



REGIONE VENETO
Segreteria Regionale per la Sanità

Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DEL SERVIZIO RELATIVO AL RITIRO, TRASFERIMENTO NELLO STABILIMENTO DI LAVORAZIONE, TRASFORMAZIONE DEL PLASMA PRODOTTO DALLE STRUTTURE TRASFUSIONALI DELLE REGIONI ABRUZZO, BASILICATA, FRIULI VENEZIA GIULIA, LIGURIA, UMBRIA, VALLE D'AOSTA, VENETO, PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO E PER LA PRODUZIONE, STOCCAGGIO E CONSEGNA DI MEDICINALI EMODERIVATI.
CIG: 6491907B1F**

* * * * *

DISCIPLINARE DI GARA

INDICE

Art. 1 – Oggetto	3
Art. 2 Ripartizione competenze Regione del Veneto (Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità) e singole Regione e Province Autonome aderenti all'accordo	3
Art. 3 - Modalità di partecipazione	4
Art. 4 – Cauzione provvisoria	12
Art. 5 – Contributo di partecipazione alla gara	13
Art. 6 – Verifiche sul possesso dei requisiti/AVCPASS	13
Art. 7 – Criteri di aggiudicazione	14
Art. 8 – Svolgimento della procedura aperta	16
Art. 9 – Osservanza della legislazione sulla sicurezza e sul lavoro	17
Art. 10 – Trattamento dei dati	17
Art. 11 – Sito internet e comunicazioni con le Imprese	18
Art. 12 – Norme e condizioni finali	18

Art. 1 – Oggetto

Il presente documento disciplina le modalità di partecipazione alla procedura aperta per la fornitura del servizio in lotto unico, ai sensi dell'art.15, comma 1, della legge 21 ottobre 2005, n. 219 e del DM 12 aprile 2012 recante “*Schema tipo di convenzione tra le Regioni e le Province Autonome e le aziende produttrici di medicinali emoderivati per la lavorazione del plasma raccolto sul territorio nazionale*”, relativo al ritiro, trasferimento nello stabilimento di lavorazione, trasformazione del plasma prodotto e consegnato dalle strutture trasfusionali delle Regioni Abruzzo, Basilicata, Friuli Venezia Giulia, Liguria, Umbria Valle d'Aosta, Veneto e le Province Autonome di Trento e Bolzano (di qui in avanti denominate «Committente») a centri ed aziende autorizzati, individuati come «Fornitori del servizio», per la trasformazione industriale e per la produzione, stoccaggio e consegna di medicinali emoderivati, come precisato negli articoli successivi.

I rapporti tra la Regione del Veneto e gli altri enti sopra indicati saranno regolati dal Nuovo Accordo Interregionale per la Plasmaderivazione (NAIP), approvato con D.G.R. n.1135 del 1° settembre 2015 e dal conseguente recepimento e sottoscrizione dell'accordo stesso da parte degli enti aderenti.

Le ditte autorizzate a partecipare all'appalto, a pena di esclusione, sono quelle inserite nel DM del Ministero Salute 5 dicembre 2014 pubblicato in GU il 7 aprile 2015.

Il rapporto economico che viene instaurato con il presente capitolato viene inteso come rapporto di lavorazione in conto terzi, si configura come “convenzione per la produzione di medicinali emoderivati” e verrà regolamentato dalle norme del presente contratto e, per quanto non previsto, dalle norme del codice civile che regolano la materia.

La Regione del Veneto stipulerà, oltre che per sé, in nome e per conto delle Regioni e Province Autonome indicate nel primo paragrafo del presente articolo, con l'Aggiudicatario della presente gara (di seguito anche solo Fornitore/i), un contratto con la quale il Fornitore medesimo si obbliga ad eseguire il servizio appaltato secondo le modalità descritte negli atti di gara.

Il Responsabile del Procedimento di gara, fino all'aggiudicazione, è il Responsabile del Coordinamento regionale Acquisti per la Sanità della Regione del Veneto, Nicola De Conti.

