

CONTRATTO PER LA FORNITURA DI RADIOFARMACI

SO.RE.SA S.P.A.

ADVANCED
ACCELERATOR
APPLICATIONS ITALY
S.R.L.

CONTRATTO PER LA FORNITURA DI RADIOFARMACI

L'anno **duemiladieci**, il giorno **dieci** 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 conferitegli dal Consiglio d'amministrazione il 30.06.2010;

e dall'altra

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS ITALY s.r.l., in seguito denominata "impresa", con sede legale in Campobasso, alla Via Ferrari n. 51, Partita IVA/C.F. 01493500704, iscritta al Registro delle Imprese presso la C.C.I.A.A. di Campobasso al numero 112628, rappresentata ai fini del presente atto dal Procuratore Speciale, dott. Giovanni Cerruti, nato a Torino il 25.06.1964, c.f. CRTGNN64H25L219I, giusta procura per Notar dott. Luigi Migliardi di Torino, n°rep.14.060/3.808

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 dei Lotti nn. 63/66/96 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 **lotti nn. 63/66/96**, per un importo complessivo annuale di Euro 2.785.720,00 oltre iva (triennale Euro 8.357.160,00 oltre iva).

lotte	Denominazion e generica del prodotto	um.	Q.(a) Triennale	Nome commerciale prodotto	Confe zione	prezzo unitario offerto s/IVA	ĮγΑ	Valore triennale lotto	Spese Spedizio ne
96	GENERATORE RUBIDIO 82 100MCI	Conf.	174	Cardiogen-82	100mCi	€ 29.990,00	10%	€ 5.218.260,00	€ 300,00
63	FDG (FARMACO CON AIC) 160- 200MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale	1260	Gluscan	200 mCi	€ 1.390,00	10%	€ 1.751.400,00	€ 300,00
66	FDG (FARMACO CON AIC) 310- 350MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale	750	Gluscan	350 mCi	€ 1.850,00	10%	€ 1.387.500,00	€ 300,00

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 "A" in copia:

2. l'offerta presentata dall'impresa in sede di gara che si allega a questo atto con la lettera "B" in copia;

Articolo 3) Ammontare della fornitura

L'importo contrattuale come dall'offerta presentata dalla Impresa ammonta Euro 8.357.160,00 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: IT 02 J 032 2603 8000 003 0076 999

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 devolverà 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 indipendenza 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".

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;
- în caso di frode, di grave negligenza di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali.

Costituiscono, altresì, ipotesi di inadempimento grave che legittimano I 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 835.716,00 (Euro ottocentotrentacinquemilasettecentosedici/00 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, 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 I indirizzo mail al quale fare riferimento per ogni comunicazione successiva alla stipula del contratto sono:

fax: 0865/92.23.203

ţ

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

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 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 denunziare 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 i assunzione di personale o I 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 consequente 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 aggiudicatarie, 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

ADVANCED ACCELLERATOR APPLICATIONS ITALY SRL

\$o.Re/Sa, S.p.a.

Ta Fren Connals

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 ll° comma cc.

Per espressa approvazione ADVANCED ACCELLERATOR APPLICATIONS ITALY SRL

6

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 microCl	Caps.
6	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 50 microCl	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/fi	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	IODIO 131 MIBG 0,5 MCI 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	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.
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.
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.
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.
29	V09AA02	Bicisato (ECD) per la diagnostica neurologica - (FARMACO CON AIC) Kit da due fiale 1 fiala monodose/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
30	V09AB03	123 I- Ioflupano per la diagnosi dell'alterazione pre-sinaptica del sistema dopaminergico Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimicanon inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea - (FARMACO CON AIC)	Conf.
31	V09BA01	KIT HMDP KIT 5 FIALE - Difosfonato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.

32	V09BA02	KIT MDP KIT 5 FIALE Difosfonato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
33	V09BA03	KIT PIROFOSFATO STANNOSO KIT 5 FIALE Agente stannoso per marcatura globuli rossi - 5 fiale /confezione Caratteristiche rispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
34	V09CA01	DTPA (ac. Dietilentriaminopenta-acetico) per lo studio della funzionalità renale 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
35	V09CA02	DMSA (acido dimercaptosuccinico) per lo studio della morfologia renale 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
36	V09CA03	MAG-3 (acido mercato-acetiltriglicinico) Fornitura gratuita dispecifico bollitore schermato del radiofarmaco Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea (FARMACO CON AIC)	Conf.
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.
38	V09DA04	Mebrofenina per studi epato-biliari 5 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
39	V09DB	RE186- RENIOSOLFURO COLLOIDALE 1 MCI FIALE Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale
40	V09DB01	Nanocolloidi di albumina umana per scintigrafia del S.R.E. e linfoscintigrafia Particelle inferiori a 80nm 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
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.
42	V09DB07	Fitato la preparazione di colloide marcato per scintigrafia epatosplenica 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	AEROSOL KIT 5 FIALE kit completo per scintigrafia polmonare ventilatoria	Conf.

