

**Contratto per la fornitura  
di radiofarmaci**

**So.Re.Sa. S.p.A.**

~

**IBA MOLECULAR ITALY S.r.l.**

## CONTRATTO PER LA FORNITURA DI RADIOFARMACI

L'anno **duemiladieci**, il giorno **10** del mese di **Settembre** presso la sede della So.Re.Sa. S.p.A. in Napoli, Centro Direzionale, Isola C/1 – Torre Saverio da una parte

**So.Re.Sa. S.p.A.**, con sede legale in Napoli, centro direzionale Isola C/1 – Torre Saverio, partita IVA 04786681215, in persona del Direttore Generale, Prof. Francesco Tancredi, nato a Salerno il 03.10.1936 in base ai poteri conferiti dal Consiglio d'amministrazione il 30.06.2010;

e dall'altra

**IBA MOLECULAR ITALY s.r.l.**, in seguito denominata "impresa", con sede legale in Milano, al Corso Italia n. 13, Partita IVA/C.F. 13342400150, iscritta al Registro delle Imprese presso la C.C.I.A.A. di Milano al numero 13342400150, rappresentata ai fini del presente atto dal Procuratore Speciale, dott.ssa Stefania Bazzi, nata a Napoli il 24.11.1962, c.f.: BZZSFN62S64F839C, giusta procura per Notar dott.ssa Laura Cavallotti, rep. 10.310, racc. 3.186.

### PREMESSO

- a) che con determinazione dirigenziale n. 10 del 15.02.2010 la So.Re.Sa. Spa ha indetto una procedura aperta per la fornitura di "Radiofarmaci per uso diagnostico e terapeutico" da aggiudicare per singolo lotto secondo il criterio del pezzo più basso ai sensi degli artt. 82 D.Lgs. 163/2006 e 43 L.R. n. 3/2007;
- b) che con determinazione dirigenziale n. 51 del 12.07.2010 è stata disposta l'aggiudicazione definitiva della gara per la fornitura triennale di "Radiofarmaci per uso diagnostico e terapeutico" mediante procedura aperta ex artt. 82 D.Lgs. 163/2006 e 43 L.R. n. 3/2007;
- c) che l'impresa indicata in epigrafe è risultata aggiudicataria del **Lotto n. 64** e, per l'effetto, ha manifestato espressamente la volontà di impegnarsi a fornire i beni oggetto del presente contratto ed eseguire gli Ordinativi di fornitura che la So.Re.Sa. emetterà per conto delle Aziende Sanitarie della Regione Campania, alle condizioni, modalità e termini di seguito stabiliti;
- d) che l'impresa ha presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula del presente contratto che, anche se non materialmente allegata al presente contratto, ne costituisce parte integrante e sostanziale;
- e) che il certificato di iscrizione alla Camera di Commercio presentato dalla ditta riporta il "nulla osta ai fini della legge 31.05.1965 n. 575".

Ciò premesso, tra le parti come in epigrafe rappresentate e domiciliate

### SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

#### Articolo 1) Oggetto del contratto

So.Re.Sa. affida all'impresa, che accetta senza riserva alcuna, la fornitura in somministrazione di fornitura di Radiofarmaci **lotto n. 64**, per un importo complessivo **annuale di € 25.350,00** (**triennale di € 76.050,00** oltre i.v.a).

lotto	Denominazione generica del prodotto	u.m.	Q. ta/ triennale	Nome commerciale prodotto	Confezione	prezzo unitario offerto s/IVA	IVA	Valore triennale lotto	Spese spedizione
64	FDG (FARMACO CON AIC) 210-250MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale	45	FDG [18 F] IBA	vial	1.690,00	10,00	€ 76.050,00	300

**Articolo 2)**  
**Capitolato speciale e norme regolatrici dell'appalto**

La fornitura viene affidata ed accettata 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, comprensivo di elenco prodotti descrittivo, che si allega a questo atto sotto la lettera "B" in copia;
2. l'offerta presentata dall'impresa in sede di gara che si allega a questo atto con la lettera "C" in copia;

**Articolo 3)**  
**Ammontare della fornitura**

L'importo contrattuale come dall'offerta presentata dalla Impresa ammonta **Euro 76.050,00** al netto dell'I.V.A..

Il contratto è stipulato a misura ai sensi dell' art.82 D.Lgs 163/2006.

Come previsto dall art. 3 del Capitolato Speciale, i quantitativi ordinati potranno essere soggetti a variabilità rispetto ai quantitativi stimati.

**Articolo 4)**  
**Pagamenti**

Il pagamento avverrà entro i termini previsti dalle vigenti norme, e comunque entro 90 giorni, decorrenti dalla data di ricevimento della fattura da parte di So.Re.Sa. La fattura dovrà essere intestata a So.Re.Sa. e dovrà riportare il riferimento dell'ordine (n° ordine, data, Azienda richiedente, punto ordinante, magazzino e luogo di consegna).

Il pagamento sarà subordinato al rispetto di tutte le condizioni di fornitura, ed all'esito positivo dei controlli e delle verifiche che potranno essere effettuate su ogni consegna; in caso negativo il termine si intende sospeso sino al completo adempimento, salvo e riservato ogni altro provvedimento da parte di So.Re.Sa. In sede di liquidazione delle fatture verranno recuperati importi per l'applicazione di eventuali penali e la ditta dovrà emettere relativa nota di accredito per detti importi.

I corrispettivi spettanti all'Impresa, saranno accreditati sul c/c bancario:

**IBAN: IT32X0538701607000001860248.**

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. non assume alcuna responsabilità per i pagamenti eseguiti come sopraindicato.

**Articolo 5)**  
**Consegna del contratto**

I termini di esecuzione del contratto decorrono dalla data di sottoscrizione del presente atto da parte del Direttore Generale di Soresa e del Legale rappresentante, o procuratore munito di apposita delega, dell'Impresa.

**Articolo 6)**  
**Penali**

Nel caso di mancato rispetto dei termini indicati nel capitolato speciale, per ogni giorno naturale consecutivo di ritardo sarà applicata una penale pari all'1% dell'ammontare dell'ordine. La penale, nella stessa misura di cui al comma precedente trova applicazione anche in caso di ritardo nell'inizio dell'esecuzione contrattuale.

Qualora il ritardo nell'adempimento determini un importo della penale superiore al dieci per cento dell'ammontare netto contrattuale, il direttore dell'esecuzione può promuovere l'avvio delle procedure per la risoluzione del contratto di appalto.

L'Impresa è altresì soggetta all'applicazione di penalità 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. avrà la facoltà di risolvere il contratto provvedendo ad affidare la fornitura al secondo in graduatoria, 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. la facoltà di esperire ogni altra azione per il risarcimento dell'eventuale maggior danno subito e dalle maggiori spese sostenute indipendentemente dall'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".