Art. 2 Ripartizione competenze Regione del Veneto (Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità) e singole Regione e Province Autonome aderenti all'accordo

In ordine alla procedura di cui trattasi, resta nell'esclusiva competenza della Regione Veneto – Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità, (di seguito denominato CRAS), la titolarità della gestione giuridico/amministrativa delle seguenti attività:

- **espletamento della procedura di gara;**
- **gestione dell'eventuale contenzioso legato alla procedura di gara;**
- **custodia della documentazione tecnica dei prodotti oggetto di fornitura e della eventuale campionatura dei prodotti aggiudicati;**

In merito alla verifica dei requisiti generali, spetta alla Regione Veneto - CRAS acquisire la relativa documentazione e darne comunicazione alle altre Regioni e Province Autonome.

La struttura della Regione del Veneto che sarà individuata a seguito dell'aggiudicazione provvederà inoltre alle seguenti attività:

- **nomina del DEC ed eventuali ausiliari al dec stesso;**
- **richiesta e gestione del deposito cauzionale definitivo;**
- **stesura e sottoscrizione del contratto (anche nella forma della lettera commerciale);**
- **gestione dell'eventuale contenzioso successivo all'aggiudicazione della gara con particolare, ma non esaustivo riferimento, all'applicazione di penali e alla risoluzione del rapporto contrattuale;**
- **autorizzazione al subappalto;**
- **revisione prezzi.**

Resta nell'esclusiva competenza di ciascuna singola Regione e/o Provincia Autonoma delegante:

- **la gestione ordini al proprio interno e ricevimento merci con verifica qualitativa;**
- **ricevimento fatture e relativi pagamenti.**

Art. 3 - Modalità di partecipazione

Per partecipare alla procedura le Ditte interessate dovranno far pervenire presso il

Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità - Passaggio Gaudenzio, 1 – 35131 Padova

tassativamente **entro e non oltre le ore 12.00 del giorno 15.02.2016, pena l'esclusione dalla gara**, un plico chiuso e sigillato (preferibilmente senza ceralacca), controfirmato sui lembi di chiusura e recante all'esterno, ben visibile, **oltre alle denominazione della Ditta e/o delle Ditte in caso di R.T.I.**, la seguente dicitura:

PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DEL SERVIZIO RELATIVO AL RITIRO, TRASFERIMENTO NELLO STABILIMENTO DI LAVORAZIONE, TRASFORMAZIONE DEL PLASMA PRODOTTO DALLE STRUTTURE TRASFUSIONALI DELLE REGIONI ABRUZZO, BASILICATA, FRIULI VENEZIA GIULIA, LIGURIA, UMBRIA, VALLE D'AOSTA, VENETO, PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO E PER LA PRODUZIONE, STOCCAGGIO E CONSEGNA DI MEDICINALI E MODERIVATI.

Per le consegne dirette gli orari d'ufficio del CRAS sono i seguenti:

lunedì – giovedì dalle ore 9.00 alle ore 17.00,

venerdì dalle ore 9.00 alle ore 14.00.

Ai fini della validità della ricezione dell'offerta entro il termine stabilito, farà fede il timbro d'arrivo apposto dal Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità.

Non verranno presi in considerazione reclami di sorta nel caso il plico medesimo non giungesse in tempo utile.

Il suddetto plico, al suo interno, dovrà contenere, **pena l'esclusione dalla gara**, le seguenti buste, sigillate e controfirmate a loro volta sui lembi di chiusura, riportanti all'esterno il nominativo della Ditta mittente e, rispettivamente, le seguenti diciture:

- **BUSTA 1** con all'esterno la dicitura "DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA";

- **BUSTA 2** con all'esterno la dicitura "DOCUMENTAZIONE TECNICA";
- **BUSTA 3** con all'esterno la dicitura "OFFERTA ECONOMICA".