44	V09EB01	Macroaggregati di albumina umana (MAA) per lo studio della perfusione polmonare 5 fiale multidose/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
45	V09EB02	KIT ALBUMINA MICROSFERE HAM Dimensioni particelle tra 10-45 μm.	Conf.
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.
47	V09GA02	KIT TETROFOSMINA (FARMACO CON AIC) Tetrofosmina per la diagnosi cardiologia 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
48	V09GA06	KIT Cloruro Stannoso per marcatura dei globuli rossi autologhi -	Conf.
49	V09GX01	201 TL-Tallio Cloruro Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 111 MBq	Conf.
50	V09GX01	201 TL-Tallio Cloruro Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 185 MBq	Conf.
51	V09GX03	51 CR-Sodio Cromato Dose da 37 MB. Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
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.
53	V09HA04	KIT SULESOMAB (FARMACO CON AIC) Frammenti anticorpali anti granulociti per la diagnostica delle infezioni ortopediche - 1 fiala/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
54	V09HB01	111 IN-Indio Oxinato Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 37 MBq /fiala -Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
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.

56	V09HX01	67 GA-Gallio Citrato 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	DEPREOTIDE (FARMACO CON AIC) KIT 1 FIALA 47 mgc Kit per preparazione di depreotide marcato con 99mTc per esami scintigrafici nel caso di sospetti tumori maligni polmonari	Conf.
58	V09IB01	111-IN-Octreotide per la diagnosi della componente neuroendocrina dei tumori solidi Kit di liofilizzato più soluzione iniettabile di 111 ln (122 MBq) per la preparazione del radiofarmaco111 ln Penteteotride Caratteristiche corrispondentialla Farmacopea Europea Con arrivo da lunedì a venerdì a richiesta dell' utilizzatore Taratura almeno 48 ore dopo la data di consegna	Conf.
59	V09IX01	123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG) Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 74MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf.
60	V09IX01	123-I-Meta-Iodio-benzil-guanidina (MIBG) 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	123-I-Meta-lodio-benzil-guanidina (MIBG) 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	FDG (FARMACO CON AIC) 100-150MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale
63	V09IX04	FDG (FARMACO CON AIC) 160-200MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale
64	V09IX04	FDG (FARMACO CON AIC) 210-250MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale
65	V09IX04	FDG (FARMACO CON AIC) 260-300MCI -Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale
66	V09IX04	FDG (FARMACO CON AIC) 310-350MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale
67	V09IX04	FDG (FARMACO CON AIC) 410-500MCI - Soluzione iniettabile in fiale multidose	Fiale
68	V09IX05	18F-Fluoro-L-dopa Soluzione iniettabile in fiale multidose da 3.7 GBq	Fiale
69	V09XA01	IODIO 131 NORCOLESTEROLO 1MCI Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale

70	V09XA01	IODIO 131 NORCOLESTEROLO 0,5 MCI Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 18,5 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale
71	V09XA02	131 Iodio Colesterolo Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBq Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Fiale
72	V10AA01	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 3MCI 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	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 10MCI 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	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 15MCI 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	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 25MCI 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	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 30MCI 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	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
78	V10AX01	P32 FOSFATO CROMICO FIALA 5MCI utilizzo in vivo per la terapia metabolica delle metastasi ossee	Pezzo
79	V10AX05	SOLFURO DI 186-RENIO SOSP.COLLOIDALE FLAC radionuclide per trattamento intra-articolare di artropatie dolorose refrattarie ad altre terapie	Conf.
80	V10BX01	STRONZIO 89 (FARMACO CON AIC) 4 MCI 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	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.
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.
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.
84	V10X	ITTRIO 90 PER MARCATURA CARRIER (FARMACO CON AIC) 50MCI - Soluzione iniettabile marcatura IBRITUXUMAB TIUXETANO	Conf.
85	V10X	ITTRIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 50MCI Soluzione iniettabile per terapia tumori neuroendocrini	Conf.
86	V10XX02	IBRITUMOMAB TIUXETANO (FARMACO CON AIC) 2 ML 1,6MG/ML	Conf.
87	•	124 SODIO IODURO 15MCI soluzione per marcatura farmaci PET	Conf.
88	-	ACQUA ARRICCHITA H2O18 100GR	Conf.
89	-	Cu 64 PER MARCATURE 30MCI soluzione per marcatura farmaci PET	Conf.
90	-	F-18 COLINA 100 MCI Soluzione iniettabile in fiale da 3,7 GBq oncologia PET	fiale
91	•	F-18 FLORURO DI SODIO 10-50MCI Soluzione iniettabile in fiale da 370- MBq	fiale
92	-	F-18 FLT (FLUOROTIMIDINA) 100 MCI oncologia PET	fiale
93	-	F-18 MET (METIONINA) 100MCI oncologia PET	fiale
94	•	GENERATORE GE-GALLIO 68 10MCI Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
95	-	GENERATORE GE-GALLIO 68 30MCI Smaltimento sorgenti esauste	Conf.
96	-	GENERATORE RUBIDIO 82 100MCI	Conf.
97	-	INDIO 111 CLORURO SOLUZ. STERILE 5MCI soluzione per marcature per diagnostica	Conf.
98	-	IODIO 125 IODURO DI SODIO SOLUZ. 1 MCI soluzione per marcature vitro	Conf.
99		ITTRIO 90 MICROSFERE 3 GBQ sfere per terapia metastasi epatiche	Conf.
100	-	KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO GE KIT	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 sucess. 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 equivoche 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 fomire 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:

- 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 inidoneo o difettoso;
- 2. la fornitura gratuita del materiale occorrente per l'eluizione 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 <u>riferimento ad ogni viaggio</u> 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 sostituirii 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 ll° comma cc.