#### **Articolo 7) Certificato di buona esecuzione**

Il certificato di buona esecuzione deve essere emesso entro 60 giorni dalla richiesta in corso di esecuzione contrattuale, al fine di attestare la effettiva regolare esecuzione della fornitura. 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 8) Risoluzione dell'appalto**

In presenza di comportamenti dell'Impresa che concretino grave inadempimento alle obbligazioni di contratto, il responsabile del contratto ne propone la risoluzione.

So.Re.Sa ha, inoltre, facoltà di risolvere il contratto, nei seguenti casi:

- subappalto non autorizzato;
- 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.

Costituiscono, altresì, ipotesi di inadempimento grave che legittimano l'esercizio, da parte della Soresa, della facoltà di risoluzione contrattuale e/o revoca dell'autorizzazione al subappalto, le seguenti fattispecie poste in essere dall'impresa appaltatrice e/o dalle subappaltatrici:

- violazione di norme che comportano il sequestro del luogo di lavoro, convalidato Dall'Autorità Giudiziaria;
- inottemperanza alle prescrizioni imposte dagli organi ispettivi;
- impiego di personale della singola impresa non risultante dalle scritture contabili o da altra documentazione obbligatoria in misura pari o superiore al 20% del totale dei lavoratori regolarmente occupati nella sede dell'impresa stessa.

#### **Articolo 9) 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 3.802,50** ( Euro tremilaottocentodie e 50 centesimi).

So.Re.Sa.:

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. 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.

#### **Articolo 10) Subappalto**

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

Previa istanza dell'Impresa ed autorizzazione di So.Re.Sa., e nel rispetto dell Art.118 D.Lgs 163/06 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. non provvede al pagamento diretto dei subappaltatori.

#### **Articolo 11) Responsabili del contratto**

So.Re.Sa. nomina quale Responsabile del Procedimento di esecuzione del contratto, 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'avv. Gianmarco Massa.

L'impresa designa quale Responsabile dell'esecuzione contrattuale per i rapporti organizzativi ed operativi con il Responsabile dell'esecuzione di cui sopra.

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: 051.6862098**

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 ricezione che confermi il corretto ricevimento della mail inviata dall'Azienda.

#### **Articolo 12) 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 13) Obblighi a carico dell'Impresa derivanti dal Protocollo di legalità**

In ottemperanza a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008, l'Impresa:

- ha l'obbligo di comunicare alla Soresa i dati relativi alle società ed alle imprese chiamate a realizzare, a qualunque titolo, l'intervento anche con riferimento ai loro assetti societari ed a eventuali successive variazioni;
- deve osservare in maniera rigorosa le disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro, anche con riguardo alla eventuale nomina del responsabile della sicurezza, nonché il rispetto delle norme di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale, specificando, ove siano previste, che le spese di sicurezza non sono soggette a ribasso d'asta; assume, altresì, l'obbligo di:
- accendere, dopo la stipula del contratto e presso un intermediario bancario, uno o più conti contraddistinti dalla dicitura Protocollo di legalità con la Prefettura di Napoli.  
L'Impresa dovrà servirsi unicamente di tale conto c.d. dedicato per effettuare, mediante bonifico bancario, tutti gli incassi ed i pagamenti superiori ad Euro 3.000,00, relativi al contratto. Nell'ipotesi di inosservanza, senza giustificato motivo, del predetto obbligo Soresa applicherà una penale nella misura del 10% dell'importo di ogni singola movimentazione finanziaria cui la violazione si riferisce, mediante detrazione automatica dell'importo delle somme dovute in relazione alla prima erogazione utile;
- incaricare l'intermediario bancario di trasmettere, mensilmente, per via telematica, alla banca dati della Camera di Commercio di Napoli, l'estratto conto relativo alle movimentazioni finanziarie connesse con la realizzazione dell'oggetto del contratto, delle quali dovrà essere specificata la causale, con indicazione, in caso di operazioni in accredito, del conto da cui proviene l'introito;
- di avvalersi per la movimentazione finanziaria (in entrata e in uscita) connessa all'accensione del conto c.d. dedicato degli intermediari di cui al decreto-legge n.143/1991; nel caso in l'Impresa si avvalga di soggetti intermediari diversi rispetto agli intermediari di cui al decreto-legge n.143/1991 si produrrà la risoluzione immediata e automatica del vincolo contrattuale, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto e la Soresa applicherà una penale a titolo di liquidazione danni salvo comunque il maggior danno - nella misura del 10% del valore del contratto;

#### **Articolo 14)**

#### **Dichiarazioni rese dall' Impresa in ottemperanza al Protocollo di legalità**

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008, l'Impresa accetta espressamente le seguenti clausole espressamente contemplate dal Protocollo menzionato:

- 1) L'Impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto nell'anno 2008 dalla stazione appaltante con la prefettura di Napoli, tra l'altro consultabili al sito <http://www.utgnapoli.it>, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.
- 2) L'Impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture, o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).
- 3) L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.
- 4) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del d.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di interesse. Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore

delle prestazioni al momento eseguite, le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della Soresa, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.

5) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.

6) L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto da Soresa di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatrici, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

7) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, nonché l'applicazione di una penale, a titolo di liquidazione danni salvo comunque il maggior danno nella misura del 10% del valore del contratto o, quando lo stesso non sia determinato o determinabile, delle prestazioni al momento eseguite, qualora venga effettuata una movimentazione finanziaria (in entrata o in uscita) senza avvalersi degli intermediari di cui al decreto-legge n.143/1991.

8) L'Impresa dichiara di conoscere ed accettare l'obbligo di effettuare gli incassi ed i pagamenti, di importo superiore ai tremila euro, relativi al presente contratto, attraverso conti dedicati accesi presso un intermediario bancario ed esclusivamente tramite bonifico bancario; in caso di violazione di tale obbligo, senza giustificato motivo, la Soresa applicherà una penale nella misura del 10% del valore di ogni singola movimentazione finanziaria cui la violazione si riferisce, detraendo automaticamente l'importo dalle somme dovute in relazione alla prima erogazione utile.

#### **Articolo 15) Controversie**

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

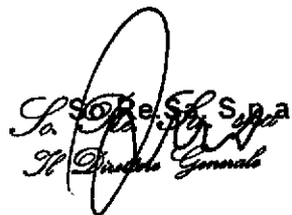
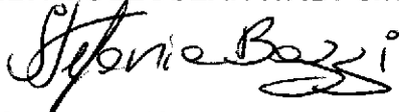
#### **Articolo 16) Spese di contratto e trattamento fiscale**

Tutte le spese del presente contratto sono a carico dell'impresa.

#### **Articolo 17) 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.

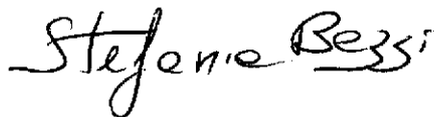
**Firma per accettazione  
IBA MOLECULAR ITALY s.r.l.**



La Soresa S.p.A.  
Il Direttore Generale

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15 e 16, ai sensi dell'art. 1341 II° comma cc.