☒ **"BUSTA 1 – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"**

Nella "BUSTA 1" dovranno essere inseriti i seguenti documenti:

1. Istanza di partecipazione (utilizzare il fac-simile, Allegato 1, predisposto dalla Stazione appaltante e disponibile all'interno della pagina "Gare in corso", contenuta nel sito del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità, raggiungibile mediante il link <http://www.regione.veneto.it/cras>), contenente:

- gli estremi di identificazione della Ditta concorrente (compreso numero di partita IVA/Codice Fiscale e di iscrizione al Registro delle Imprese), iscrizioni Inps e Inail, dimensione aziendale, Ufficio dell'Agenzia delle Entrate competente per le verifiche di regolarità fiscale
- le generalità complete del firmatario (titolare o legale rappresentante o institore o procuratore)
- l'indicazione motivata delle parti dell'Offerta coperte da segreto tecnico/commerciale, per le quali è precluso l'accesso, ai sensi dell'art. 13 c. 5 lett. a) del D. Lgs 163/2006 e s.m.i..

In caso di RTI, Consorzi ordinari e GEIE, di cui alle lettere d), e) ed f) dell'art 34, comma 1, del D.Lgs 163/2006, già costituiti, l'istanza di ammissione di cui alla presente lett. A) dovrà essere presentata dall'impresa mandataria.

In caso di RTI, Consorzi ordinari e GEIE, di cui alle lettere d), e) ed f) dell'art. 34, comma 1, del D.Lgs. 163/2006, non ancora costituiti, l'istanza di ammissione di cui alla presente lettera A) dovrà essere presentata da tutte le imprese associande (mandataria e mandanti).

In caso di Consorzi di cui alle lettere b) e c) dell'art. 34, comma 1, del D.Lgs 163/2006 l'istanza di ammissione di cui alla presente lettera A) dovrà essere presentata dal Consorzio e dalle Consorziatrici esecutrici dell'appalto.

Si fa presente che le eventuali forme associative, l'avvalimento, nonché il subappalto, per le attività individuate nel capitolato speciale e nel decreto ministeriale 12 aprile 2012, potranno essere ammesse/i solamente nei limiti di cui al decreto ministeriale stesso, tenendo conto dello speciale regime autorizzativo previsto dalla normativa.

2. Dichiarazione sostitutiva (utilizzare il fac-simile, Allegato 2, predisposto dalla Stazione appaltante e disponibile all'interno della pagina "Gare in corso", contenuta nel sito del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità, raggiungibile mediante il link <http://www.regione.veneto.it/cras>), resa e sottoscritta dal titolare, o legale rappresentante, o institore, o procuratore, con sottoscrizione non autenticata, bensì corredata da una copia fotostatica della carta d'identità del sottoscrittore ai sensi dell'articolo 38, comma 3), del DPR 445/2000, oppure, per i concorrenti non residenti in Italia, documentazione idonea equivalente secondo la legislazione dello Stato di appartenenza attestante:

- a.** di essere iscritta alla C.C.I.A.A., indicando per quale attività, numero e data iscrizione, denominazione e forma giuridica, sede legale, codice fiscale e partita I.V.A.;
- b.** di essere autorizzata a partecipare all'appalto in quanto impresa inserita nell'elenco ditte di cui al DM del Ministero Salute 5 dicembre 2014 pubblicato in GU il 7 aprile 2015;
- c.** dati anagrafici (cognome, nome, luogo e data di nascita, residenza) e carica sociale ricoperta da tutti i soggetti che ricoprono un significativo ruolo decisionale e/o gestionale nell'impresa ed in particolare dei seguenti soggetti :
- del titolare e del/i direttore/i tecnico/i se si tratta di impresa individuale;
 - di tutti i soci e del/dei direttore/i tecnico/i se si tratta di società in nome collettivo;
 - dei soci accomandatari e del/i direttore/i tecnico/i se si tratta di società in accomandita semplice;
 - degli amministratori muniti di potere di rappresentanza, del/i direttore/i tecnico/i e del socio unico o del socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci se si tratta di altri tipi di società o consorzi;
 - tutti gli altri soggetti che ricoprono un significativo ruolo decisionale e/o gestionale nell'impresa;
- d.** che non ricorre, sia nei confronti del concorrente che delle persone fisiche sopra indicate, alcuna delle cause di esclusione dalle gare per l'affidamento di contratti pubblici di cui all'art. 38 del D. Lgs. 163/2006 e s.m.i.. La dichiarazione di cui al presente punto C dovrà contenere anche una attestazione circa l'assenza o la presenza di sentenze di condanna, comprese quelle con il beneficio della non menzione (art. 38, comma 2, del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i.);
- e.** che nei confronti dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente alla pubblicazione del bando, di cui al precedente punto b, non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale né è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato per uno o più reati di partecipazione a un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio quali definiti dagli atti comunitari citati all'art. 45, par. 1, Dir. CE 2004/18 (art. 38 lettera c, del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i.)

