



Via E. Berlinguer 11 - 01016 Tarquinia
Tel/Fax 0766840558
tarquiniamultiservizi@pec.it

CAPITOLATO
Procedura: aperta, articolo 60 del d.lgs. n. 50 del 2016 Criterio: minor prezzo ex art. 95, comma 4, del d.lgs. n. 50 del 2016
PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI PRODOTTI VENDIBILI IN FARMACIA
LOTTO 1 - CIG 83811854A8 LOTTO 2 – CIG 8381188721

Art. 1.	Oggetto dell'appalto e luogo di esecuzione	2
Art. 2.	Valore e durata dell'appalto	2
Art. 3.	Caratteristiche dei prodotti.....	2
3.1.	Confezionamento, etichettatura ed imballaggio.....	3
3.2.	Foglietti illustrativi.....	3
Art. 4.	Servizi connessi.....	3
4.1.	Trasporto	3
4.2.	Consegna.....	4
Art. 5.	Altri oneri a carico degli aggiudicatari	5
Art. 6.	Condizioni economiche di fornitura	5
Art. 7.	Sicurezza da rischi interferenti.....	6

Art. 1. Oggetto dell'appalto e luogo di esecuzione

Il presente capitolato è relativo alla fornitura triennale di prodotti vendibili in farmacia ed altri servizi connessi, di seguito specificati, per le farmacie comunali gestite da Tarquinia Multiservizi Srl.

Dati identificativi di Tarquinia Multiservizi Srl

Via Enrico Berlinguer, 11 - 01016 TARQUINIA (VT) P.I. e C.F. 01537530568

Le farmacie comunali, utenti della fornitura, sono ubicate:

Farmacia n. 1- Via Igea, 20a - 01016 Tarquinia (VT)

Farmacia n. 2 - Via Aldo Moro c/o Centro Commerciale "Top 16" - 01016 Tarquinia (VT).

Il contratto è stipulato per scrittura privata. Sono a carico dell'aggiudicatario tutti gli oneri connessi al contratto, ivi compresi quelli relativi alla materiale redazione dello stesso e dei suoi allegati, ai sensi dell'articolo 16-bis del R.D. n. 2440 del 1923 e dell'articolo 62 del R.D. n. 827 del 1924. Detti oneri sono fissati dalla stazione appaltante in € 17.000,00 al lordo di ogni onere fiscale.

Art. 2. Valore e durata dell'appalto

Come indicato nel bando di gara la fornitura di prodotti e servizi è costituita da un importo complessivo presunto di acquisti per trentasei mesi di € 5.000.000,00 calcolato al prezzo di acquisto e al netto dell'IVA, oltre all'importo per l'eventuale periodo di proroga pari ad € 800.000,00, così suddiviso in due lotti:

- 1°lotto, pari al 65% dell'importo complessivo presunto di fornitura calcolato al prezzo di acquisto e al netto dell'IVA;
- 2°lotto, pari al 35% dell'importo complessivo presunto di fornitura calcolato al prezzo di acquisto e al netto dell'IVA;

La composizione dei due lotti è la medesima. Essi si differenziano unicamente per i suddetti limiti d'importo.

La partecipazione dei fornitori è ammessa sia per il primo lotto che per il secondo lotto. Non è ammessa l'aggiudicazione al medesimo offerente del I e del II lotto, fatta salva l'unica ipotesi derogatoria prevista dal disciplinare di gara.

Le farmacie sopra indicate, gestite dalla società Tarquinia Multiservizi Srl, nel loro complesso, si impegnano comunque ad acquistare almeno nella misura pari all'80% dell'importo presunto di fornitura per ciascun lotto, riservandosi la facoltà di acquistare oltre il dato presunto indicato, senza alcun limite; inoltre, s'impegnano a rispettare la ripartizione della tabella merceologica dei prodotti indicati nella tabella 1 almeno nella misura dell'80%.

L'aggiudicatario si impegna a fornire, agli stessi patti e condizioni, i prodotti oggetto della presente gara anche ad altre farmacie comunali che Tarquinia Multiservizi dovesse gestire nel corso del triennio, ovvero a consegnare i prodotti in sedi diverse da quelle indicate nell'ambito del territorio comunale.