Per espressa approvazione IBA MOLECULAR ITALY s.r.l.



# CAPITOLATO SPECIALE PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI RADIOFARMACI

## B - CAPITOLATO SPECIALE

### ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di radiofarmaci secondo la specifica tipologia e le quantità indicate per ciascun lotto in allegato, per un importo triennale a base d'asta pari a €45.053.019,00

### ART. 2 - QUANTITA' DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è di 36 mesi.

### ART. 3 - QUANTITA'

I quantitativi, indicati in via del tutto presuntiva potranno subire, in sede di ordinazione, variazioni in diminuzione o in aumento, senza che la ditta aggiudicataria abbia nulla a pretendere, in considerazione – anche – delle attuali vigenze contrattuali delle singole Aziende per l'approvvigionamento di radiofarmaci, dalle richieste degli utilizzatori, nonché di eventuali variazioni nel numero dei centri di Medicina Nucleare presenti nelle Aziende Campane, per cui potrà variare in più o in meno in base al variare della richiesta clinica, come previsto anche nel capitolato generale d'oneri. La ditta aggiudicataria dovrà assicurare la conformità dei prodotti forniti rispetto all'evoluzione normativa che dovesse verificarsi nel periodo di validità della fornitura stessa.

La tipologia, le caratteristiche specifiche con la previsione complessiva di consumo sono indicate nell'allegata Scheda B1 - FABBISOGNO - DESCRIZIONE DELLA FORNITURA, nella quale si riportano anche i riferimenti di lotto.

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

La fornitura sarà suddivisa in 105 lotti come da elenco in calce e riportato nella scheda offerta ALLEGATO B3.

1	V09FX01	GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 10 GBq taratura 7gg Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
2	V09FX01	GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 15 GBq taratura 7gg Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
3	V09FX01	GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 20 GBq taratura 7gg Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
4	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 30 nano Ci	Caps.
5	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 100 microCi	Caps.
6	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 50 microCi	Caps.
7	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 3 MCI	Caps.
8	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 5 MCI	Caps.
9	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 10 MCI	Caps.
10	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 15 MCI	Caps.
11	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 20 MCI	Caps.
12	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 30 MCI	Caps.
13	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 50 MCI	Caps.

14	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 100 MCI	Caps.
15	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 150 MCI	Caps.
16	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 10 MCI/conf	Conf.
17	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 20 MCI/conf	Conf.
18	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 30 MCI/conf	Conf.
19	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 50 MCI/conf	Conf.
20	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 3 MCI/fl	fl
21	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 5 MCI/fl	fl
22	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 10 MCI/fl	fl
23	V09FX02	IODIO 123 SOLUZIONE ORALE 10 MCI/conf	Conf.
24	V09IX02	<b>IODIO 131 MIBG 0,5 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 18,5 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
25	V09IX02	<b>IODIO 131 MIBG 1 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 37 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
26	V09IX02	<b>IODIO 131 MIBG 2 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 74 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
27	V09XA02	<b>IODIO 131 MIBG 100 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 3700 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
28	V09AA01	<b>Esametazima ( HM-PaO) per la diagnostica neurologica e le marcature cellulari - (FARMACO CON AIC)</b> 5 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
29	V09AA02	<b>Bicisato (ECD) per la diagnostica neurologica - (FARMACO CON AIC)</b> Kit da due fiale 1 fiala monodose/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
30	V09AB03	<b>123 I- Ioflupano per la diagnosi dell'alterazione pre-sinaptica del sistema dopaminergico</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea - (FARMACO CON AIC)	Conf.
31	V09BA01	<b>KIT HMDP KIT 5 FIALE -</b> Difosfonato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.

32	V09BA02	<b>KIT MDP KIT 5 FIALE</b> Difosfonato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
33	V09BA03	<b>KIT PIROFOSFATO STANNOSO KIT 5 FIALE</b> Agente stannoso per marcatura globuli rossi - 5 fiale /confezione Caratteristiche rispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
34	V09CA01	<b>DTPA ( ac. Dietilentriaminopenta-acetico) per lo studio della funzionalità renale</b> 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
35	V09CA02	<b>DMSA ( acido dimercaptosuccinico) per lo studio della morfologia renale</b> 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
36	V09CA03	<b>MAG-3 ( acido mercato-acetilglicinico)</b> Fornitura gratuita di specifico bollitore schermato del radiofarmaco Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea (FARMACO CON AIC)	Conf.
37	V09CX04	<b>51 CR-Cromo Edta</b> Soluzione iniettabile per la determinazione della filtrazione glomerulare in fiale da 37 MBq Purezza radiochimica > 95% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
38	V09DA04	<b>Mebrofenina per studi epato-biliari</b> 5 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
39	V09DB	<b>RE186- RENIOSOLFURO COLLOIDALE 1 MCI FIALE</b> Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale
40	V09DB01	<b>Nanocolloidi di albumina umana per scintigrafia del S.R.E. e linfo-scintigrafia</b> Particelle inferiori a 80nm 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
41	V09DB02	<b>KIT MICROCOLLOIDE DI ALBUMINA KIT 5 FIALE</b> Microcolloide di albumina umana marcabile con Tc-99m per l'esecuzione di scintigrafia epatosplenica Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea -	Conf.
42	V09DB07	<b>Fitato la preparazione di colloide marcato per scintigrafia epato-splenica</b> Massima percentuale possibile di particelle di diam fra 0.2 e 1 micrometro:90% 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
43	V09EA01	<b>AEROSOL KIT 5 FIALE</b> kit completo per scintigrafia polmonare ventilatoria	Conf.

44	V09EB01	<b>Macroaggregati di albumina umana (MAA) per lo studio della perfusione polmonare</b> 5 fiale multidose/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
45	V09EB02	<b>KIT ALBUMINA MICROSFERE HAM</b> Dimensioni particelle tra 10-45 µm.	Conf.
46	V09GA01	<b>Hexamibi ( Sestamibi) per la diagnosi cardiologia</b> 5 fiale /confezione Fornitura gratuita di specifico bollitore schermato del radiofarmaco e specifici contenitori schermati Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea - (FARMACO CON AIC)	Conf.
47	V09GA02	<b>KIT TETROFOSMINA (FARMACO CON AIC)</b> Tetrofosmina per la diagnosi cardiologia 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
48	V09GA06	<b>KIT Cloruro Stannoso per marcatura dei globuli rossi autologhi - (ultratag)</b> 5 fiale /confezione	Conf.
49	V09GX01	<b>201 TL-Tallio Cloruro</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 111 MBq	Conf.
50	V09GX01	<b>201 TL-Tallio Cloruro</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 185 MBq	Conf.
51	V09GX03	<b>51 CR-Sodio Cromato</b> Dose da 37 MB. Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
52	V09HA03	<b>KIT MONOCLONAL ANTIBODY (MAB) ANTI CD15</b> kit per la preparazione di Besilesomab radiomarcato con 99mTc per scintigrafia per diagnosi di infiammazione o di infezioni in corso di osteomielite	Conf.
53	V09HA04	<b>KIT SULESOMAB (FARMACO CON AIC)</b> Frammenti anticorpali anti granulociti per la diagnostica delle infezioni ortopediche - 1 fiala/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
54	V09HB01	<b>111 IN-Indio Oxinato</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 37 MBq /fiala -Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
55	V09HX01	<b>67 GA-Gallio Citrato</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Taratura almeno 2 giorni dopo la data di ricezione	Conf.