oppure

in caso di presenza di provvedimenti sopra menzionati, l'impresa dovrà:

- elencare tutti i provvedimenti relativi
- dimostrare che vi è stata completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata.

- f.** - di essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili (L. 12 marzo 1999, n. 68)

oppure

- che l'impresa non è tenuta al rispetto delle norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili (L. 12 marzo 1999, n. 68), avendo alle dipendenze un numero di lavoratori – costituenti base di computo ai sensi dell'art. 5 comma 2, così come modificato dalla L. 247/2007 - inferiore a quindici

oppure

- che l'impresa, avendo alle dipendenze un numero di lavoratori – costituenti base di computo ai sensi dell'art. 5 comma 2, così come modificato dalla L. 247/2007 - compreso tra 15 e 35 e non avendo proceduto – successivamente al 18.01.2000 – ad assunzioni che abbiano incrementato l'organico, non è attualmente obbligata a presentare il prospetto informativo di cui all'art. 9 della L.68/99.

L'ultima delle alternative che precedono può essere utilizzata non oltre 60 giorni dalla data della seconda assunzione successiva al 18.1.2000.

g. *[in caso di consorzi tra società cooperative di produzione e lavoro, consorzi tra imprese artigiane (di cui all'articolo 34, comma 1, lettera b) ed articolo 37, comma 7, del D.lgs 163/2006 ed s.m.i.) ed in caso di consorzi stabili (di cui all'art 34, comma 1, lettera c) ed all'art. 36 comma 5 del D.Lgs 163/06 s.m.i.]:*

- se il Consorzio eseguirà il contratto in proprio oppure quale/i delle imprese consorziate eseguirà/anno il contratto;

- che le/la imprese/impresa consorziate per le /la quali/quale il consorzio concorre e che eseguiranno/eseguirà il contratto non partecipa/partecipano alla procedura di gara in altra forma;

h. Dichiaro:

- o di non essere in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del c.c. con nessun partecipante alla gara in oggetto e di aver formulato l'offerta autonomamente;
oppure
- o di non essere a conoscenza della partecipazione alla procedura in intestazione di soggetti che si trovano, rispetto alla presente Ditta, in una delle situazioni di contratto di cui all'art. 2359 c.c. e di aver formulato l'offerta autonomamente
oppure
- o di essere a conoscenza della partecipazione alla presente procedura di soggetti che si trovano, rispetto alla scrivente impresa, in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del codice civile, indicandone la denominazione, e di aver formulato autonomamente l'offerta;

i. di non incorrere nel divieto previsto dall'art. 13 comma 1 del Decreto legge 4 luglio 2006 n. 223 convertito in legge 4 agosto 2006 n. 248

j. Dichiaro, al fine della riduzione del cinquanta per cento dell'importo della cauzione provvisoria:

- o di essere in possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000, rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000. *(In caso di raggruppamenti temporanei di operatori economici, la dichiarazione dovrà riferirsi a ciascun membro dei medesimi)*

k. le attività che si intendono eventualmente subappaltare o concedere in cottimo , nel rispetto di quanto prevede l'art. 118 del D. Lgs. 163/2006 e s.m.i..

(In assenza della dichiarazione di cui al presente punto, la stazione appaltante non concederà alcuna autorizzazione al subappalto.)