Firma per accettazione

ALLEGATO B1: scheda fornitore

ALLEGATO B2: prospetto indicativo punti di consegna

ALLEGATO B3 : scheda offerta

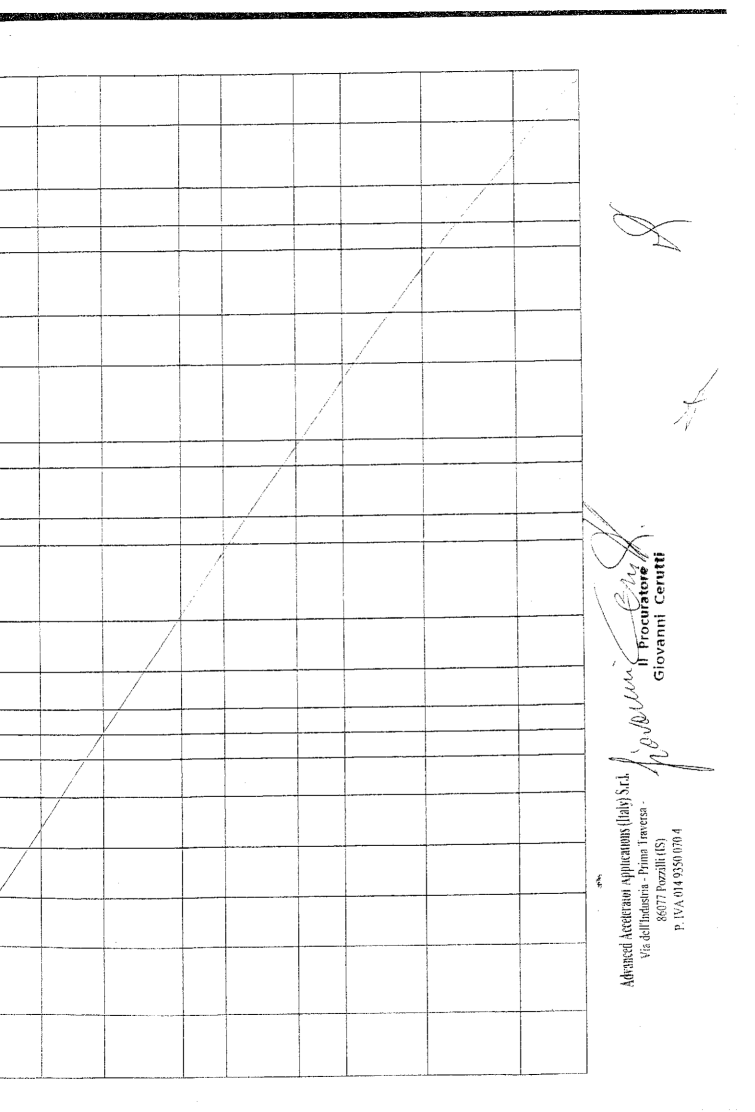
ALLEGATO B1	SCHEDA FORN	ITORE
Denominazione e Ragione	Sociale	
Sede Amministrativa		
partita IVA		codice fiscale
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail (uff. commerciale):
Referente commerciale	Tidmere lax	Todapito @ Wali (ali. commerciale).
<u> </u>	DIREZION	E MEDICA:
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail
DEP Denominazione e Ragione Sede Amministrativa partita IVA		PIRIZZARE GLI ORDINI:
		codice ilscale
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail :
numero telefonico	(da allegare a numero fax	PROCEDURE PER CONSEGNE URGENTI Illa presente): recapito @ Mail Rappresentante o di un suo Procuratore
; ;		