56	V09HX01	<b>67 GA-Gallio Citrato</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 370 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Taratura almeno 2 giorni dopo la data di ricezione	Conf.
57	V09IA05	<b>DEPREOTIDE (FARMACO CON AIC) KIT 1 FIALA 47 mgc</b> Kit per preparazione di depreotide marcato con 99mTc per esami scintigrafici nel caso di sospetti tumori maligni polmonari	Conf.
58	V09IB01	<b>111-IN-Octreotide per la diagnosi della componente neuroendocrina dei tumori solidi</b> Kit di liofilizzato più soluzione iniettabile di 111 In ( 122 MBq ) per la preparazione del radiofarmaco 111 In Pentetotide Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Con arrivo da lunedì a venerdì a richiesta dell' utilizzatore Taratura almeno 48 ore dopo la data di consegna	Conf.
59	V09IX01	<b>123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG)</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 74MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
60	V09IX01	<b>123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG)</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
61	V09IX01	<b>123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG)</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 111 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
62	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 100-150MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale
63	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 160-200MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale
64	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 210-250MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale
65	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 260-300MCI -Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale
66	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 310-350MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale
67	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 410-500MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale
68	V09IX05	<b>18F-Fluoro-L-dopa</b> Soluzione iniettabile in fiale multidose da 3.7 GBq	Fiale
69	V09XA01	<b>IODIO 131 NORCOLESTEROLO 1MCI</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale

70	V09XA01	<b>IODIO 131 NORCOLESTEROLO 0,5 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 18,5 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale
71	V09XA02	<b>131 Iodio Colesterolo</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale
72	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 3MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 111 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo
73	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 10MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 370 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo
74	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 15MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 555 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo
75	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 25MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 925 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo
76	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 30MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 1110 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo
77	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 5 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo
78	V10AX01	<b>P32 FOSFATO CROMICO FIALA 5MCI</b> utilizzo in vivo per la terapia metabolica delle metastasi ossee	Pezzo
79	V10AX05	<b>SOLFURO DI 186-RENIO SOSP.COLLOIDALE FLAC</b> radionuclide per trattamento intra-articolare di artropatie dolorose refrattarie ad altre terapie	Conf.
80	V10BX01	<b>STRONZIO 89 (FARMACO CON AIC) 4 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile per terapia palliative delle metastasi ossee in consegne di fiale da 148 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.

81	V10BX02	<b>SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 2GBq</b> -Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
82	V10BX02	<b>SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 3GBq</b> Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
83	V10BX02	<b>SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 4GBq</b> Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
84	V10X	<b>ITTRIO 90 PER MARCATURA CARRIER (FARMACO CON AIC) 50MCI</b> - Soluzione iniettabile marcatura IBRITUXUMAB TIUXETANO	Conf.
85	V10X	<b>ITTRIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 50MCI</b> Soluzione iniettabile per terapia tumori neuroendocrini	Conf.
86	V10XX02	<b>IBRITUMOMAB TIUXETANO (FARMACO CON AIC) 2 ML 1,6MG/ML</b>	Conf.
87	-	<b>124 SODIO IODURO 15MCI</b> soluzione per marcatura farmaci PET	Conf.
88	-	<b>ACQUA ARRICCHITA H2O18 100GR</b>	Conf.
89	-	<b>Cu 64 PER MARCATURE 30MCI</b> soluzione per marcatura farmaci PET	Conf.
90	-	<b>F-18 COLINA 100 MCI</b> Soluzione iniettabile in fiale da 3,7 GBq oncologia PET	fiale
91	-	<b>F-18 FLORURO DI SODIO 10-50MCI</b> Soluzione iniettabile in fiale da 370- MBq	fiale
92	-	<b>F-18 FLT (FLUOROTIMIDINA) 100 MCI</b> oncologia PET	fiale
93	-	<b>F-18 MET (METIONINA) 100MCI</b> oncologia PET	fiale
94	-	<b>GENERATORE GE-GALLIO 68 10MCI</b> Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
95	-	<b>GENERATORE GE-GALLIO 68 30MCI</b> Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
96	-	<b>GENERATORE RUBIDIO 82 100MCI</b>	Conf.
97	-	<b>INDIO 111 CLORURO SOLUZ. STERILE 5MCI</b> soluzione per marcature per diagnostica	Conf.
98	-	<b>IODIO 125 IODURO DI SODIO SOLUZ. 1 MCI</b> soluzione per marcature vitro	Conf.
99	-	<b>ITTRIO 90 MICROSFERE 3 GBQ</b> sfere per terapia metastasi epatiche	Conf.
100	-	<b>KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO GE KIT</b>	Conf.

101	-	KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO IBA KIT	Conf.
102	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 5MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.
103	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 50MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.
104	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 100MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.
105	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 200MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.

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

#### ART. 5 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio ed il trasporto; in particolare dovranno rispondere ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale, ultima edizione e relativi aggiornamenti, dal D.M. n. 178/91, D.M. 13/12/91, D. Lgs. N. 230/95, D. Lgs. 241/00, D. Lgs. 187/100 e D. Lgs. 46/97, D. M. 21/12/2001 (ADR 2001) e success. Integr. e modifiche, nonché ad ogni altra disposizione legislativa nazionale emanata nel periodo di validità del contratto.

La ditta aggiudicataria è impegnata a fornire le certificazioni di conformità e le schede di sicurezza dei prodotti a norma di legge, ove obbligatorie al momento dell'offerta ed a conformarsi ad esse ove divengano obbligatorie nel corso della durata del contratto.

I confezionamenti e le etichettature devono essere conformi alla normativa vigente.

Non saranno prese in considerazione le offerte che non rispettino le indicazioni tassativamente descritte nel presente capitolato o che risultino equivocate o condizionate da clausole non previste.

Eventuali variazioni qualitative in corso di fornitura dovranno essere preventivamente segnalate per iscritto e potranno dar luogo a consegna solo dietro autorizzazione scritta da parte delle Aziende Sanitarie

La ditta aggiudicataria dovrà impegnarsi a fornire i prodotti – offerti in sede di gara – della stessa casa produttrice per tutta la durata della fornitura compresi eventuali periodi di proroga.