- I. **(nel caso di dichiarazione sottoscritta da procuratore speciale/institore)** i riferimenti della procura o della preposizione institoria in forza della quale viene resa la dichiarazione.

In caso di RTI, Consorzi ordinari e GEIE, di cui alle lettere d), e) ed f) dell'art 34, comma 1, del D.Lgs 163/2006, già costituiti, la Dichiarazione sostitutiva di cui alla presente lett. B) dovrà essere presentata da tutte le imprese associate.

In caso di RTI, Consorzi ordinari e GEIE, di cui alle lettere d), e) ed f) dell'art. 34, comma 1, del D.Lgs. 163/2006, non ancora costituiti, la Dichiarazione sostitutiva di cui alla presente lettera B) dovrà essere presentata da tutte le imprese associande (mandataria e mandanti).

In caso di Consorzi di cui alle lettere b) e c) dell'art. 34, comma 1, del D.Lgs 163/2006 la Dichiarazione sostitutiva di cui alla presente lettera B) dovrà essere presentata dal Consorzio e dalle Consorziare esecutrici dell'appalto.

3. **Cauzione Provvisoria** costituita nei termini di cui al successivo art. 4 del presente Disciplinare di gara;
4. **Impegno di un fideiussore** a rilasciare la garanzia definitiva ai sensi dell'art. 75, comma 8, del D.Lgs. 163/2006, **a pena di esclusione**, qualora risultasse aggiudicatario;
5. L'**attestazione** dell'avvenuto pagamento della contribuzione all'Autorità di Vigilanza sui Contratti Pubblici dovuta ai sensi dell'art. 1, comma 67, della Legge 266/2005, nei termini di cui all'art. 5 del presente Disciplinare di gara:
- 6.
- **In caso di Raggruppamento Temporaneo di Imprese già costituito:**
 - il Mandato collettivo speciale con rappresentanza conferito alla capogruppo dalle altre imprese riunite, risultante da scrittura privata autenticata o atto pubblico, recante l'indicazione della quota di partecipazione di ciascuna impresa al raggruppamento e le parti di fornitura che verranno eseguite dalle singole Ditte
 - la procura relativa conferita a chi legalmente rappresenta l'impresa Capogruppo.
 - **In caso di Raggruppamento Temporaneo di Imprese non ancora costituito:**
 - specifica dichiarazione sottoscritta da tutte le imprese che intendono riunirsi, attestante:
 - a quale Ditta, in caso di aggiudicazione, verrà conferito mandato collettivo speciale con rappresentanza e funzioni di capogruppo,
 - l'impegno della Capogruppo in caso di aggiudicazione ad uniformarsi alla disciplina, di cui all'art. 37, comma 8, D. Lgs. 163/2006 e s.m.i. ;
 - l'indicazione della quota di partecipazione di ciascuna impresa alla costituenda associazione e le parti di fornitura che verranno eseguite dalle singole Ditte.
 - **In caso di consorzi ordinari, di cui all'art. 34, comma 1, lett. e), D. Lgs. 163/2006 e s.m.i. già costituiti:**
 - atto costitutivo del consorzio e successive modificazioni, in originale o copia dichiarata conforme all'originale ai sensi degli artt. 19, 19 bis e 47 del D.P.R. n. 445/2000;

- delibera dell'organo statutariamente competente, indicante l'impresa consorzata con funzioni di referente del consorzio, recante l'indicazione della quota di partecipazione di ciascuna impresa al consorzio;
 - le parti di fornitura che verranno eseguite dalle singole Ditte.
- **In caso di Consorzi ordinari, di cui all'art. 34, comma 1, lett. e), D. Lgs. 163/2006 e s.m.i. non costituiti:**
- specifica dichiarazione sottoscritta da tutte le imprese che intendono consorziarsi, attestante:
 - a quale Ditta, in caso di aggiudicazione, verrà conferito mandato collettivo speciale con rappresentanza e funzioni di referente del consorzio;
 - l'impegno della referente del consorzio, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina, di cui all'art. 37, comma 8, D.Lgs. 163/2006 e s.m.i.;
 - l'indicazione della quota di partecipazione di ciascuna impresa al costituendo consorzio e le parti di servizio che verranno eseguite dalle singole Ditte.

