



**CONTRATTO PER LA
FORNITURA DI
EMODERIVATI**

SO.RE.SA. S.P.A.

~

**A.T.I. BAXTER S.P.A. –
KEDRION S.P.A.**

CONTRATTO PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI EMODERIVATI

CODICE CIG LOTTO 20: 02631863F4

L'anno duemilanove, il giorno 27 del mese di luglio presso la sede della So.Re.Sa. S.p.A. in Napoli, Centro Direzionale, Isola G5 da una parte

Prof. Francesco Tancredi, nato il 03.10.1936 a Salerno, in qualità di Direttore Generale della So.Re.Sa. S.p.A., codice fiscale 04786681215, giusta procura speciale del Presidente del Consiglio di Amministrazione nonché legale rappresentante della Società per atto del notaio Rosa Iezzo Oliviero Rep. 1140 del 3.12.2007.

e dall'altra

Dott. Raffaele Miele nato a Ercolano (NA) il 31.10.1954 C.F. MLIRFI54R31H243K, in qualità di Procuratore Speciale della ditta BAXTER S.P.A., in seguito denominata "impresa" Azienda Capogruppo in Raggruppamento Temporaneo di Imprese con la ditta KEDRION S.P.A.- iscritte al Registro delle Imprese di Roma e di Lucca con rispettivamente partita I.V.A. 00907371003 e 01779530466, giusta procura Rep. 83325 Racc. 19809 del 2/08/07

PREMESSO

- che So.Re.Sa S.p.A. è titolare, in via esclusiva, in attuazione dell'articolo 6, comma 1 della Legge Regionale della Regione Campania numero 28/2003, come modificata dalla Legge Regionale 28/2005, della funzione di acquisto dei beni e attrezzature per le Aziende del Servizio Sanitario della Regione Campania (A.A.S.S.L.L., A.A.O.O., A.A.O.O.U.U. ed I.R.C.C.S.) ;
- che con Determina n. 42 del 21 maggio 2009 del Direttore Generale della So.re.sa. S.p.A. numero del dell' è stata disposta l'aggiudicazione definitiva della procedura aperta esperita per l'affidamento della Fornitura alle di " Emoderivati";
- che l'RTI BAXTER S.P.A. –KEDRION S.P.A., risultata aggiudicataria del lotto numero 20 per l'importo di 50.320,00 oltre Iva, ha prodotto la documentazione prevista dal comma 2, articolo 48 del decreto Legislativo 163/2006 e dalla L.R. Campania 3/2007, e pertanto, a norma del comma 8, articolo 11, del citato decreto legislativo, e dell'art.49, comma 11, L.R. Campania 3/2007, l'aggiudicazione definitiva è divenuta efficace e, quindi si può procedere alla stipula del contratto di fornitura;
- che il certificato di iscrizione alla Camera di Commercio presentato dalle Ditte riporta il "nulla osta ai fini della legge 31 maggio 1965 n. 575";

Tanto premesso le parti come sopra costituite convengono e stipulano quanto segue:

Articolo 1)

Oggetto del contratto

So.Re.Sa. affida all'Impresa, che accetta senza riserva alcuna, l'appalto per la fornitura di "Emoderivati", relativamente al/ai lotto/i.

Lotto	Descrizione	AIC
20	P.P.S. 5% IMMUNO flac. 250 ML	014227033

Articolo 2)

Capitolato speciale e norme regolatrici dell'appalto

L'appalto viene affidato ed accettato sotto l'osservanza piena, assoluta, inderogabile delle norme, condizioni, patti, obblighi, oneri e modalità richiamati e risultanti dai seguenti documenti, che formano parte integrante e sostanziale del presente contratto:

1. il Capitolato Speciale d'Appalto, comprensivo di elenco prodotti descrittivo, che si allega a questo atto sotto la lettera "A";
2. l'offerta economica presentata dall'Impresa in sede di gara, che si allega a questo atto con la lettera "B".

