finanza pubblica attraverso la razionalizzazione della spesa per l'acquisto di beni e servizi, le regioni costituiscono ovvero designano, entro il 31 dicembre 2014, ove non esistente, un soggetto aggregatore secondo quanto previsto al comma 1. (...)";
- che, pertanto, nel perseguimento dei fini sopra indicati, ai sensi del comma 15 dell'art. 6, della L.R. n. 28 del 24/12/2003 della Regione Campania, la So.Re.Sa. costituisce centrale di committenza ed è soggetto aggregatore ai sensi dell'articolo 9 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, che aggiudica appalti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, forniture o servizi destinati alle ASL e AO, alle società partecipate in misura

totalitaria dalla Regione Campania, ivi comprese quelle in house, ad eccezione di EAV Srl e di Sviluppo Campania S.p.A., agli enti anche strumentali della Regione, diversi da quelli del trasporto su ferro e su gomma, agli enti locali e alle altre pubbliche amministrazioni aventi sede nel medesimo territorio;

- che il D.P.C.M. 11 novembre 2014 "Requisiti per l'iscrizione nell'elenco dei soggetti aggregatori (...)" all'art. 1, co. 2, ha stabilito che: "resta comunque ferma l'iscrizione all'elenco della Consip S.p.A. e di una centrale di committenza per ciascuna regione ove costituita ai sensi dell'art. 1, comma 455, della legge 27 dicembre 2006, n. 296, ovvero individuata ai sensi del medesimo art. 9, comma 5, del decreto-legge n. 66 del 2014 convertito dalla legge n. 89/2014";

- che con la Delibera Anac n. 31 del 17 gennaio 2018, è stata confermata l'iscrizione (già disposta con Delibera n.58/2015), della So.Re.Sa. per la Regione Campania nell'elenco dei Soggetti aggregatori di cui all'art. 9 del decreto-legge n. 66 del 2014 convertito dalla legge n. 89/2014;

CONSIDERATO

- che con Determinazione del Direttore Generale n. 93 del 30/06/2016 Soresa spa ha istituito, ai sensi dell'art. 55 D.Lgs. n. 50/2016, un sistema dinamico di acquisizione per la fornitura di "Farmaci ed Emoderivati", per il periodo di quattro anni, nel corso dei quali la Centrale di Committenza Regionale, potrà indire appalti specifici per la conclusione di contratti per le specifiche tipologie di farmaci ed emoderivati ed i quantitativi che si renderanno effettivamente occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU., IRCCS della Regione Campania nel corso del periodo di validità del sistema;

- che con lettera di invito del 15/12/2016, in occasione del primo appalto specifico indetto con determinazione del Direttore Generale n. 174 del 05/12/2016 sono stati invitati gli operatori economici ammessi con determinazione del Direttore Generale n. 132 del 27/09/2016 al sistema dinamico di acquisizione farmaci e/o emoderivati;

- che con determinazione del Direttore Generale n. 32 del 22/02/2017 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva del "Primo Appalto Specifico" per l'affidamento della fornitura quadriennale di "Farmaci ed Emoderivati", tra i quali i lotti nn. 368 ("Cardura 2mg cpr – AIC 026821013"), 369 ("Cardura 4mg cpr – AIC 026821025"), 409 ("Norvasc 5mg cpr – AIC 027428010"), 410 ("Norvasc 10mg cpr – AIC 027428022"), 460 ("Torvast 10mg cpr – AIC 033007028"), 461 ("Torvast 20mg cpr – AIC 033007042"), 462 ("Torvast 80mg cpr – AIC 033007307"), 531 ("Revatio EV 16mg FL – AIC 036982027"), 535 ("Revatio POS 1120mg fl – AIC 036982039"), 969 ("Celebrex 200mg cps – AIC 034624460"), 1120 ("Neurontin 300mg cps – AIC 028740025"), 1121 ("Neurontin 400mg cps – AIC 028740037"), 1238 ("Xanax 0,25mg cpr – AIC 025980057"), 1239 ("Xanax 0,5mg cpr – AIC 025980069"), 1240 ("Xanax 1mg cpr – AIC 025980071"), 1241 ("Xanax gocce 15mg – AIC 025980083"), 1263 ("Zoloft 50mg cpr – AIC 027753108"), 1264 ("Zoloft 100mg cpr – AIC 027753110") alla società Pfizer Italia srl e, successivamente in data 05/05/2017 si è proceduto alla stipula del relativo contratto Rep. 73/17;