ALLEGATO B2: prospetto indicativo punti di consegna

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

			ALLEGA	TO B	/3 AL Cap	Itolato Special	e - SCHEDA (OFFERTA
		0.0001/45	FIDAMENTO DELLA FORNITURA DI RADIOFARMACI					
ROCEDURA	APERT	PER L'AP		72.0	77.7		valore : :	Denominazion
IG ₁₈ 90)	fotto	codifica	Denominazione generica dei prodotto		Q:tà/ triennale:	iasta√0 (ditta produttric
	\$5-4- MISS. 947 S	And William Colonics Co.	STATE OF THE PARTY	Conf	459	901,00	413,559,00	
441804CZE	1		Smaltimento sorgenti esauste GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO • 15 GBq teratura 7gg	Conf.	612	1.097,00	671.364,00	- · · · -
441806DD4	<u>2</u>	V09FXU1	Smaltimento sorgenti esauste GENERATORE DI SODIO PERTECNETATO - 20 GBq taratura ⁷ gg	Conf.	294	1.200,00	352.800,00	
441808F7A	3	V09FX01	Smaltimento sorgenti esauste	Caps.	1200	5,00	6,000,00	
441810125	4	V09FX02	NODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 30 RAID CI	Caps.	9000	€,50	58,500,00	
44181339E	5		IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 100 microCl	Caps.	300	6,50	1,950,00	
441815544	6	V09FX02	IODIO 131 CAPS DIAGNOSTICHE 50 microCl	Caps.	36	64,00	2.304.00	
441816617	7	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 3 MCI IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 5 MCI	Caps.	1929	69,00	133,101,00	
4418176EA	B	V09XA01 V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 10 MCI	Caps	3336	82.00	273.552,00	
141819890	10	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 15 MCI	Caps.	960	94,30	90.528,00	
441822809 441825D82	11	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 20 MCI	Caps.	1260	106,00	133,560,00 41,400,00	
441827F28	12	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 30 MCI	Caps.	345	120.00	405,000,00	
418301A6	13	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 50 MCI	Caps.	3000	135,00 303,00	636,300,00	
44183341F	14	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 100 MCI	Caps	2100	426,00	127,800.00	
441836698	15	V09XA01	IODIO 131 CAPS PER TERAPIA 150 MCI	Caps	300	99.00	5,049,00	
442 D57 CF6	16	V09FX02	IODIC 131 SOLUZIONE ORALE 10 MCI/conf	Conf.	51 138	119.00	16.422.00	
4420696DF	17	V09FX02	NODIO 131 SOLUZIONE ORALE ZO MCI/conf	Conf.	150	140	21330	
442117E79	18	V09FX02	HODIO 131 SOLUZIONE ORALE 30 MCI/conf	Cont.	180	176,00	31,680,00	_
4421200F7	19	V09FX02	IGDIO 131 SOLUZIONE ORALE 50 MCI/conf	ICont.	36	80.00	2,880,00	
44Z1Z229D	20	V09FXGZ	IODIC 131 SOLUZIONE STERILS 3 MCI/fi	fi fi	54	87,00	4.698,00	
442129862	21	V09FX0Z	IODIO 131 SOLUZIONE STERILE 5 MCI/fl	If:	36	99,00	3,564,00	
442132ADB	22	V09FX02	IQDIO 131 SOLUZIONE STERILE 10 MCI/fi	Conf.	1 30	620.00	18.600,00	
442134C81	23	V09FX02	IODIO 123 SOLUZIONE ORALE 10 MCI/conf	ODIN.	+			
442135D54	24	V09tX02	Soluzione sterile iniettablie suddivisa in consegne con fiale de 18,5 MBc - Purezza radiochimica non inferiore a 98%	Conf.	120	135,00	16.200,00	
442137EFA	25	V091X02	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea IODIC 131 MIBG 1 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegna con fiaie da 37 MBq - Purezza radiochimica non inferiore a 98%	Gant.	249	450,00	112.050,00	
044214Z31E	26	V09IXQ2	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea IIODIO 131 MIBG 2 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivise in consegne con fiale de 74 MBq - Purezz	Conf.	Ę.	550,00	4,950,00	
			radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea IODIO 131 MIBG 100 MCI Soluzione sterile iniettabile suddivise in consegne con fiale da 3700 MBq -	Conf.	30	1.000,00	30,000,0	
)442145597 	2.7	V09XA02	Purezza radiochimica non Inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Esametazima (HM-PaO) per la diagnostica neurologica e le marcature		-			
0442148810	28	V09AA01	cellulari - (FARMACO CON AIC) 5 fiale/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Fermacopea Europea	Cont	732	1,063,00	778.116,D	
0442154002	29	VD9AA02	Bicisato (ECD) per la diagnostica neurologica - (FARMACO CON AIC) Kit de due fiale 1 fiala monodose/confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Conf	999	292,00	291.708,0	D
04421612CC	30	VO9AB03	123 I- Jofiupano per la diagnosi dell'alterazione pre-sinaptica del sistema dopaminergico sterile inlettabile suddivise in consegne di fiaie da 185 MBq Purezza radiochimicanon inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea - (FARMACO CON All	Con	1359	772,00	1.049.148,0	00
0442174D83	31	V09BA01	KIT HMDP KIT 5 FIALE - Difosionato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Соп	ı(. 180	90,00	16.200,0	00
0442176F29	32	V098A07	KIT MDP KIT S FIALE Difosionato per scintigrafia ossea 5 fiale /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Cor	nf. 1038	90,00	93.420,	00
04421791A7	33	V098A03	KIT PIROFOSFATO STANNOSO KIT 5 FIALE Agente stannoso per marcatura globoli rossi - 5 fiale /confezione Caratteristiche rispondenti alla Farmacopea Europea	Cor	nt. 312	90,00	28,089,	00
04421845C6	34	V09CA03	DTPA (ac. Dietilentriaminopenta-acetico) per lo studio della funzionalità renale 5 figle /confezione	Соя	nf. 525	76,00	39.900,	00
044218783F	35	VD9CAQ	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea DMSA (acido dimercaptosuccinico) per lo studio della morfologia renale 5 fiele /confezione Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	Col	nt. 222	115,00	25.530	00

erciale o	Codice AIC/Codice prodotto	Confezione	prezzo listino unitario s/IVA	sconto	prezzo unitario offerto s/IVA	IVA	Valore triennale lotto	Spese spedizione	
								/	
								7/	
							/		
									/
							/	·	
									- - -
									,
				. /					erut.
									Mul Procuratore Managements
			/						CHIT BEION
									3.1.1
									ODBS (Italy Traversa S)
									Applicati 1- Prima ozzilli (18 4 9350 07
/									Mdustria 86077 P
									24.00 26.00 26.00
									MARCA (1980)
									itelity of the control of the contro
<u>-</u> ,									Monstere dell'Economia (121) S.T.N. Cacle Primare Out 100 (1219) S.T.N. Cacle Prima Traversa - 100 (1219) S.T.N. Cacle Primare (1219) S.T.
								3	