Articolo 3)

Durata ed ammontare dell'appalto

La durata della fornitura è di 48 mesi. L'importo contrattuale come dall'offerta presentata dalla Impresa ammonta ad € 50.320,00 oltre Iva, così distinto:

Lotto	AIC	Descrizione prodotto offerto	Prezzo aggiudicato	Fabbisog no 48 mesi	Importo aggiudicato
20	014227033	P.P.S. 5% IMMUNO flac. 250 ML	34,00000	1.480	50.320,00

Il contratto è stipulato a misura ai sensi dell'art.82 D.Lgs 163/2006 dell'art.43 L.R. Campania 3/2007.

In sede di esecuzione contrattuale So.Re.Sa S.p.A. si riserva il diritto di ordinare i quantitativi che nel periodo contrattuale si riveleranno essere effettivamente necessari per far fronte alle esigenze sanitarie e l'impresa non potrà sollevare eccezioni di sorta in caso incrementi o decrementi quantitativi rispetto alle quantità stimate in capitolato speciale.

Alle Ditte aggiudicatariè potrà essere richiesto, alle stesse condizioni di aggiudicazione, di incrementare/ridurre la fornitura fino al limite del 20%, rispetto ai quantitativi sopra indicati

Articolo 4)

Invariabilità del corrispettivo

Non è prevista alcuna revisione dei prezzi e non trova applicazione l'articolo 1664, primo comma, del Codice Civile.

Articolo 5)

Consegna del contratto

I termini di esecuzione del contratto decorrono dalla data di sottoscrizione dello stesso da parte del Direttore Generale di So.Re.Sa. S.p.A. e del legale rappresentante dell'Impresa.

Articolo 6)

Ordini

Gli ordini di fornitura saranno emessi direttamente da So.Re.Sa S.p.A. sulla base degli ordini pervenuti dalle Aziende Sanitarie. Il Controllo di corrispondenza qualitativa e quantitativa dei prodotti forniti sarà effettuata, sulla base del capitolato Speciale d'appalto e dei documenti di trasporto, dalle Aziende Sanitarie che provvederanno a trasmettere a So.Re.Sa S.p.A., per ogni singolo ordine specifica attestazione di regolarità ed eventuali osservazioni o contestazioni da notificare alle ditte fornitrici.

Articolo 7)

Pagamenti

Il pagamento avverrà tassativamente entro 90 giorni dalla data di ricevimento della fattura da parte della So.Re.Sa S.p.A.

I corrispettivi spettanti all'Impresa, saranno accreditati da So.Re.Sa S.p.A. sul c/c bancario

IBAN: IT37M0310403200000000177409

In caso di variazione a quanto sopra convenuto l'Impresa si obbliga a notificare tempestivamente le eventuali modifiche, in difetto di tale notificazione So.Re.Sa S.p.A. non assume alcuna responsabilità per i pagamenti eseguiti come sopra indicato.

Articolo 8)

Penali

L'Impresa è soggetta all'applicazione di penali quando si rende colpevole di deficienza nella qualità dei beni forniti, delle prestazioni o dei materiali impiegati.

Dopo tre successive contestazioni scritte per consegne o prestazioni qualitativamente e/o quantitativamente non rispondenti alle ordinazioni, So.Re.Sa S.p.A. avrà la facoltà di recedere dal contratto provvedendo come meglio crederà per la continuazione della fornitura/servizio fino alla scadenza del termine di appalto, con obbligo dell'impresa di risarcire i danni economici e di sottostare altresì, a titolo di penale, alla perdita della cauzione prestata che si devolgerà a beneficio dell'Azienda.

E' sempre comunque fatto salva per So.Re.Sa S.p.A. la facoltà di esperire ogni altra azione per il risarcimento dell'eventuale maggior danno subito e dalle maggiori spese sostenute in dipendenza dell'inadempimento contrattuale.

I rimborsi per danni e le penali inflitte, saranno trattenute sulle fatture in pagamento e, ove queste non bastassero, sulla cauzione definitiva.

Nel caso di incameramento totale o parziale della cauzione, l'impresa dovrà provvedere alla ricostituzione della stessa nel suo originario ammontare.