Qualora le informazioni non fossero contenute nella scheda tecnica, la ditta è tenuta ad integrarla con apposita dichiarazione.

Al momento dell'inizio della fornitura, la ditta aggiudicataria dovrà fornire in formato elettronico (CD, DVD, ecc...) alle Aziende Sanitarie (Farmacie Ospedaliere/UO utilizzatrici, Direzioni Sanitarie, SEPP), agli indirizzi che saranno comunicati, la raccolta di tutte le schede tecniche e di sicurezza dei prodotti previsti nel lotto aggiudicato ed eventuali successivi aggiornamenti.

Inoltre i prodotti oggetto della fornitura devono:

- essere conformi a quanto indicato nel presente documento e dovranno corrispondere a quanto richiesto nell'allegato B/3 Scheda Offerta (Per quei prodotti, le cui indicazioni potrebbero ricondurre ad una individuazione di una origine o produzione ben determinata, per le stesse indicazioni è da intendersi implicita la clausola "o equivalente");
- essere di recente produzione, con almeno i 2/3 (due terzi) della loro validità temporale al momento della consegna
- in riferimento a ciascuna consegna, appartenere possibilmente ad un unico Lotto di produzione; dovrà comunque essere riportato nella bolla di consegna il/i numero/i di lotto/i e le relative date di scadenza.
- Le Ditte dovranno garantire per i prodotti nei quali venga utilizzata l'albumina umana che siano stati eseguiti i controlli sierologici per l'HIV e l'HCV.

I prodotti offerti devono essere forniti con etichette in lingua italiana, perfettamente aderenti al contenitore; le etichette, le eventuali istruzioni per l'uso e le confezioni dei prodotti devono essere conformi a quanto approvato dal Ministero della Salute con il Decreto di registrazione.

Qualora l'etichetta non riporti la data di scadenza del prodotto deve essere comunque indicata la data di preparazione, la validità espressa in anni e il numero del Lotto.

In tutti i casi, il Fornitore si impegna ad indicare la data di scadenza su ogni documento di trasporto.

I prodotti dovranno essere forniti in confezione ospedaliera; ove questa non sia prevista, la confezione al pubblico dovrà essere integra e provvista di fustello idoneamente annullato, secondo le vigenti disposizioni ministeriali.

Fatte salve le specifiche tecniche e le modalità di confezionamento relative ai prodotti di ciascun lotto, i prodotti offerti devono essere, a secondo della tipologia, conformi alle prescrizioni previste dall'ultima edizione della F.U. e da tutte le altre disposizioni di legge vigenti in materia al momento della fornitura.

Le ditte fornitrici di materiale radioattivo e dei relativi inattivi somministrabili endovena devono dichiarare a pena di esclusione:

1. un servizio di assistenza continua ed in tempo reale, con immediata verifica del controllo di qualità di un prodotto dello stesso lotto sulla base del colloquio tra il medico nucleare e l'operatore che compie il controllo in ditta; la sostituzione gratuita entro 48 ore, su richiesta, del materiale o del generatore di Tc99m che risultasse inadatto o difettoso;
2. la fornitura gratuita del materiale occorrente per l'eluzione di volumi variabili da 5 a 10 ml relativi al generatore di Tc99m; fornitura gratuita della schermatura aggiuntiva al generatore Mo-Tc99m per garantire, a contatto, una intensità massima di esposizione di 3 Gy/h. **Nella fornitura deve essere incluso il costo per il ritiro e lo smaltimento dei generatori esausti.**
3. la fornitura gratuita del materiale necessario all'effettuazione del controllo radiocromatografico di qualità sui prodotti ottenuti con marcatura dei kits inattivi. Per tutti i prodotti offerti, qualora la preparazione del radio farmaco o l'esecuzione del kit preveda l'utilizzazione di apparecchiature speciali (tipo bollitori, agitatori ecc..) la ditta aggiudicataria deve impegnarsi ad offrirli in uso gratuito.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire lo stesso prodotto per tutta la durata della fornitura, salvo il miglioramento dello stesso, che comunque dovrà essere valutato ed eventualmente accettato dall'Azienda Ospedaliera/Sanitaria, dietro parere favorevole del Responsabile del Reparto utilizzatore.

Relativamente alla data di consegna del materiale, le ditte devono impegnarsi ad effettuare le spedizioni in modo da far prevenire il prodotto:

- (lotti Radiofarmaci): tassativamente nella data e con la marcatura richieste al momento dell'ordine
- (lotti Kits inattivi di marcatura): nella data stabilita al momento dell'ordine, e comunque almeno 3 mesi prima della data di scadenza.

Le ditte fornitrici devono dichiarare nell'etichetta apposta sulla singola confezione e sul confezionamento:

- l'indicazione del prodotto
- le modalità di conservazione
- la data di calibrazione e quella di scadenza
- il numero del lotto
- la ditta è tenuta inoltre ad allegare la scheda del controllo di qualità

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 dei medicinali 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 dei medicinali dovranno essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

Le singole confezioni dei medicinali dovranno essere quelle regolarmente autorizzate dal Ministero della Salute.

Nel caso in cui la ditta aggiudicataria proponga, nel corso della fornitura, prodotti con caratteristiche migliorate rispetto a quelli aggiudicati, relativamente al medesimo principio attivo, è tenuta a darne comunicazione a So.Re.SA, al fine di consentire alle singole Aziende di accettare o meno i nuovi prodotti. Tale miglioria non potrà in alcun modo incidere sulle condizioni contrattuali.

Tutte le ditte aggiudicatarie sono tenute a presentare, ove previsto, le **schede di sicurezza** dei prodotti a ciascuna aggiudicati, se previste dalla normativa vigente (legge 626/94 e s.m.i.) nonché dichiarazione sulle modalità di smaltimento dei prodotti scaduti.

## **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 (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.

## **ART. 7 – PREZZI**

I prezzi, riferiti ai singoli prodotti, si intendono fissi ed invariabili per l'intera durata del contratto.

Qualora durante il periodo di validità contrattuale, dovessero mutare a vario titolo le condizioni di mercato (decadenza di brevetto, commercializzazione di farmaci "equivalenti", registrazione della stessa molecola da parte di altra ditta, diversa equivalenza terapeutica, ecc) relative ad uno dei prodotti aggiudicati, So.Re.Sa. potrà indire una nuova gara per lo specifico prodotto. Espletata la nuova gara si procederà a risolvere il precedente contratto. Fino a tale data la ditta aggiudicataria dovrà continuare la fornitura allo stesso prezzo contrattualmente previsto.

Nel caso l'offerta si riferisca a prodotti il cui prezzo non sia regolato ex lege, il prezzo resta quello determinato al momento dell'aggiudicazione.

## **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, salvo diversa indicazione tassativa previo apposito ordinativo.

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 B3).

La merce ordinata dovrà essere consegnata entro massimo 10 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 48 ore dalla data ricevimento ordine.