			MAG-3 (acido mercato-acetitriglicinico)			ļ	}	
				Conf	300	278.00	88,374,00	
442188912	36	V09CAD3	Fornitura gratuità dispenico bomore Samone Europea (FARMACO Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea (FARMACO	2011:	35.			
22200		I	CON AIC)	1				
			Ed CD Cramo Edta		į			
			Soluzione iniettablie per la determinazione della filtrazione glomerulare in fiale	į	İ	56	33,516,00	
		(de 37 MBc	Joni	120	279,30	33.510,00	
12190AB8	37		Purezza radiochimica > 25%	:		į		
ĺ			Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea					
			Mebrofenina per studi epato-biliari			-45.00	38,561,00	
			5 fiale/confezione	Conf	147	263,00	35,551,00	
42193031	38	VU9DAD4	Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea					
				Fiais	42	200,00	8,400,00	
42196FAA	39	RGEOV	Controlistiche corrispondenti alla Farmacopea Europea	10,10				
		 	Nanocolioidi di albumina umana per scintigrafia del S.R.E. e infoscintigrafia		1			
		1	Descipelle inferior: à 80nm	ļ		(20.05)	305,970,00	
enannt E E	40	V09D801	S fiale /conjectors	Cont	651	470.00	355.57 575	
42198155	40	1000000	Caratteristiche corrispondenti ella Farmacopea Europea	ļ	į			
		•						
		 	KIT MICROCOLLOIDE DI ALBUMINA KIT S FIALE Microcolioide di		ĺ			
- 1				Conf	54	361,00	19 494,00	
422002FB	41	V09DB02	epatospienica Caratteristiche		į	1	ĺ	
			- sedemponenti ella Farmacopea curopea					
		 	is propagatione di coloide marcato per scintigrafia epato-spieli)ca		į		}	
			Massima percentuale possibile di particelle di diam fra 0.2 e 1 micrometro:90%	1		1		
Ì			5 fiele /confezione	Conf.	117	125.00	13.875,00	
1422013CE	42	V09DB07	Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea					
i				1]		
	}			 	<u> </u>			
		1	AEROSOL KIT 5 FIALE	Conf.	60	500,00	30,000,00	
442203574	43	V09EA01	no principal de la completa de la completa ventilatoria	\	ļ			
	 		Macroaggregati di albumina umana (MAA) per io studio della perfusione	1	ì		-5 755 70	
	1	İ	poimonare	Conf.	690	100,00	69,000,00	
04422 0 571A	44	V095801	S fiale multidose/confezione					
		•	Caratteristicne corrispondenti alla Farmacopea Europea		<u>!</u> _			
	 		KIT ALBUMINA MICROSFERE HAM	Cont	15	130,00	1,950,00	
4422067ED	45	V09EB02	Dimensioni particelis tra 10-45 µm.	1	<u> </u>	<u> </u>		
	 		Hexambi (Sestamini) per la diagnosi cardiologia]		
	İ		5 finite descriptions				!	
			Fornitura graquite di specifico bollitore sonermato dei radiofarmaco e specifici	Gonf.	308	851.00	771.008.00	
0442217103	46	V09GA01	Caratteristiche	Ì				
			corrispondenti alia Farmacopea Europea - (FARMACO CON AIC)					
					- 			
	 	 	KIT TETROFOSMINA (FARMACO CON AIC)	ì				
	1	1	Tetrofosmina per la diagnosi cardiologia	Conf.	846	926,00	783,396,00	
04 4 222037C	47	V09GA02	15 fiele /confezions			1		
			Caratteristiche corrispondenti alla Fermacopea Europea			 		
	1		KIT Cioruro Stennoso per marcetura dei globuli rossi autologhi - (ultratag)	Coπf.	105	308.00	32,130,00	
D4422235F5	48	V09GA06	Sifiale /confezione	3311	1		<u> </u>	
	ĺ			 -	 		22.250.80	
	1-		201 TL-Tallio Cioruro	Conf	135	150,00	20,250,00	
0442327BC6	49	V09GX01	Soluzione Sterile Mettasite II. Ilea	+-	<u> </u>	1	49,950,00	
			201 TL-Tallio Cloruro	Conf	135	370,00	48,830,00	
0442330E3F	50	V09GX01	Soluzione sterile illiettablie il illiote con sterile		+			
	1		51 CR-Sodio Cromato	 Conf	60	105.00	6,300,00	
0442332FE5	51	V89GX03	Dase da 37 MB.	0011	1			
	ļ	}	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea		 	1		
						200.00	19,800.00	
		1100125	KIT MONOCLONAL ANTIBODY (MAB) ANTI CD15	Cani	. 33	600,00	15,000.00	
0442334190	52	VOSHAO		te				
			scintigrafia per diagnosi di infiammazione o di infezioni in corso di osteomieli scintigrafia per diagnosi di infiammazione o di infezioni in corso di osteomieli	ntí				
	1		PERMANDE (FARMACO CON AIC)	110		350,00	133,350,00	
044333555	53	VOSHAO	anticorpali anti granulociti per la diagnostica delle infezioni ortopediche - 1	Con	381	330,00	,50.550.55	
0442337409	33	VOURAG	Ifiala/confezione					
			Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea				40	
		1			f 30	170,00	5,100,00	
04423395AF	54	V09HB0	111 IN-Indio Oxinato Soluzione sterije injettabile suddivisa in consegne con fiale	Сол	30	,,,,,,,,,		
5442000071	"		Soluzione sterite iniettabile suddivisa in consegne con neid da 37 MBq /fiala -Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea		L			
			da 37 MBq /fiata - Caracteristiche con isponde itt and Fastinospea ad app	1				
			67 GA-Gallio Citrato Soluzione sterile iniettabile suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq	}				
			Soluzione sterile iniettablie succivista in consegne di nere de 200 may	Con	g 360	260,00	93,600,00	
0442342828	5.	5 VOSHXO	Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea	100			1	
	-		Caratteristiche corrispondenti sia Farmacoper con opera Taratura almeno 2 giorni dopo la data di ricezione			1	1	
		-	67 GA-Gallio Citrato					
		į	Soluzione sterile intettabile suddivisa in consegne di fiale da 370 Mod	C .	yr 201	391,00	78,591,00	
0442496736	5	в уорнхо	Purezza radiochimica non inferiora a 98%	Cor	n 201	557,00		1
044249673	'	- -	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea Taratura almeno 2 giorni dopo la data di ricezione					,
i								