Per quanto non espressamente richiamato ai sopraelencati punti 6a., 6b., 6c. e 6d. si applica la disciplina di cui all'art. 37, D.lgs 163/2006 e s.m.i..

7. **II PASSOE** (documento che l'operatore economico può essere verificato attraverso il sistema AVCPASS) rilasciato dal sistema AVCPASS dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, richiesto ai sensi dell'art. 6 – bis, D. Lgs. 163/2006 e della Deliberazione 20.12.2012, n. 111, dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, come previsto dell'art. 6 del presente disciplinare.

Nei casi di applicazione delle disposizioni di cui all'art. 38 comma 2 bis e all'art. 46 comma 1 ter, la sanzione pecuniaria sarà dovuta in misura pari all'uno per mille del valore a base d'asta.

☒ **“BUSTA 2 – DOCUMENTAZIONE TECNICA”**

Nella “Busta 2” dovranno essere inseriti i seguenti documenti:

- 1) **Progetto generale** (il documento deve essere sintetico per un massimo di 10 fogli formato A4 - fronte retro) descrittivo del servizio offerto nel rispetto dei livelli di servizio **richiesti** dal capitolato speciale;
- 2) **Progetto di supporto** ad accordi, programmi per la gestione delle eccedenze dei prodotti dell'Accordo, inclusi gli intermedi di lavorazione, non allocabili sul circuito nazionale. Si richiede una proposta dettagliata contenente ipotesi praticabili, nelle modalità previste dalla normativa vigente nazionale, finalizzate al programma di autosufficienza europea, nonché a programmi di cooperazione internazionale o a fini umanitari, prevedendo il ristoro dei costi di produzione, in ogni caso senza finalità di lucro per il Committente (vedasi **punto a** degli ulteriori requisiti qualitativi di cui al successivo articolo 7);
- 3) **Dichiarazione** relativamente a:

- a) quota percentuale della fatturazione vincolata all'attuazione di progetti per la qualificazione dei sistemi di produzione dell'accordo da condividere e gestire con il Committente (vedasi **punto b** degli ulteriori requisiti qualitativi di cui al successivo articolo 7);
 - b) eventuale offerta di immunoglobuline polivalenti sottocute, con indicazione della percentuale rispetto al totale, che può variare tra i 10 e i 20 punti percentuali rispetto al totale dell'offerta di immunoglobuline polivalenti (vedasi **punto c** degli ulteriori requisiti qualitativi di cui al successivo articolo 7);
 - c) eventuale offerta di Immunoglobuline con indicazione clinica per CIDP ed eventuale offerta di complesso protrombinico a 4 fattori (vedasi **punto d** degli ulteriori requisiti qualitativi di cui al successivo articolo 7).
- 4) **dichiarazione** attestante le parti dell'offerta tecnica contenenti eventuali segreti tecnico/commerciali ai fini dell'accesso agli atti.

Tutta la documentazione dovrà essere numerata progressivamente su ogni pagina e dovrà inoltre essere preceduta da un indice, redatto in conformità a quanto previsto nei punti precedenti, al fine di agevolare la verifica durante la prima seduta pubblica.

Tutti i documenti devono essere in italiano o tradotti in italiano. Tutta la documentazione tecnica dovrà essere sottoscritta dal Legale Rappresentante dell' impresa;

Tutti i documenti inseriti nelle buste 1) e 2) non devono contenere riferimenti economici all'offerta contenuta nella busta 3).

Il concorrente si assume la responsabilità che quanto presente nel supporto informatico è esattamente corrispondente alla documentazione inviata in forma cartacea. In caso di accesso agli atti verrà trasmessa copia del supporto informatico.