I prodotti forniti dovranno, alla data della consegna, possedere un periodo di validità residuo, non inferiore a 2/3 del periodo di validità totale del prodotto.

Qualora, durante l'esecuzione del contratto, l'impresa aggiudicataria introduca in commercio nuovi prodotti analoghi a quelli oggetto della fornitura che presentino migliori o uguali caratteristiche di rendimento e funzionalità, i nuovi prodotti dovranno essere proposti, alle medesime condizioni negoziali, in sostituzione parziale o totale di quelli aggiudicati, previa valutazione qualitativa da parte dell'Azienda

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.

I beni dovranno essere consegnati franco magazzino con i relativi documenti di trasporto. Le spese di trasporto addebitate, per i soli prodotti radioattivi, dovranno far riferimento ad ogni viaggio anche se riferito a più prodotti inerenti anche a ordini diversi. Ove la consegna avvenga frazionata per impossibilità della fornitura unica da parte dell'aggiudicatario, verranno riconosciute solo le spese riferite al primo trasporto. Nessun onere aggiuntivo sarà riconosciuto per imballaggio e trasporto, quand'anche effettuato per consegne urgenti.

Gli imballi dovranno consentire un perfetto stato di conservazione dei prodotti oggetto della presente fornitura così che, confezionati nei dovuti modi, possano essere protetti da esalazioni, calore, luce, umidità, urti ed altre eventuali azioni meccaniche.

Gli imballi e i confezionamenti usati deve essere conforme al D.Lgs. 30 dicembre 1992 n. 540 e s.m.e i.

e dovranno all'esterno, in lingua italiana, ben chiare le diciture e le avvertenze necessarie ad una corretta movimentazione e conservazione dei dispositivi contenuti, nonché le descrizioni riguardanti le caratteristiche e le modalità d'uso (n.ro del lotto e data di scadenza) e non dovranno presentare difetti e lacerazioni o tracce di manomissione.

Il materiale da fornire dovrà essere confezionato in modo tale da non superare possibilmente i 20 Kg. I trasporti dovranno essere effettuati con mezzi aventi caratteristiche coerenti con lo specifico tipo di merce movimentato e, per i casi previsti dalle vigenti disposizioni legislative, regolarmente dotati delle prescritte autorizzazioni.

In ogni caso l'Azienda non si considera responsabile di eventuali danni subiti dai dispositivi nel corso del trasporto verso i propri magazzini, sino al momento dell'effettiva accettazione e presa in carico.

**Relativamente ai radiofarmaci attivi la sorgente dovrà pervenire all'interno di un vial fornito di idonea schermatura.**

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.

**Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 ai sensi dell' art. 1341 II° comma cc.**

Firma per accettazione

ALLEGATO B1: scheda fornitore

ALLEGATO B2: prospetto indicativo punti di consegna

ALLEGATO B3 : scheda offerta

Denominazione e Ragione Sociale

Sede Amministrativa

partita IVA		codice fiscale	
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail (uff. commerciale):	
Referente commerciale			

**DIREZIONE MEDICA:**

numero telefonico                      numero fax                      recapito @ Mail

Referente farmacovigilanza

**DEPOSITARIO CUI INDIRIZZARE GLI ORDINI:**

Denominazione e Ragione Sociale

Sede Amministrativa

partita IVA		codice fiscale	
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail :	

**RECAPITI DI EMERGENZA – EVENTUALI PROCEDURE PER CONSEGNE URGENTI  
(da allegare alla presente):**

numero telefonico                      numero fax                      recapito @ Mail

Data, ..... Firma del Legale Rappresentante o di un suo Procuratore

.....

**ALLEGATO B2: prospetto indicativo punti di consegna**

<b>AZIENDA ASL DI SALERNO</b>	<b>P.O. BATTIPAGLIA S.TA MARIA DELLA SPERANZA VIA FIORIGNANO BATTIPAGLIA (SA)</b>
<b>AO MOSCATI - AVELLINO</b>	<b>CONTRADA AMORETTA 83100 - AVELLINO</b>
<b>A.O. S. GIOVANNI DI DIO E RUGGI D ARAGONA - SALERNO</b>	<b>VIA S. LEONARDO 84100 SALERNO</b>
<b>A.O. MONALDI - NAPOLI</b>	<b>VIA LEONARDO BIANCHI NAPOLI</b>
<b>A.O. FONDAZIONE PASCALE</b>	<b>VIA M. SEMOLA NAPOLI</b>
<b>A.O. POLICLINICO FEDERICO II</b>	<b>VIA PANSINI 5 NAPOLI</b>
<b>A.O. POLICLINICO II UNIVERSITA</b>	<b>PIAZZA MIRAGLIA, 2 - NAPOLI</b>