				Ź						
			Inc	PREOTIDE (FARMACO CON AIC) KIT 1 FIALA 47 mgc	Conf.		36	545	19.620,00	
2499987	57	Vaə:	IADE KIL	per preparazione di depreptide marcato con 3511110 per distributione	COIII.	_				
430301				caso di sospetti tumori maligni poimonar: 1-IN-Octreotide per la diagnosi della componente neuroendocrina dei					1	
			,	1 11 2				[
		_	1,7,4	alt hostilizzato niù soluzione injettabile di 111 in (122 Midd) per re	Conf.	. 1	767	658,00	1.162.686,00	
ASADDES	58	VD9	1801 pr	anarazione del radiofarmaco111 in Penteteoritoe				1		
			ì				1			
		,	Co	n arriyo da lunedi a venerdi a richiesta dell' utilizzatore	 -	_			1	
		Г	1.2	3-i-Mete-Iodio-benzii-guanidina (MIBG) duzione sterile iniettabile suddivisa in consegne con fiale da 74MBo	Cont		576	402,00	231.552,00	
105 P.7 C.3 C.	59	יםעו	SIXD1 So	sluzione sterile imettable socialista in observatione sterile imettable socialista in observatione superiore a	Cui	.			}	
2502630			I PL	rrezza radiociannos Bratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea	 					
		├		in the mail graphidas (MIBG)					}	
			c.	pluzione sterile iglettabile suddivisa in consegne con nate da 100 mm.	Con		111	1.225,00	135.975,00	
42503D03	60	vo		andiochimica non inferiore a 92%		ļ	ļ			
			ļo.	urezza radiocinimo aratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea						
		↓_		23-I-Meta-ladio-benzii-guanidina (MIBG)		1			00 450 00	
		-		oluzione sterlie iniettabile suddivisa in consegne con haie de 222	Cor	në.	90	725,00	68,150,00	
42504DD6	61	VO	191X01 L	and adjustingly and interiore a 98%		1	}			
				aratteristiche corrispondenti alia Farmacodea Europea	= _{ia}		150	500,00	75,000,00	
ATENETAT	6 2	.,,		DG (FARMACO CON AIC.) 100-150MCI - Soluzione iniettabile in fiale	1=18	,6				Advanced
42505EA9		- ∤ *\	r	nultidose		Ì	1000	1,400,00	4 764 000 00	Accelerator
	İ		-01424	PDG (FARMACO CON AIC.) 160-200MCI - Saluzione iniettabile in fiale	Fia	ile	1260	المال المالية المالية المالية المالية المالية المالية المالية المالية المالية المالية المالية المالية	,,, 5 ,,050,50	Applications
42506F7C	63			FDG (FARMACO CON AIC.) 160-200MC - 301021011-	-					Advanced
	ļ	+	<u> </u>	MUICIOUSE		. 1	45	1,703,00	76,635,00	Accelerator
			091X04	FDG (FARMACO CON AIC) 210-250MCl - Soluzions iniettablie in fiale	Fis	315	40	21. 20101	1	Applications
\$42508127	64			multidose	- -	 +				Advanced
	!					ale	150	1,800,00	270,000,00	Accelerator Applications
4425091FA	65	ļν	091X04	FDG (FARMACO CON AIC.) 260-300MCI -Soluzione iniettabile in fiale	1.,	aic	, 50			- ipp
4423031FK				muttidose		-+			1	Advanced
	 	1			F	31E	750	1,860,00	1,395,000,00	Applications
4425162CD	66	N	/D9(X04	FDG (FARMACO CON AIC) 310-350MCI - Soluzione iniettabile in fiale	ļ	į				Advanced
				multidase	_				5 : C C C C C	A lambor
		1		in the state of th	=	iale	150	3,400,00	510,000,00	Applications
442512473	67	ľ	/09IX04	FDG (FARMACO CON AIC) 410-500MCi - Soluzione inlettabile in fiale				<u></u>		
		_		multidose 18F-Fluoro-L-dopa	۱	ais	150	1,500,00	225,000,0	0
442513546	68	i	20X160A	Soluzione iniettablie in fiale multidose da 3.7 GBc	-+			<u> </u>		
				AND AND AND MORCOLESTEROLO IMC		inia.	87	354,00	30,798,0	o
	65	.	VO9XA01	lo si misso sterile injettabile in fiale con attività di 37 MBO	15	iale] "			
0442514619	6:	,	Adayuet	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopes Europea			<u> </u>			
	 -			IODIO 131 NORCOLESTEROLO 0,5 MCI	};	=iale	45	242,00	10.895,0	00
04425156EC	7	o l	V09XA01	is divided crostle injetrabile in figie con attività di 18,5 miso	ľ					
				Ceratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea				250.00	105,000,0	lac
				131 lodio Colesterolo Soluzione sterile iniettabile in fiale con attività di 37 MBo	ł	Fials	300	350,00	1	
04426641E3	7	1	VD9XABZ	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea						
	-			THE TO STORY COLL 3MC]		Ì			200
			Ì	Soluzione sterile iniettabile di particelle colioicali per sinoviortesi	ļ	Pezzo	96	250,00	24.000,	00
0442667450	: 7	'2	V10AA01	Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 111 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 98%	ļ					
}			1	Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea			 			
<u> </u>				THE AS STRATO SOSP COLL TOMS					1	
1	-			continuo sterile injettabile di particelle colloidali per sinoviolitesi		Pezz	36	500,00	18,000	,00)
0442672871	в :	73	V10AA01	Scaluzione suddivisa in consegne di fiale da 370 mpg		ļ				
				Purezza Fadiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea					_+	
	_		 	TO SOSPICUL 15MC		1			_	-
			1	is a lucione sterile injettablie di particelle colloidati per sinovicitesi		Pezz	6 0	600.00	3,600	0.00
044267709	۱ ۵	74	V10AA01	Soluzione suddivisa in consegne di fiale del 200 (Viou)		1. 522	_			
W44201103	., [•		Inas andiochimica non inferiore a 98%						
				Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea						
				ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COI.L. 25MCI Soluzione sterile iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi			zn 6	700,00	4.20	0,00
0.645.55	.	y F	V10AA0	a Isoluzione suddivisa in consegna di fiale da 925 MEQ		Pez	.u			
044268DF1	.5	75	VIORAU	e dischunica non inferiore a 98%			ļ			
1			1	Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea		1				
			1	ITTRIO 90 CITRATO SOSP.COLL. 30MCI. Solutione sterile inlettabile di particelle colloidali per sinoviortesi			1	000.0	, <u>A</u> AC	ю,00
				PRINCIPLE IN CORCORD OF BALL OF WILLIAM INTO STATE OF THE		Pez	20 6	0,008	4.80	
04426874	DD	76	V10AAC	rediochimics non inferiore a 98%					į	
				Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea		4	1			