Per quanto non previsto e pattuito le parti faranno riferimento agli artt. 1453 e seguenti del Codice Civile "delle risoluzioni del contratto".

Considerata la particolarità del prodotto, si intende sospesa l'applicazione delle penali nel caso in cui la mancata consegna od il ritardo siano dipendenti da indisponibilità di prodotto correlata a problematiche non dipendenti dalla volontà del fornitore.

Articolo 9)

Certificato di buona esecuzione

Il certificato di buona esecuzione deve essere emesso entro 60 giorni dall'ultimazione dell'esecuzione contrattuale al fine di attestare la effettiva regolare esecuzione contrattuale.

Il rilascio di tale certificato ha esclusivamente carattere provvisorio e rimangono salvi tutti i diritti di avanzare pretese qualora per qualunque motivo la esecuzione contrattuale mostrasse inadempienze o difetti.

Articolo 10)

Risoluzione dell'appalto

In presenza di comportamenti dell'Impresa che concretino grave inadempimento alle obbligazioni di contratto, il Direttore Generale di So.Re.Sa S.p.A., su proposta del responsabile del contratto, ne dispone la risoluzione.

So.Re.Sa S.p.A. ha, inoltre, facoltà di risolvere il contratto, con le modalità esposte ai commi precedenti, nei seguenti casi:

- subappalto non autorizzato o cessione anche parziale del contratto;
- perdita, da parte dell'Impresa, dei requisiti, previsti dalla normativa vigente, per l'esecuzione di un contratto con una Pubblica Amministrazione;
- in caso di frode, di grave negligenza di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali.

Articolo 11)

Recesso del contratto

So.Re.Sa S.p.A. ha il diritto di recedere, in qualunque tempo, dal contratto senza che l'impresa possa avanzare eccezioni od opposizioni.

In tal caso all'impresa competerà, esclusivamente, il pagamento delle prestazioni eseguite con buon esito ed il decimo dell'importo delle prestazioni non eseguite.

Articolo 12)

Garanzia fidejussoria a titolo di cauzione definitiva

A garanzia degli impegni assunti con il presente contratto o previsti negli atti da questo richiamati, l'Impresa ha prestato apposita cauzione definitiva fino a concorrenza della somma di Euro 2.567,80 (duemilacinquecentosessantasette/80) a mezzo Polizza Fidejussoria

So.Re.Sa S.p.A.:

- a) ha il diritto di valersi della cauzione per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento delle prestazioni in caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'Impresa;
- b) ha il diritto di valersi della cauzione per provvedere al pagamento di quanto dovuto all'impresa per le inadempienze derivanti dall'inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori;
- c) può richiedere all'Impresa la reintegrazione della cauzione ove questa sia venuta meno, in tutto od in parte; in caso di inottemperanza la reintegrazione si effettua a valere sui ratei di prezzo da corrispondere all'Impresa.

La garanzia deve essere integrata ogni volta che So.Re.Sa S.p.A. abbia provveduto alla sua escussione, anche parziale, ai sensi del presente contratto.

La cauzione definitiva si svincola con le modalità di cui all'art. 113 d.Lgs 163/06 all'art.54 L.R. Campania 3/2007.

Articolo 13)

Subappalto

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità.

Previa istanza dell'Impresa ed autorizzazione di So.Re.Sa S.p.A., e nel rispetto dell'Art.118 D.Lgs 163/06 e dell'art.57 L.R. Campania 3/2007 le prestazioni che l'Impresa ha indicato a tale scopo in sede di offerta possono essere subappaltati, nella misura, alle condizioni e con i limiti e le modalità concordate. So.Re.Sa S.p.A. non provvede al pagamento diretto dei subappaltatori.

Articolo 14)

Responsabile del contratto

So.Re.Sa S.p.A. nomina Responsabile dell'esecuzione del contratto l'avv. Gianmarco Massa, con il compito di emanare le opportune disposizioni alle quali l'impresa dovrà uniformarsi, di controllare la perfetta osservanza di tutte le clausole contrattuali e di curare che l'esecuzione della fornitura avvenga a regola d'arte ed in conformità a quanto previsto dagli accordi contrattuali.