Art. 3. Caratteristiche dei prodotti

I medicinali devono rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni legislative vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli di carattere cogente che venissero emanati nel corso della durata della fornitura, in conformità alle direttive nazionali e/o comunitarie in relazione alle autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio. In particolare tutti i medicinali dovranno essere conformi ai requisiti previsti dal D.Lgs. n° 219 del 24 aprile 2006 e s.m.i e quindi in possesso di Autorizzazione all'Immissione in Commercio (A.I.C.).

Devono essere prodotti in conformità alle Norme per la Buona Fabbricazione e per il Controllo di Qualità dei medicinali, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente ed eventuali aggiornamenti ed alle altre disposizioni vigenti in materia.

I restanti prodotti devono rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni legislative vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli di carattere cogente che venissero emanati nel corso della durata del contratto, in conformità alle direttive statali e/o comunitarie in relazione alle autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio.

I prodotti devono presentare, al momento della consegna, un congruo periodo di validità residua.

3.1. Confezionamento, etichettatura ed imballaggio

Il confezionamento dei Farmaci si distingue in:

- Confezione primaria: il contenitore o qualunque altra forma di confezionamento che si trova a diretto contatto con il farmaco in esso contenuto; a titolo puramente esemplificativo e non esaustivo, sono confezioni primarie i flaconi, le siringhe, i blister;
- Confezione secondaria: è l'imballaggio in cui è collocato il confezionamento primario;
- Imballaggio esterno: è lo scatolone esterno utilizzato per il trasporto, in cui al suo interno possono essere aggregate le singole confezioni (secondarie) dei Farmaci. Il Fornitore, per ogni Farmaco, dovrà garantire la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto, in conformità con le direttive in materia di buona pratica di distribuzione di medicinali ad uso umano approvate con D.M. Sanità 06/07/1999.

L'imballaggio esterno deve essere in materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idoneo a garantire sia la corretta conservazione dei Farmaci, che le condizioni di temperatura previste dalla relativa scheda tecnica, dalla monografia del Farmaco e dalla monografia riportata nella Farmacopea Ufficiale, edizione in vigore alla data della consegna dei Farmaci ed eventuali successivi aggiornamenti. L'imballaggio esterno deve, altresì, soddisfare le prescrizioni del D.Lgs. n. 81/2008 circa la prevenzione infortuni ed igiene del lavoro, relativa alla limitazione sui carichi lombari cui sottoporre il personale di magazzino.

3.2. Foglietti illustrativi

Come disposto all'art.76 del D. Lgs. n.219 del 24 Aprile 2006, il Fornitore è tenuto a prevedere che all'interno del confezionamento secondario dei farmaci, un foglio illustrativo, in cui tutte le informazioni richieste dagli artt. 74 e 77 del D. Lgs. n.219 del 24 Aprile 2006 figurano direttamente sull'imballaggio esterno ovvero sul confezionamento primario.

Art. 4. Servizi connessi

I servizi descritti nel presente paragrafo, nonché le ulteriori attività descritte, ovvero comunque necessarie per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, sono connessi ed accessori alla fornitura del farmaco. Detti servizi sono quindi prestati dal Fornitore unitamente alla fornitura medesima ed il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa, della fornitura del Farmaco offerto in sede di gara Con riferimento ai termini previsti nel presente documento, laddove non diversamente e specificamente previsto, i termini indicati devono intendersi perentori e, comunque, lavorativi, intendendosi per giorni lavorativi tutti i giorni della settimana esclusi sabato e domenica, nonché le festività.

I servizi connessi sono i seguenti:

- Trasporto;
- Consegna.

4.1. Trasporto

Durante la fase del trasposto dei Farmaci dovranno essere garantite le condizioni di corretta conservazione del farmaco medesimo previste dalla normativa europea ed italiana, nonché dalla Farmacopea Ufficiale, edizione in vigore alla data della consegna del farmaco ed eventuali successivi aggiornamenti. Pertanto, il Fornitore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei Farmaci, in conformità a quanto previsto dalle linee direttrici in materia di buona pratica di distribuzione di medicinali ad uso umano, approvate con il D.M.S. del 6/7/1999. In particolare, al fine di garantire il rispetto della catena del freddo, i Farmaci dovranno essere trasportati in idonei contenitori termici e con mezzi idonei a garantire il rispetto delle temperature di conservazione.