☒ **“BUSTA 3 – OFFERTA ECONOMICA”**

1) Offerta economica:

L'offerta dovrà essere compilata secondo il **modello offerta economica** allegato 3 al presente Disciplinare, predisposto dalla Stazione appaltante e disponibile all'interno della pagina “Gare in corso” contenuta nel sito del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità, raggiungibile mediante il link <http://www.regione.veneto.it/cras>). L'offerta, in carta legale o resa legale, dovrà essere sottoscritta con firma per esteso dal titolare, o legale rappresentante, o procuratore, nonché contenere distintamente:

- a) la ragione sociale, il codice fiscale, la partita IVA e la sede legale della Ditta;
- b) la qualifica ed il nominativo del firmatario;
- c) l'impegno a mantenere valida l'offerta per il periodo di 365 giorni decorrenti dalla data dell'ultimo giorno utile per la presentazione delle offerte.
- d) l'importo annuale offerto di fornitura espresso in cifre ed in lettere (Iva esclusa);
- e) il prezzo di lavorazione offerto per Kg di plasma (Iva esclusa);
- f) le rese offerte per unità di misura relativamente ai prodotti obbligatori ;
- g) l'elenco dei prodotti accessori e relativi quantitativi offerti;

Sulla base delle modalità previste per l'esecuzione della presente fornitura, nonché in considerazione di quanto indicato con determina dall'Autorità di vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture del 5 marzo 2008, si ritiene che i costi della sicurezza derivanti da "interferenze" siano, allo stato attuale, pari a zero.

Nel caso la ditta fornitrice rilevi, al contrario, la presenza di eventuali rischi da interferenza dovrà proporre l'integrazione delle misure di sicurezza.

I prezzi si intendono onnicomprensivi di tutti gli oneri previsti dal capitolato speciale.

I prezzi dovranno essere espressi sia in cifre che in lettere: in caso di discordanza tra l'offerta espressa in cifre e quella espressa in lettere, vale l'offerta espressa in lettere; dovranno altresì essere esposti con un massimo di due cifre dopo la virgola.

Il prezzo offerto (IVA esclusa) non dovrà essere superiore all'importo complessivo annuale a base d'asta, così come indicato nel modello di offerta economica, pena l'esclusione dalla gara.

La presenza di prezzi o informazioni economico-finanziarie in buste diverse da quella n. 3 comporterà l'esclusione dalla gara.

L'offerta dovrà dare evidenza dei costi per la sicurezza, che devono essere specificatamente indicati, come previsto dall'art. 87, comma 4, del D.Lgs. 163/2006.

In caso di RTI, Consorzi ordinari e GEIE, di cui alle lettere d), e) ed f) dell'art 34, comma 1, del D.Lgs 163/2006, già costituiti, l'offerta economica potrà essere sottoscritta dalla sola impresa capogruppo;

In caso di RTI, Consorzi ordinari e GEIE, di cui alle lettere d), e) ed f) dell'art. 34, comma 1, del D.Lgs. 163/2006, non ancora costituiti, l'offerta economica dovrà essere sottoscritta da tutte le imprese associande (mandataria e mandanti).

Si fa presente che non saranno accettate offerte condizionate, né offerte parziali; inoltre, non saranno accettate offerte plurime o alternative.

La Ditta dovrà offrire, **a pena di esclusione**, i prodotti obbligatori indicati nel modello di offerta economica.

2) Elenco prodotti offerti

La ditta dovrà allegare all'offerta economica **l'elenco dei prodotti offerti**, secondo l'allegato 4 predisposto dalla Stazione appaltante e disponibile all'interno della pagina "Gare in corso" contenuta nel sito del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità, raggiungibile mediante il link <http://www.regione.veneto.it/cras>).

Tale elenco dovrà riportare in particolare:

- ragione sociale del fornitore;
- denominazione del prodotto: indicare la denominazione del medicinale offerto come da determina AIC;
- codice A.I.C offerto. La ditta dovrà indicare tutti gli AIC offerti (compreso quello proposto nell'offerta economica);

- numero di unità per confezione: per i prodotti ove il lotto preveda più di un dosaggio o dove è prevista la formulazione del prezzo in unità di misura (es. ml, UI, dose giornaliera, ecc.) diversa dall'unità di vendita (es. tubo, fl. ecc) la ditta dovrà indicare la quantità contenuta nella confezione.