L'impresa dichiara altresì che il proprio numero di fax e l'indirizzo mail al quale fare riferimento per ogni comunicazione successiva alla stipula del contratto sono:

FAX: 063221643

L'impresa accetta che qualunque futura comunicazione tra le parti avvenga tramite i predetti canali comunicativi.

Ai fini dell'invio del fax sarà sufficiente il report di "ok" ottenuto dal fax dell'Azienda mittente per poter ritenere la comunicazione idoneamente inviata e ricevuta dall'impresa.

Ai fini dell'invio della e-mail dovrà essere invece inviato dall'impresa un messaggio di ricevuta che confermi il corretto ricevimento della mail inviata dall'Azienda.

Articolo 15)

Deroga all'eccezione di inadempimento

Data la natura di servizio pubblico dell'attività oggetto del presente contratto, l'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.

Articolo 16)

Controversie

Tutte le controversie derivanti dall'esecuzione dell'appalto sono devolute al Giudice Ordinario. Foro esclusivo è quello di Napoli.

Articolo 17)

Spese di contratto e trattamento fiscale

Tutte le spese del presente contratto sono a carico della Ditta

Articolo 18)

Rinvio alla legislazione vigente

Per quanto non previsto nel presente contratto, nel disciplinare e nel capitolato speciale di gara, si rinvia alla legislazione vigente in materia.

Firma per accettazione

RTI CAPOGRUPPO BAXTER S.P.A.



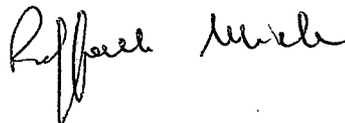
SO/RE.SA. S.p.A.



Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 12, 13 ai sensi dell'art. 1341 II° comma cc.

Per espressa approvazione

RTI CAPOGRUPPO BAXTER S.P.A.



PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI EMODERIVATI

B-CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di Emoderivati occorrenti alle Aziende Sanitarie, Ospedaliere, Ospedaliere Universitarie, IRCCS della Regione Campania, di seguito "Aziende", per un importo massimo annuo pari a € 86.547.698,00 oltre Iva (quadriennale € 346.190.792,00 oltre Iva).

Le tipologie e i quantitativi presunti dei prodotti sono elencati nell' "allegato A" che forma parte integrante del presente Capitolato.

ART. 2 - DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è di 48 mesi. Per ogni prodotto aggiudicato, qualora nel corso della fornitura dovessero mutare le condizioni di mercato rispetto alla situazione esistente alla data di scadenza dei termini per la presentazione dell'offerta quali immissione in commercio di nuovi prodotti che annullano situazioni di esclusività, So.Re.Sa. si riserva la facoltà, in ossequio alle disposizioni legislative riferite al contenimento della spesa farmaceutica (L. 388/2000 – L. 405/2001), di revocare l'aggiudicazione e conseguentemente risolvere il contratto.

ART. 3 - QUANTITA'

I quantitativi, indicati in via del tutto presuntiva, riguardano il fabbisogno annuale stimato a regime, e potranno subire, in sede di ordinazione, variazioni in diminuzione o in aumento, in considerazione – anche – delle attuali vigenze contrattuali delle singole Aziende per l'approvvigionamento di emoderivati.

Alle Ditte aggiudicatrici potrà essere richiesto, alle stesse condizioni di aggiudicazione, di incrementare/ridurre la fornitura fino al limite del 20%, rispetto ai quantitativi indicati.

ART. 4 - SUDDIVISIONE IN LOTTI E PREZZI BASE D'ASTA

La fornitura sarà suddivisa in lotti come specificato nell'elenco "ALLEGATO B1".

I prezzi base d'asta riportati sono stati determinati mediante l'analisi dei dati interni della Regione Campania e dei contratti vigenti nel territorio italiano, valutando i prezzi medi ponderati attualmente praticati.