## ALLEGATO B/3 AL Capitolato Speciale - SCHEDA OFFERTA

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI RADIOFARMACI								
CIG	lotto	codifica	Denominazione generica del prodotto	u.m.	Q.ta/ triennale	Prezzo base asta	valore triennale/lotto a base asta	Denominazi ditta produt
0441804C2E	1	V09FX01	GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 10 GBq taratura 7gg Smaltimento sorgenti esauste	Conf.	459	901,00	413.559,00	
0441806DD4	2	V09FX01	GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 15 GBq taratura 7gg Smaltimento sorgenti esauste	Conf.	612	1.097,00	671.354,00	
0441808F7A	3	V09FX01	GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 20 GBq taratura 7gg Smaltimento sorgenti esauste	Conf.	294	1.200,00	352.800,00	
0441810125	4	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 30 nano CI	Caps.	1200	5,00	6.000,00	
044181339E	5	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 100 microCI	Caps.	9000	6,50	58.500,00	
0441815544	6	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 50 microCI	Caps.	300	6,50	1.950,00	
0441816617	7	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 3 MCI	Caps.	36	64,00	2.304,00	
04418176EA	8	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 5 MCI	Caps.	1929	69,00	133.101,00	
0441819890	9	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 10 MCI	Caps.	3336	82,00	273.552,00	
0441822B09	10	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 15 MCI	Caps.	960	94,30	90.528,00	
0441825D82	11	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 20 MCI	Caps.	1260	106,00	133.560,00	
0441827F28	12	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 30 MCI	Caps.	345	120,00	41.400,00	
04418301A6	13	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 50 MCI	Caps.	3000	135,00	405.000,00	
044183341F	14	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 100 MCI	Caps.	2100	303,00	636.300,00	
0441836698	15	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 150 MCI	Caps.	300	426,00	127.800,00	
0442057CF6	16	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 10 MCI/conf	Conf.	51	99,00	5.049,00	
04420696DF	17	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 20 MCI/conf	Conf.	138	119,00	16.422,00	
0442117E79	18	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 30 MCI/conf	Conf.	150	140	21000	
04421200F7	19	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE ORALE 50 MCI/conf	Conf.	180	175,00	31.500,00	
044212229D	20	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 3 MCI/fi	fi	36	80,00	2.880,00	
0442129862	21	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 5 MCI/fi	fi	54	87,00	4.698,00	
0442132ADB	22	V09FX02	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 10 MCI/fi	fi	36	99,00	3.564,00	
0442134C81	23	V09FX02	IODIO 123 SOLUZIONE ORALE 10 MCI/conf	Conf.	30	620,00	18.600,00	
0442135D54	24	V09IX02	IODIO 131 MIBG 0,5 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 19,5 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	120	135,00	16.200,00	
0442137EFA	25	V09IX02	IODIO 131 MIBG 1 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 37 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	249	450,00	112.050,00	
044214231E	26	V09IX02	IODIO 131 MIBG 2 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 74 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	9	550,00	4.950,00	
0442145597	27	V09XA02	IODIO 131 MIBG 100 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 3700 MBq -Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	30	1.000,00	30.000,00	
0442148810	28	V09AA01	Esametazima ( HM-PaO) per la diagnostica neurologica e le marcature cellulari - (FARMACO CON AIC) 5 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	732	1.063,00	778.116,00	
0442154D02	29	V09AA02	Bicisato (ECD) per la diagnostica neurologica - (FARMACO CON AIC) Kit da due fiale 1 fiala monodose/confezione	Conf.	999	292,00	291.708,00	
04421612CC	30	V09AB03	123 I- Iofluopano per la diagnosi dell'alterazione pre-sinaptica del sistema dopaminergico Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea - (FARMACO CON AIC)	Conf.	1359	772,00	1.049.148,00	
0442174D83	31	V09BA01	KIT HMDP KIT 5 FIALE - Difosfonato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	180	90,00	16.200,00	
0442176F29	32	V09BA02	KIT MDP KIT 5 FIALE Difosfonato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	1038	90,00	93.420,00	
04421791A7	33	V09BA03	KIT PIROFOSFATO STANNOSO KIT 5 FIALE Agente stannoso per marcatura globuli rossi - 5 fiale /confezione Caratteristiche rispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	312	90,00	28.080,00	
04421845C6	34	V09CA01	DTPA ( ac. Dietilentiainiopenta-acetico) per lo studio della funzionalità renale 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	525	76,00	39.900,00	



044218783F	35	V09CA02	DMSA ( acido dimercaptosuccinico) per lo studio della morfologia renale 5 fiale /confezione	Conf.	222	115,00	25.530,00
0442188912	36	V09CA03	MAG-3 ( acido mercato-acetilglicinico) Fornitura gratuita di specifico bollitore schermato del radiofarmaco Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea (FARMACO CON AIC)	Conf.	306	279,00	85.374,00
0442190AB8	37	V09CX04	51 CR-Cromo Edta Soluzione iniettabile per la determinazione della filtrazione glomerulare in fiale da 37 MBq Purezza radiochimica > 95% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	120	279,30	33.516,00
0442193D31	38	V09DA04	Mebrofenina per studi epato-biliari 5 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	147	263,00	38.661,00
0442196FAA	39	V09DB	RE186- RENIOSOLFURO COLLOIDALE 1 MCI FIALE Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale	42	200,00	8.400,00
0442198155	40	V09DB01	Nanocolloidi di albumina umana per scintigrafia del S.R.E. e Infoscintigrafia Particelle inferiori a 80nm 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	651	470,00	305.970,00
04422002FB	41	V09DB02	KIT MICROCOLLOIDE DI ALBUMINA KIT 5 FIALE Microcolloide di albumina umana marcabile con Tc-99m per l'esecuzione di scintigrafia epatosplenica Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea -	Conf.	54	361,00	19.494,00
04422013CE	42	V09DB07	Fitato la preparazione di colloide marcato per scintigrafia epato- splenica Massima percentuale possibile di particelle di diam fra 0.2 e 1 micrometro:90% 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	111	125,00	13.875,00
0442203574	43	V09EA01	AEROSOL KIT 5 FIALE kit completo per scintigrafia polmonare ventilatoria	Conf.	60	500,00	30.000,00
044220571A	44	V09EB01	Macroaggregati di albumina umana (MAA) per lo studio della perfusione polmonare 5 fiale multidosi/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	690	100,00	69.000,00
04422067ED	45	V09EB02	KIT ALBUMINA MICROSFERE HAM Dimensioni particelle tra 10-45 µm.	Conf.	15	130,00	1.950,00
0442217103	46	V09GA01	Hexamibi ( Sestamibi) per la diagnosi cardiologia 5 fiale /confezione Fornitura gratuita di specifico bollitore schermato del radiofarmaco e specifici contenitori schermati Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea - (FARMACO CON AIC)	Conf.	906	851,00	771.006,00
044222037C	47	V09GA02	KIT TETROFOSMINA (FARMACO CON AIC) Tetrofosmina per la diagnosi cardiologia 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	846	926,00	783.396,00
04422235F5	48	V09GA06	KIT Cloruro Stannoso per marcatura dei globuli rossi autologhi - (ultratag) 5 fiale /confezione	Conf.	105	306,00	32.130,00
0442327BC6	49	V09GX01	201 TL-Tallio Cloruro Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 111 MBq	Conf.	135	150,00	20.250,00
0442330E3F	50	V09GX01	201 TL-Tallio Cloruro Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 185 MBq	Conf.	135	370,00	49.950,00
0442332FE5	51	V09GX03	51 CR-Sodio Cromato Dose da 37 MB. Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	60	105,00	6.300,00
0442334190	52	V09HA03	KIT MONOCLONAL ANTIBODY (MAB) ANTI CD15 kit per la preparazione di Besilesomab radiomarcato con 99mTc per scintigrafia per diagnosi di infiammazione o di infezioni in corso di osteomielite	Conf.	33	600,00	19.800,00
0442337409	53	V09HA04	KIT SULESOMAB (FARMACO CON AIC) Frammenti anticorpali anti granulociti per la diagnostica delle infezioni ortopediche - 1 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	381	350,00	133.350,00
0442338SAF	54	V09HB01	111 IN-Indio Oxinato Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 37 MBq /fiale -Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	30	170,00	5.100,00
0442342823	55	V09HX01	67 GA-Gallio Citrato Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Taratura almeno 2 giorni dopo la data di ricezione	Conf.	360	260,00	93.600,00