4.2. Consegna

I fornitori dovranno garantire almeno 2 (due) forniture giornaliere (tutti i giorni feriali e/o anche nelle domeniche e nei giorni festivi infrasettimanali) ciascuno secondo modalità orarie da concordarsi nel rispetto delle esigenze del richiedente. La consegna dovrà avvenire nel termine di 2 (due) ore lavorative dalla richiesta, salvo deroghe che saranno concordate tra le parti per iscritto, su richiesta del fornitore ed assenso del richiedente.

Solo in caso di particolari e gravi motivazioni non imputabili ai fornitori aggiudicatari e documentabili, le consegne potranno essere effettuate, previa accettazione, entro termini diversi da quelli indicati.

I fornitori aggiudicatari dovranno comunque garantire, in accordo con la società affidataria, almeno una consegna in occasione di ciascun servizio festivo e notturno. Le modalità di consegna, in occasione del servizio festivo e notturno, saranno concordate sulla base del contratto che Tarquinia Multiservizi Srl sottoscriverà conformemente al presente capitolato, non implicandosi nessun onere aggiuntivo per la società affidataria. I rifornimenti dovranno essere assicurati evitando difformità di fornitura rispetto ad altri distributori finali del farmaco.

I fornitori aggiudicatari s'impegnano a garantire il corretto adempimento degli obblighi normativi e di diligenza relativamente alla fornitura, alla conservazione, al trasporto e alla consegna di tutti i prodotti oggetto del presente capitolato, ed il rispetto di tutte le disposizioni pro tempore vigenti al riguardo.

Le consegne dei prodotti si intendono effettuate soltanto dopo la sottoscrizione della necessaria documentazione da parte del Direttore di ciascuna farmacia o di un suo incaricato. Prima di tale adempimento qualsiasi rischio connesso al trasporto della merce è a totale carico dei fornitori aggiudicatari.

A seguito del controllo della merce, le segnalazioni da parte dei Direttori delle farmacie in merito ad errori nella fornitura o alla presenza nella stessa di merce comunque invendibile, verranno inoltrate entro 72 ore dalla consegna, con diverse modalità concordate a livello contrattuale.

I rapporti relativi agli ordini si svolgeranno sia tramite il sistema di collegamento informatico diretto (via modem), compatibile con i sistemi in uso presso le farmacie interessate dal presente appalto, sia mediante comunicazioni telefoniche con indicazione immediata da parte del fornitore aggiudicatario dei prodotti mancanti.

Tale informazione dovrà essere altresì disponibile in via telematica indipendentemente dalla trasmissione dell'ordine.

In particolare, sia per il collegamento informatico sia per quello telematico sia, infine, per quello diretto con gli operatori, il servizio di assistenza dovrà essere dimensionato per assicurare alle farmacie una risposta entro un tempo massimo di cinque minuti.

Gli oneri relativi alla consegna dei Farmaci, con ciò intendendosi ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, carico, scarico, consegna a livello stradale o al piano, con o senza montacarichi e qualsiasi altra attività ad essa strumentale, sono interamente a carico del Fornitore che pertanto dovrà essere

dotato di tutte le attrezzature necessarie per svolgere tali attività nel rispetto delle prescrizioni previste.

Art. 5. Altri oneri a carico degli aggiudicatari

I fornitori aggiudicatari, oltre al regolare ritiro e/o sostituzione dei prodotti erroneamente consegnati, dovranno provvedere al ritiro dei prodotti da essi forniti e non venduti entro 60 giorni dalla data di consegna. Dovranno altresì provvedere al ritiro delle specialità variate nella registrazione, nella composizione e/o nelle indicazioni terapeutiche o comunque invendibili a norma di legge, per le quali non siano previste diverse opportunità di reso a parziale o totale rimborso.

Qualora il fornitore aggiudicatario non ottemperi a tali indicazioni, Tarquinia Multiservizi Srl, dopo aver consegnato i prodotti al fornitore, provvederà ad addebitare direttamente il costo dei prodotti resi al fornitore inadempiente, dopo 30 giorni dall'avvenuta consegna.