ART. 5 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I prodotti offerti devono essere conformi, pena l'esclusione dalla gara, alle norme comunitarie e nazionali vigenti per quanto concerne l'autorizzazione alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio. Essi devono garantire:

- condizioni ottimali di stabilità fisico-chimica e di biodisponibilità,
- confezionamento come previsto dalle norme in materia,
- buone condizioni di conservazione.

A tale proposito le Aziende farmaceutiche sono invitate a dichiarare nella scheda offerta (allegato B/1):

- il numero di registrazione per i prodotti specialità medicinali
- il periodo assoluto di durata dei prodotti offerti,
- le condizioni per la loro conservazione (temperatura controllata, stabilità alla luce, altro),
- le condizioni assicurate a garanzia della loro integrità nel trasporto, quando è richiesta la catena del freddo o altre peculiarità.

I prodotti oggetto della fornitura richiesti per unità di misura (g,mg,u.i.,ml) devono essere offerti in tutte le formulazioni e dosaggi commercializzati.

Qualora per il loro utilizzo i prodotti offerti necessitino di dispositivi medici o particolari attrezzature, questi devono essere offerti a titolo gratuito e devono essere conformi alle normative vigenti (in particolare i dispositivi medici devono essere conformi alla normativa 46/97 e seguenti integrazioni).

Le confezioni devono riportare la dicitura "confezione ospedaliera" e l'annullamento del prezzo al pubblico.

I prodotti dovranno essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione anche durante la fase del trasporto.

Il confezionamento secondario dovrà portare in modo evidente i simboli e le diciture indicanti particolari temperature di conservazione ed eventuali caratteristiche di pericolosità.

Il confezionamento e l'etichettatura dovranno essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla vigente normativa. Dette diciture dovranno figurare sia sul confezionamento primario che secondario, sia sull'imballaggio esterno, come previsto dalla normativa vigente.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dovranno essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

ART. 6 – REQUISITI DEI FORNITORI

I fornitori dovranno essere in regola con tutte le disposizioni in materia ed idonei tecnologicamente, organizzativamente e qualitativamente alla tipologia e all'entità della fornitura assegnata.

A tale proposito è necessario indicare nella Scheda Fornitore(all.B2) :

- i nominativi dei Responsabili di
 - farmacovigilanza (direzione medica);
 - settore commerciale;
- le generalità commerciali (nome, indirizzo, telefono, fax etc...) e fiscali di chi effettuerà le vendite e le consegne (depositario);
- per il depositario, la dichiarazione di conformità alle disposizioni del D. Lgs. 219/06;
- le modalità ed i tempi per la comunicazione alle Aziende di qualsiasi variazione possa subentrare dopo la formulazione dei contratti sia relative al Fornitore, che al deposito che spedisce la merce, nonché alle modalità di spedizione ed anche agli stessi prodotti,

considerando comunque invariate le condizioni contrattuali stabilite in sede di aggiudicazione.

In corso di fornitura, eventuali variazioni di ragione sociale, accorpamenti, cessioni di ramo d'azienda, cessioni di prodotti, etc., dovranno essere comunicati a So.Re.Sa che procederà così come disciplinato dall'Art.51 del D.Lgs. 163/2006 e dall'art.30, comma 6, L.R. Campania 3/2007.

ART. 7 - PREZZI

Gli sconti offerti , riferiti ai singoli prodotti, si intendono fissi ed invariabili per l'intera durata del contratto.

ART. 8 – CONSEGNE

Le consegne dovranno essere effettuate a cura, rischio, spese del fornitore presso i singoli magazzini preposti delle Aziende richiedenti dalle ore 8,30 alle 13 dei giorni feriali escluso i sabato, previo apposito ordinativo. La merce dovrà essere conforme all'ordine trasmesso dalla Farmacia, e, in caso contrario, non sarà accettata dai magazzini. Qualora non vi sia rispondenza tra quantità richiesta e confezione disponibile commercializzata, l'ordine dovrà essere evaso in difetto.

le Ditte fornitrici dovranno fornire all'atto della consegna della fornitura per ogni lotto consegnato copia del certificato relativo al controllo di stato rilasciato dalle competenti autorità sia per le produzioni nazionali sia per i prodotti importati dall'estero così come previsto dall'attuale normativa.