			 -			
	-					ļ
			ļ	a sumanum.		
				 -		
				-		
			1			
			1000.00	10%		300 euto
r. 037149010/M 200 mCi	7'240,00 euro	80,80%	елт.о 1,330'00	10%	1751'400,00 curc	300 6000
	8/350,00	19 72%	1'693,00 euro	10%	76'185,00 euro	300 euro
n. 037149010/M 250 mC:	euro			<u> </u>		
n 037) 490) 0/M 300 mC	9'460,06 euro	8),08%	1790,00 euro	10%	268'500,00 euro	300 eure
			12850-00	10%	1'387'500,00 euro	300 euro
n. 037149010/M 350 mC	10'570,00 euro	82,50%	1°850,00 euro		1387 300,00 care	
	13/900,00	76,40%	3'280,00 euro	10%	492/000,00 euro	300 энг о
r. 037) 4901 0/M 500mC	euro		euro			
			 			
1		_				
		/	-			
			-			
						1

			. A				
77	V10AA01	Soluzione sterlie Iniettabile di particelle colloidali per sinoviortesi Soluzione suddivisa in consegne di fiale da 185 MBq Purezza radiochimica non inferiore a 93%	Pezzo	O)	350,00	2,100,00	·
78		P3Z FOSFATO CROMICO FIALA SMCI	Pezzo	3	160,00	480,00	
		SOLFURO DI 186-RENIO SOSP,COLLOIDALE FLAC	5) m f	200	(38.00	40 734 00	
75	V10AX05	radionudide per trattamento intra-articolare di artropane dolorosa refrattarie ad altre terapie	CON:	85	450,00		
80	V10BX01	STRONZIO 89 (FARMACO CON AIC) 4 MCI 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.	126	785,00	99.288,00	
81	V108X82	SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 2GBq -Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiaie Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea	Conf.	390	824,DO	321,360,00	
E 2	V10BX02	SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 3GBq Soluzione sterlle inlettablle per terapia palliativa della metastasi ossee in consegne di fiale. Purezza radiochimica non inferiore a 98%. Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea.	Conf.	76	1.236,00	96.408,00	
83	V10BX62	SAMARIO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 4GBq Soluzione sterile Inlettablle per terapis palliativa delle metastasi ossee in consegne di fiale Purezza radiochimica non inferiore a 98% Caratteristiche corrispondenti alia Farmacopea Europea	Gonf.	24€	1.648,00	405.408,00	
84	V10X		Conf.	65C	2.000,10	1.320.066,00	
85	V10X	ITTRIO 90 SOLUZ, USO TERAP, 50MCI	Сопі	126	1.000,00	120,000,00	
86	V10XXOZ		Conf	420	9,025,20	3.790,584,00	
5 7	-	124 SODIO JODURO 15MCI	Conf.	210	3.000,00	630,000,00	
88		ACQUA ARRICCHITA H2Q18 100GR	Conf	45	75,00	3.375,00	
89	-	Cu 64 PER MARCATURE 30MCI	Conf	60	3.000.00	180.000,00	
90		F-18 COLINA 100 MCI	fiale	6 0	2,000,00	126,000,00	
91	•	F-18 FLORURO DI SODIO 10-50MCI Soluzione iniettabile in fiale de 370- MBc	tiale	90	1,000,00	90.000,00	Advanced Accelerator Applications
92		F-18 FLY (FLUOROTIMIDINA) 100 MC/	fiale	210	2,000,00	420.000.00	
93	•	F-18 MET (METIONINA) 100MCI	fiale	210	2,000,00	420.000,00	
94		GENERATORE GE-GALLIO 68 10MCI	Conf.	60	11.246,00	674,760,00	
95	 -	GENERATORE GE-GALLIO 68 30MC	Cont.	39	22,566,00	883.974,00	
96	-	GENERATORE RUBIDIO 82 100MCI	Conf.	174	30,000,00	5.220,000,00	Advanced Accelerator Ap
97	-	INDIO 111 CLORURO SOLUZ. STERILE SMCI	Conf.	150	260,00	39,000,00	
3.0	-	IODIO 125 IODURO DI SODIO SOLUZ. 1 MCI	Conf.	60	470,00	28.200,00	
99		ITTRIO 90 MICROSFERE 3 GBQ	Conf.	120	9.000,00	1,080.000,00	
1	<u> </u>	isfere per terapia metastasi epatiche KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO GE KIT	Conf.	1659	8.000,00	13.272.000,00	
101	-	KIT PER LA SINTESI DI FDG PER MODULO IBA KIT	Conf.	3	7,750,00	23.250,00	
102		LUTEZIO 177 PER MARCATURE 5MCI	Conf.	150	50,00	7,500,00	
103		LUTEZIO 177 PER MARCATURE 50MCI	Cont.	390	500,00	195,000,00	
104	-	LUTEZIO 177 PER MARCATURE 100MCI	Conf.	300	1.000,00	300,000,00	
ļ		soluzione per marcature per terapia LUTEZIO 177 PER MARCATURE 200MCI	Conf.	300	2,000,00	600,000,00	