I fornitori aggiudicatari dovranno:

- fornire il supporto informatico per il controllo automatico dei D.D.T., delle fatture e degli sconti applicati secondo le specifiche del gestore, ciò al fine di consentire il regolare pagamento delle fatture;
- inviare con tempestività tutte le informazioni relative a variazioni di prezzo, nuove specialità e nuovi prodotti parafarmaceutici in commercio, con relative schede tecniche ed ogni altra informazione utile alla corretta gestione del rapporto contrattuale e commerciale dei prodotti;
- applicare le migliori condizioni di vendita dei prodotti oggetto del capitolato, effettuate dal distributore verso altri clienti in occasione di campagne commerciali, specificando l'extra sconto rispetto a quello contrattuale;
- comunicare, con congruo preavviso, a ciascuna farmacia, i prodotti oggetto di offerte speciali mensili, vendite straordinarie e/o campagne promozionali e/o stagionali;
- mettere a disposizione delle farmacie materiale divulgativo e pubblicitario, campioni gratuiti da distribuire al pubblico, cartelli, opuscoli, espositori e tutto ciò che possa risultare utile e di supporto alla vendita. Per i prodotti di nuova immissione in commercio, se del caso, dovrà essere garantita la possibilità di prenotazione.

Art. 6. Condizioni economiche di fornitura

L'offerta economica dovrà essere redatta in conformità al modello facsimile allegato al Disciplinare di gara e dovrà indicare lo sconto in percentuale per ciascuna delle tipologie merceologiche di seguito indicate, che concorrerà alla determinazione, sulla base di pesi come da Tabella 1 (già indicata nel Disciplinare di gara), dello sconto medio ponderato utile esclusivamente ai fini dell'aggiudicazione, con pagamento a sessanta giorni data fattura fine mese con riepilogo mensile.

TABELLA 1

Tipologia	Ripartizione Peso
1) etico (farmaci in classe A e C)	75%
2) generici	7%
3) alimenti e dietetici	1%
3a) integratori alimentari	5%

4) articoli sanitari e apparecchiature sanitarie	4,50%
5) parafarmaco	1%
5a) prodotti per incontinenza	0,50%
5b) igienico - cosmetici	3,50%
6) specialità veterinarie	1,50%
7) omeopatici	0,50%
7a) fitoterapici	0,50%

I prodotti sono inseriti nella Tabella 1 secondo il gruppo merceologico di appartenenza.

I fornitori aggiudicatari si obbligano altresì a fornire alle farmacie gestite da Tarquinia Multiservizi Srl i prodotti appartenenti alle categorie merceologiche degli OTC, dei SOP e dei latti alimentari e gli altri prodotti per i quali non è previsto un prezzo prefissato di vendita al pubblico alle migliori condizioni economiche di acquisto praticate ai propri clienti.

Gli sconti indicati in sede di offerta si intendono riferiti ai listini FEDERFARMA vigenti al momento della fornitura.

I fornitori dovranno rendere disponibile, ai fini dell'ordine, la documentazione contenente la specifica merceologica dei beni forniti, conformemente alla Tabella 1. In sede di fatturazione tutti i prodotti forniti dovranno avere la specifica del prezzo di listino e lo sconto applicato (salvo OTC, SOP e latti e gli altri prodotti per i quali sarà specificato solo il prezzo di cessione), nonché un riepilogo degli acquisti di ciascuna fattura distinto per tipologia merceologica, conformemente alla Tabella 1. Per i farmaci inseriti nella lista della DPC l'aggio a carico del fornitore è quello previsto dall'accordo siglato tra Regione Lazio, farmacie pubbliche e farmacie private in data 29 luglio 2016.

7

Art. 7. Sicurezza da rischi interferenti

Ai sensi della vigente normativa in materia di sicurezza (art. 26 D.lgs. n.81/2008), in base alla quale anche negli appalti di forniture e servizi è necessario redigere il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenza, si precisa che nella presente fattispecie, trattandosi di mera fornitura senza installazione, ed effettuate le opportune valutazioni, si ritiene non vi siano rischi da interferenze e quindi si esclude la necessità di predisporre il DUVRI e la conseguente stima degli oneri di sicurezza, così come specificato dall'Autorità di vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture con determinazione n. 3 del 05/03/08.

Resta inteso che per le imprese risultate affidatarie rimane immutato l'obbligo di elaborare il proprio documento di valutazione per gli oneri di sicurezza e di provvedere all'attuazione delle misure necessarie per eliminare o ridurre al minimo i rischi afferenti all'esercizio dell'attività svolta.