La merce deve essere consegnata in porto franco nelle quantità e qualità descritte negli ordini inviati di volta in volta, all'interno dei magazzini indicati negli ordini (come da prospetto indicativo riportato in allegato B/3).

La merce ordinata dovrà essere consegnata entro massimo 5 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza dove i tempi di consegna sono da concordarsi direttamente col Responsabile del Servizio preposto, comunque entro e non oltre le 24 ore dalla data ricevimento ordine.

I prodotti, all'atto della consegna, devono avere la data di **scadenza non inferiore a 2/3 della durata complessiva di validità**. Se per qualsivoglia motivo i prodotti saranno consegnati con periodo di validità inferiore e accettati per motivi di urgenza dovranno essere cambiati alla loro scadenza.

Il fornitore dovrà impegnarsi a fornire qualsiasi quantitativo nei tempi e nei modi descritti, anche se si trattasse di quantitativi minimi. Il fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.

In ciascun involucro di confezione deve essere apposta un'etichetta portante il contrassegno della Ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in misura. Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale. Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

I documenti di trasporto devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce, che deve corrispondere a quello riportato sull'ordinativo emesso;
- n° di riferimento dell'ordine;
- data dell'ordine;
- n° di lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza.

ART. 9 - CONTROLLO SULLA MERCE

Le forniture dovranno corrispondere alle quantità richieste; eventuali eccedenze in più non autorizzate non saranno riconosciute e, pertanto, non pagate.

Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità corrispondenti all'ordine.

La firma per ricevuta dei prodotti non impegna le Aziende le quali si riservano di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine alla conformità del prodotto e/o ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi previsti dal capitolato e/o alle caratteristiche dichiarate dalla Ditta in offerta, le Aziende li respingeranno al fornitore che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro cinque giorni. In caso di mancanza o ritardo da parte del fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, So.Re.Sa. potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta fornitrice l'eventuale maggiore spesa.

Firma per accettazione

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 2, 3, 5, 7, 8, 9 ai sensi dell'art. 1341 II° comma cc.

Per espressa approvazione

ALLEGATO B/1 _ Elenco Emoderivati – Scheda offerta su supporto informatico

ALLEGATO B/2 _ Scheda fornitore

ALLEGATO B/3 _ Prospetto indicativo punti di consegna

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93	94	95	96	97	98	99	100
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	-----

% IMMUNO Ilac. 250 ML			34,77	10	1		36	3	35	18	40	1	IL PRODOTTO DEVE ESSERE CONSERVATO AL RIPARO DALLA LUCE. EVITARE IL CONGELAMENTO
-----------------------	--	--	-------	----	---	--	----	---	----	----	----	---	--


 Baxter S.p.A.
 Francesco Carlini
 Procuratore


 Kedrion S.p.A.
 Dr. Maurizio Baron
 Procuratore

Allegato A

Colonne NON MODIFICABILI derivanti dal fabbisogno (capiolato)

Celle/colonne di compilazione da parte della Ditta offerente

Gara : EMODERIVATI SORESA - Regione Campania - Procedura Negoziata Lotti Deserti - allegato al Capitolato Speciale.

Ditta offerente (mandataria nel caso di ATI) :

E-mail per invio comunicazioni riguardanti la gara :