044249673E	56	V09HX01	<b>67 GA-Gallio Citrato</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 370 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Taratura almeno 2 giorni dopo la data di ricezione	Conf.	201	391,00	78.591,00	
04424999B7	57	V09IA05	<b>DEPREOTIDE (FARMACO CON AIC) KIT 1 FIALA 47 mcg</b> Kit per preparazione di depreotide marcato con 99mTc per esami scintigrafici nel caso di sospetti tumori maligni primitivi	Conf.	36	545	19.620,00	
0442500A8A	58	V09IB01	<b>111-IN-Octreotide per la diagnosi della componente neuroendocrina dei tumori solidi</b> Kit di fliofillizzato più soluzione iniettabile di 111 In ( 122 MBq ) per la preparazione del radiofarmaco 111 In Penteteotide Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Con arrivo da lunedì a venerdì a richiesta dell' utilizzatore Taratura almeno 48 ore dopo la data di ricezione	Conf.	1767	656,00	1.162.686,00	
0442502C30	59	V09IX01	<b>123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG)</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 74MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	676	402,00	231.552,00	
0442503D03	60	V09IX01	<b>123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG)</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	111	1.225,00	135.975,00	
0442504DD6	61	V09IX01	<b>123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG)</b> Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 111 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	90	735,00	66.150,00	
0442505EA9	62	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 100-150MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale	150	500,00	75.000,00	
0442506F7C	63	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 160-200MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale	1260	1.400,00	1.764.000,00	IBA Molecular Ita
0442508127	64	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 210-250MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale	45	1.703,00	76.635,00	IBA Molecular Ita
04425091FA	65	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 250-300MCI -Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale	150	1.800,00	270.000,00	IBA Molecular Ita
04425102CD	66	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 310-350MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale	750	1.860,00	1.395.000,00	IBA Molecular Ita
0442512473	67	V09IX04	<b>FDG (FARMACO CON AIC ) 410-500MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose</b>	Fiale	150	3.400,00	510.000,00	IBA Molecular Ita
0442513546	68	V09IX05	<b>18F-Fiuoro-L-dopa</b> Soluzione iniettabile in fiale multidose da 3.7 GBq	Fiale	150	1.500,00	225.000,00	
0442514619	69	V09XA01	<b>IODIO 131 NORCOLESTEROLO 1MCI</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale	87	354,00	30.798,00	
04425156EC	70	V09XA01	<b>IODIO 131 NORCOLESTEROLO 0,5 MCI</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 18,5 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale	45	242,00	10.890,00	
04426641E3	71	V09XA02	<b>131 Iodio Colesterolo</b> Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale	300	350,00	105.000,00	
044266745C	72	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 3MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 111 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo	96	250,00	24.000,00	
044267287B	73	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 10MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 370 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo	36	500,00	18.000,00	
0442677C9A	74	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 15MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 555 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo	6	600,00	3.600,00	
0442680F13	75	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 25MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 925 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo	6	700,00	4.200,00	
04426874DD	76	V10AA01	<b>ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 30MCI</b> Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi. Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 1110 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo	6	800,00	4.800,00	



0442703212	77	V10AA01	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 5 MCI Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Pezzo	6	350,00	2.100,00	
04427053B8	78	V10AX01	P32 FOSFATO CROMICO FIALA 5MCI utilizzo in vivo per la terapia metabolica delle metastasi ossee	Pezzo	3	160,00	480,00	
044270755E	79	V10AX05	SOLFURO DI 186-RENIUM SOSP.COLLOIDALE FLAC radionuclide per trattamento intra-articolare di artropatie dolorose refrattarie ad altre terapie	Conf.	93	438,00	40.734,00	
0442714B23	80	V10BX01	STRONZIO 89 (FARMACO CON AIC) 4 MCI Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale da 148 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	125	788,00	99.288,00	
0442719F42	81	V10BX02	SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 2GBq - Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	390	824,00	321.360,00	
0442723293	82	V10BX02	SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 3GBq Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	78	1.235,00	96.408,00	
0442724366	83	V10BX02	SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 4GBq Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.	246	1.648,00	405.408,00	
044272650C	84	V10X	ITTRIO 90 PER MARCATURA CARRIER (FARMACO CON AIC) 50MCI - Soluzione iniettabile marcatura IBRI:TUXUMAB TIUXETANO	Conf.	650	2.000,10	1.320.066,00	
0442729785	85	V10X	ITTRIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 50MCI Soluzione iniettabile per terapia tumori neuroendocrini	Conf.	120	1.000,00	120.000,00	
0442733AD1	86	V10XX02	IBRITUMOMAB TIUXETANO (FARMACO CON AIC) 2 ML 1,6MG/ML	Conf.	420	9.025,20	3.790.584,00	
0442736D4A	87	-	124 SODIO IODURO 15MCI soluzione per marcatura farmaci PET	Conf.	210	3.000,00	630.000,00	
0442737E1D	88	-	ACQUA ARRICCHITA H2O18 100GR	Conf.	45	75,00	3.375,00	
0442742241	89	-	Cu 64 PER MARCATURE 30MCI soluzione per marcatura farmaci PET	Conf.	60	3.000,00	180.000,00	
044274658D	90	-	F-18 COLINA 100 MCI Soluzione iniettabile in fiale da 3,7 GBq oncologia PET	fiale	60	2.000,00	120.000,00	
0442749806	91	-	F-18 FLORURO DI SODIO 10-50MCI Soluzione iniettabile in fiale da 370- MBq	fiale	90	1.000,00	90.000,00	IBA Molecular Ita s.r.l.
0442754C25	92	-	F-18 FLT (FLUOROTIMIDINA) 100 MCI oncologia PET	fiale	210	2.000,00	420.000,00	
0442757E9E	93	-	F-18 MET (METIONINA) 100MCI oncologia PET	fiale	210	2.000,00	420.000,00	
044276011C	94	-	GENERATORE GE-GALLIO 68 10MCI Smaltimento sorgenti esauste	Conf.	60	11.246,00	674.760,00	
04427611EF	95	-	GENERATORE GE-GALLIO 68 30MCI Smaltimento sorgenti esauste	Conf.	39	22.666,00	883.974,00	
0442764468	96	-	GENERATORE RUBIDIO 82 100MCI	Conf.	174	30.000,00	5.220.000,00	
0442769887	97	-	INDIO 111 CLORURO SOLUZ. STERILE 5MCI soluzione per marcature per diagnostica	Conf.	150	260,00	39.000,00	
044278019D	98	-	IODIO 125 IODURO DI SODIO SOLUZ. 1 MCI soluzione per marcature vitro	Conf.	60	470,00	28.200,00	
0442783416	99	-	ITTRIO 90 MICROSFERE 3 GBq sfere per terapia metastasi epatiche	Conf.	120	9.000,00	1.080.000,00	
0442787762	100	-	KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO GE KIT	Conf.	1659	8.000,00	13.272.000,00	
0442791AAE	101	-	KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO IBA KIT	Conf.	3	7.750,00	23.250,00	
0442794D27	102	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 5MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.	150	50,00	7.500,00	
0442797FA0	103	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 50MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.	390	500,00	195.000,00	
044279914B	104	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 100MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.	300	1.000,00	300.000,00	
044280456A	105	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 200MCI soluzione per marcature per terapia	Conf.	300	2.000,00	600.000,00	
						valore triennale fornitura	45.053.019,00	
			Colonne NON MODIFICABILI derivanti dal fabbisogno (capitolato)					
			Celle/colonne di compilazione da parte della Ditta offerente					