100		soluzione per marcature per terapia	 	valore trie	i ennale fornitura	45.053,019,00	
	 		-			ļ	1
1	i		1	į.			
	78 79 80 81 82 83 84 85 86 87 88 89 90 91 92 93 94 95 96 97 98 99 100 101 102 103	77 V10AA01 78 V10AX02 79 V10AX05 80 V10BX02 81 V10BX02 82 V10BX02 84 V10X 85 V10X 86 V10XX02 87 - 90 - 91 - 91 - 92 - 93 - 94 - 95 - 96 - 97 - 98 - 99 - 100 - 101 - 102 - 103 - 104 -	Purezza radiochimica non inferiore e 38% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea 78 V10AXO1 PS2 FOSFATO CROMICO FIALA SMC1 utilitze in vivo per la rerapia metabolica delle metastizal ossee SOLFURO DI ISA-REMIO SOSP, COLLOIDAZE FIAC radionuclica per trattamento intra-articolare di artropatie dolorose refirettarile ad altre terapia 80 V10BXO1 STRONZIO 89 (FARMACO CON AIC) 4 MCI Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastizal ossee in consegne di fiale da 146 MBC purezza radiochimica non inferiore e 38% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea 81 V10BXO2 82 V10BXO2 83 MANRO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 268q -Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastizal ossee in consegne di fiale purezza radiochimica non inferiore e 39% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea 83 MANRO 135 LEXIDRONAM (FARMACO CON AIC) 368q - Soluzione sterile iniettabile per terapia palliativa delle metastizal ossee in consegne di fiale purezza radiochimica non inferiore e 39% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea 84 V10BXO2 85 V10BXO2 86 V10BXO2 87 INTERIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 59MC1 Soluzione iniettabile per terapia palliativa delle metastizal ossee in consegne di fiale purezza radiochimica non inferiore e 39% Caratteristiche corrispondenti alla Farmacopea Europea 85 V10BXO2 86 V10BXO2 87 INTERIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 59MC1 Soluzione iniettabile per terapia tumod neuroendocrini 87 V10BXO2 88 INTERIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 59MC1 Soluzione iniettabile per terapia tumod neuroendocrini 89 INTERIO 90 SOLUZ. USO TERAP. 59MC1 Soluzione per marcatura farmaci PET 80 ACQUA ARRICCHTA HZOLB 100GR 89 CLUGA PER MARCATURE 30MC1 90 F11B F1 FLORUNG DI SODIO 10-50MC1 Soluzione per marcatura farmaci PET 91 F11B ROUNA 100 MC1 Soluzione per marcatura per diagnostica 92 SOLUZIONE PER MARCATURE 30MC1 93 SOLUZIONE PER MARCATURE 30MC1 94 SOLUZIONE PER MARCATURE 30MC1 95 SOLUZIONE PER MARCATURE 50MC1 100 CLUTEZIO 177 PER MARCATURE 50MC1 100	Solutione sterile Inestable di particelle colloladi per sinovortesi		V10AA01 Solutione satisfies in consegue of flate of 15 Mag Pezzo S 950, D0	VIDIAGE Solution of a single in instantability of profitable continuation of the store of a SSS 1,000 2,760 00

,									
;									
									25
				ALL CONTROL OF THE PROPERTY OF					
						1	1	1	
<u>-</u>									The same of the sa
									\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
;									tore
									Il Precuratore Glovanni Cerutti
									Van
									2 0 E
		ļ	1						3
						Total Print			2
we	#2	50mC:	3'262,50 euro	69,66%	990,00 auro	20%	89'100,00 euro	300 euro	Advanced Accelerator Applications (Italy) S.F.I. Via dell'Industria - Prima Traversa - 86077 Pozzilli (IS)
									ations a Trav (S)
		:							Lpplic - Prim ozzilli (1935)
					<u> </u>				rator / Austria 077 P.c
	#S	100mCi	35'000,00	14,31%	29'990,00 eurc	10%	5'218'260,00 euro	300 euro	Acceie dell'Inc
			eurc		5003				anced Vis
									Adv
						-			
									1
					+				$] \qquad orall \qquad \qquad \ \ \ \ \ \ $
									•
									5.
					L	<u> </u>			