Lotto procedura negoziata	Ex Lotto procedura aperta	CIG n°	ATC	Descrizione lotto	Forma farmaceutica	Dosaggio	Unità misura per la formulazione del prezzo	Fabbisogno Annuo	Prezzi Base d'Asta	Importo quadriennale per lotto	ALICODICARRE SOLIDARIO per lotto	Prezzi di offerta	Importo complessivo per lotto
1	1	0263044EC2	B01AB02	Antifibrina III umana	flac / II sininga	tutte le formulazioni disponibili	UI	26.871.000	0,28001	30.096.594,84000			
2	2	0263048213	B01AD12	Proteina C del Plasma Umano	fl	500 U.I.		109	900,00001	392.400,00436			
3	3	0263055708	B01AD12	Proteina C del Plasma Umano	fl	1000 U.I.		231	1800,00001	1.663.200,00924			
4	14	02630671C1	B02BD02	Fattore VIII di coagulazione del sangue umano da bioingegneria genetica (Octocog Alpha rF VIII) da cellule BHK a molecola integra con proteina plasmatiche e/o animali durante tutto il processo produttivo.	fl	1500 U.I.		964	1125,00001	4.338.000,03856			
5	19	0263151711	B02BD02	Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano da irrazionamento del plasma, a doppia specifica inattivazione virale, con I. di Vwb	fl	250 U.I.		177	120,00001	84.960,00708			
6	22	0263155A5D	B02BD02	Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano da irrazionamento del plasma, a doppia specifica inattivazione virale, con I. di Vwb	fl	1500 U.I.		2.395	720,00001	6.897.600,09580			
7	23	0263157C03	B02BD02	Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	250 U.I.		120	115,00001	55.200,00480			
8	24	0263159DA9	B02BD02	Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	500 U.I.		149	230,00001	137.090,00596			
9	25	0263161F4F	B02BD02	Fattore VIII di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	1000 U.I.		1.567	460,00001	8.403.280,18258			
10	27	0263162027	B02BD04	Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	500 U.I.		409	215,00001	351.740,01636			
11	28	02631630FA	B02BD04	Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	600 U.I.		265	258,00001	273.480,01060			
12	29	02631641CD	B02BD04	Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	1000 U.I.		337	430,00001	579.640,01348			
13	30	0263166373	B02BD04	Fattore IX di Coagulazione del Sangue Umano Liofilizzato	fl	1500 U.I.		230	645,00001	593.400,00920			
14	32	02631706BF	B02BD08	Fattore VII di coagulazione del sangue umano da bioingegneria genetica rF VII da cellule CHO	fl	1,2 mg/2,2ml		5.402	778,97049	16.831.994,34792			
15	33	0263172865	B02BD09	Fattore IX Nonocog Alpha rF IX da cellule CHO senza proteine umane e/o animali nel processo produttivo	fl	250 U.I.		112	172,37001	77.221,76446			
16	34	0263174A08	B02BD09	Fattore IX Nonocog Alpha rF IX da cellule CHO senza proteine umane e/o animali nel processo produttivo	fl	500 U.I.		356	344,73001	490.895,53424			
17	35	0263176BB1	B02BD09	Fattore IX Nonocog Alpha rF IX da cellule CHO senza proteine umane e/o animali nel processo produttivo	fl	1000 U.I.		5.844	889,47001	16.117.050,95376			
18	36	0263177C84	B05AA01	Albumina Umana	fl	20% - 50 ml		298.726	30,00001	35.846.411,94880			
19	37	0263179E2A	B05AA01	Albumina Umana	fl	25% - 50 ml		12.710	37,50001	1.906.500,50840			
20	38	02631863F4	B05AA02	Proteine plasmatiche Umane soluzione	Flc	250 ml		370	34,75001	51.430,01480	014227033	34,70000	BAXTER AG Industriaria
21	39	026318859A	B05AA02	Proteine plasmatiche Umane soluzione	Sacca	200 ml		1.367	74,50001	407.366,05468			
22	41	0263194A8C	J06BA02	Immunoglobulina Umana Normale per e.v.	fl	tutte le formulazioni disponibili	g	189.556	47,00001	35.636.535,58224			
23	42	0263198DD8	J06BB01	Immunoglobulina Umana anti-D	fl	tutte le formulazioni disponibili	mcg	2.295.100	0,11001	1.099.935,80400			
24	43	02632053A2	J06BB02	Immunoglobulina Umana AntiTetanica	fl-Sir	250 U.I.		5.386	6,50001	140.036,21544			
25	44	026320851B	J06BB02	Immunoglobulina Umana AntiTetanica	fl-Sir	500 U.I.		21.379	13,00001	1.111.708,85516			
26	47	0263213A3A	J06BB04	Immunoglobulina Umana dell'Epatite B per e.v	fl	500 U.I./10 ml		5.592	155,00001	3.411.240,22008			
27	48	0263217D86	J06BB04	Immunoglobulina Umana dell'Epatite B per e.v	fl	tutte le formulazioni disponibili	UI	37.378.000	0,31001	46.350.215,12000			
28	49	0263219F2C	J06BB04	Immunoglobulina Umana dell'Epatite B per I.m	fl	180 U.I./1 ml		919	55,80001	205.120,83676			
Valore totale:										213.460.238,99888			