- che con lettera di invito del 07/03/2017, in occasione del secondo appalto specifico indetto con determinazione del Direttore Generale n. 40 del 06/03/2017 sono stati invitati gli operatori economici ammessi con determinazione del Direttore Generale n. 132 del 27/09/2016 al sistema dinamico di acquisizione farmaci e/o emoderivati;
- che con determinazione del Direttore Generale n. 118 del 05/06/2017 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva del "Secondo Appalto Specifico" per l'affidamento della fornitura quadriennale di "Farmaci ed Emoderivati", tra il quale il lotto n. 216 ("Torvast 40mg cpr – AIC 033007067") alla società Pfizer Italia srl e, successivamente in data 06/09/2017 si è proceduto alla stipula del relativo contratto Rep. 198/17;
- che con lettera di invito del 01/12/2017, in occasione del sesto appalto specifico indetto con determinazione del Direttore Generale n. 248 del 01/12/2017 sono stati invitati gli operatori economici ammessi al sistema dinamico di acquisizione farmaci e/o emoderivati;
- che con determinazione del Direttore Generale n. 12 del 25/01/2018 si è proceduto alla aggiudicazione definitiva del "Sesto Appalto Specifico" per l'affidamento della fornitura quadriennale di "Farmaci ed Emoderivati", tra il quale il lotto n. 141 ("Lyrica 25mg cps – AIC 036476012") - ("Lyrica 75mg cps – AIC 036476113") - ("Lyrica 150mg cps – AIC 036476176") alla società Pfizer Italia srl e, successivamente in data 01/03/2018 si è proceduto alla stipula del relativo contratto Rep. 42/18;
- che, pertanto, allo stato attuale risultano in essere con la Pfizer Italia Srl i seguenti contratti:
 - a) **Rep. 73/17:** lotti nn. 368 ("Cardura 2mg cpr – AIC 026821013"), 369 ("Cardura 4mg cpr – AIC 026821025"), 409 ("Norvasc 5mg cpr – AIC 027428010"), 410 ("Norvasc 10mg cpr – AIC 027428022"), 460 ("Torvast 10mg cpr – AIC 033007028"), 461 ("Torvast 20mg cpr – AIC 033007042"), 462 ("Torvast 80mg cpr – AIC 033007307"), 531 ("Revatio EV 16mg FL – AIC 036982027"), 535 ("Revatio POS 1120mg fl – AIC 036982039"), 969 ("Celebrex 200mg cps – AIC 034624460"), 1120 ("Neurontin 300mg cps – AIC 028740025"), 1121 ("Neurontin 400mg cps – AIC 028740037"), 1238 ("Xanax 0,25mg cpr – AIC 025980057"), 1239 ("Xanax 0,5mg cpr – AIC 025980069"), 1240 ("Xanax 1mg cpr – AIC 025980071"), 1241 ("Xanax gocce 15mg – AIC 025980083"), 1263 ("Zoloft 50mg cpr – AIC 027753108"), 1264 ("Zoloft 100mg cpr – AIC 027753110") con scadenza fissata al 05/05/2021;
 - b) **Rep. 198/17:** lotto n. 216 ("Torvast 40mg cpr – AIC 033007067") con scadenza fissata al 06/09/2021;
 - c) **Rep. 42/18:** lotto n. 141 ("Lyrica 25mg cps – AIC 036476012") - ("Lyrica 75mg cps – AIC 036476113") - ("Lyrica 150mg cps – AIC 036476176") con scadenza fissata al 01/03/2022;

ATTESO

- che con nota acquisita al prot. Soresa n. 0008410 del 14/05/2019 la società Pfizer Italia srl, con atto stipulato innanzi al dott. Luca Amato Notaio in Roma del 13/05/2019, Rep. 54.370, Racc. 16.071, ha comunicato la propria scissione parziale, relativa al ramo "Upjohn Established Medicine", in favore della società Pfizer Established Medicine Italy Srl;
- che gli uffici preposti hanno provveduto alle verifiche di legge;

Tutto ciò premesso, il Direttore Generale in virtù dei poteri conferitegli con verbale del Consiglio di Amministrazione del 27 dicembre 2018

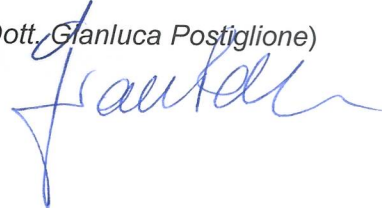
DETERMINA

- 1- di prendere atto** dell'atto di scissione parziale d'azienda, relativa al ramo "Upjohn Established Medicine", dalla società Pfizer Italia srl in favore della società Pfizer Established Medicine Italy Srl e, del conseguente trasferimento in favore di quest'ultima, della titolarità dei farmaci sopracitati;
- 2- di dare** atto che gli uffici hanno 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 società Pfizer Established Medicine Italy Srl;
- 4- di notificare** il presente provvedimento alle società Pfizer Italia srl e Pfizer Established Medicine Italy Srl.

Il presente atto è immediatamente esecutivo.

Il Direttore Generale

(Dott. *Gianluca Postiglione*)



4

Pubblicato il 11.06.2019