TRS/GARANZIE/as
Via M. Gioia, 8
20124 Milano

Roma, 10.07.2009

SO.RE.SA. S.P.A.
CENTRO DIREZIONALE ISOLA G5
80143 NAPOLI

OGGETTO: PB/Fidejussione Bancaria N.: 896BGI0900954

Premesso che :

- La BAXTER S.p.A., con Sede in viale Tiziano, 25, 00196 ROMA (Capofila) e KEDRION S.p.A. Barga – Fraz. Castelvecchio Pascoli (LU) (Mandante) unite in R.T.I., Raggruppamento Temporaneo di Imprese (di seguito 'Impresa Appaltatrice'), è stata invitata dalla So.Re.Sa. S.p.A. (di seguito la 'Committente') a costituire deposito cauzionale per la Procedura negoziata per l'affidamento della fornitura quadriennale di emoderivati – Lotto 20 – prot. n. U003734 del 26/05/2009,
- a garanzia degli obblighi che l'Impresa Appaltatrice andrà ad assumere è richiesto un deposito definitivo di Eur 2.567,80 (Eur Duemilacinquecentosessantasette/80),
- la Committente consente all'Impresa Appaltatrice di provvedere alla costituzione del deposito cauzionale definitivo mediante fidejussione bancaria.

Tutto ciò premesso:

La DEUTSCHE BANK S.p.A., capitale sociale Euro 310.659.856,26 - con sede legale in Milano, piazza del Calendario, 3 cod. fisc., partita IVA e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano: 01340740156, nelle persone di ROBERTO CAPONE, nato a Taranto il 24/09/1950 e ANTONELLA FELICI, nata a Roma il 26.11.1952, nella loro rispettiva qualità di Quadro direttivo 4° livello e Quadro direttivo 2° livello (di seguito la 'Banca'), dichiara di costituirsi, come con la presente si costituisce, fidejussore solidale a favore della Committente nell'interesse della impresa fino alla concorrenza massima di

EUR 2.567,80

(Euro Duemilacinquecentosessantasette/80)

corrispondente all'ammontare di detto deposito cauzionale.

La presente fidejussione, la Banca, sottoscritta nel nome ed in rappresentanza come sopra, presta e costituisce con formale rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all'art. 1944 del Codice Civile, volendo e intendendo rimanere obbligata in solido con l'Impresa Appaltatrice debitrice fino alla completa liberazione degli obblighi riveniente dalla fornitura di cui trattasi. La presente fidejussione scadrà il 31.05.2013 per cui la Banca non garantisce obbligazioni dell'Impresa Appaltatrice con scadenza oltre tale data. La Banca, in dipendenza di quanto precede, verserà al Committente, a semplice richiesta scritta, le somme che quest'ultima avesse per qualsiasi motivo a richiedere ai sensi della presente fidejussione, nonostante qualsivoglia eccezione, fino alla concorrenza di cui in epigrafe. Ogni richiesta di pagamento conseguente alla fidejussione stessa, fatta per iscritto, dovrà pervenire sotto pena di decadenza, entro e non oltre i quindici giorni di calendario successivi alla suddetta data di scadenza, decorso il quale termine la Banca si intenderà automaticamente liberata da ogni e qualsiasi sua responsabilità anche in assenza di restituzione del presente documento che comunque dovrà essere restituito per regolarità amministrativa. La presente fidejussione viene emessa con formale rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2 del Codice Civile e sua operatività entro 15 giorni a semplice richiesta della stazione appaltante.

DEUTSCHE BANK S.p.A.
Roma
ROBERTO CAPONE ANTONELLA FELICI