3) Offerta economica dedicata (vedasi art.3 del capitolato speciale)

La ditta inoltre dovrà formulare un'offerta economica dedicata per l'eventuale richiesta di produzione di quantitativi ulteriori di prodotto Fattore VIII (> a 15.000.000 UI/anno), da esprimere per singola UI di prodotto finito.

Tale offerta, in carta legale o resa legale, dovrà essere sottoscritta con firma per esteso dal titolare, o legale rappresentante, o procuratore.

Si precisa che tale offerta non sarà oggetto di valutazione e non concorrerà ai fini dell'aggiudicazione.

Art. 4 – Cauzione provvisoria

Nella busta 1 “Documentazione Amministrativa” dovrà essere inserita la cauzione provvisoria di euro **2.670.000,00**, pari al 2% dell'importo presunto complessivo quinquennale di gara (Euro 133.500.000,00), che la Ditta concorrente dovrà costituire a garanzia dell'offerta.

La cauzione potrà essere costituita, nei modi stabiliti dall'art. 75 del D.Lgs. 163/2006, mediante:

- polizza fideiussoria (rilasciata da imprese di assicurazione) oppure atto di fideiussione (rilasciato da banca o da intermediario iscritto nell'albo di cui all'art. 106 del D.Lgs. 385/1993). La fideiussione dovrà essere intestata a: Regione Veneto – Giunta Regionale, Dorsoduro, 3901 – VENEZIA;
- bonifico bancario intestato a “Servizio Tesoreria della Regione Veneto” – UNICREDIT BANCA S.p.A., versato sul conto corrente IBAN: IT32D0200802017000100543833, specificando nella causale di versamento: “*PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DEL SERVIZIO RELATIVO AL RITIRO, TRASFERIMENTO NELLO STABILIMENTO DI LAVORAZIONE, TRASFORMAZIONE DEL PLASMA PRODOTTO DALLE STRUTTURE TRASFUSIONALI DELLE REGIONI ABRUZZO, BASILICATA, FRIULI VENEZIA GIULIA, LIGURIA, UMBRIA, VALLE D'AOSTA, VENETO, PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO E PER LA PRODUZIONE, STOCCAGGIO E CONSEGNA DI MEDICINALI E MODERIVATI*”.
- ricevuta di deposito rilasciata da una sezione di tesoreria provinciale o da aziende autorizzate comprovante il versamento in titoli, a titolo di pegno, a favore di Regione Veneto – Giunta Regionale, Dorsoduro, 3901 – VENEZIA.

Sarà consentita la regolarizzazione di eventuali cauzioni irregolari.

E' ammessa la riduzione dell'importo della garanzia del 50% per i soggetti in possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme della serie UNI CEI ISO 9000, rilasciata da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, ai sensi dell'art. 75, comma 7, del D.Lgs. 163/2006.

In tal caso la Ditta concorrente deve specificare il possesso di tale requisito e produrre copia conforme all'originale della Certificazione.

In caso di R.T.I. la riduzione della garanzia sarà possibile solo se tutte le Ditte costituenti il raggruppamento sono in possesso della suddetta certificazione.

La cauzione dovrà:

- avere validità per almeno 365 giorni dalla data ultima di presentazione dell'offerta;
- prevedere espressamente la rinuncia del garante all'eccezione di cui all'art. 1957, comma 2, del Codice Civile;
- prevedere espressamente la rinuncia del garante al beneficio della preventiva escussione del debitore principale ai sensi dell'art. 1944 del Codice Civile;
- prevedere l'operatività della garanzia entro 15 giorni su semplice richiesta scritta della Stazione appaltante.

L'offerta dovrà essere accompagnata, **a pena d'esclusione**, dall'impegno del garante a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'art. 113 del D.Lgs. 163/2006, qualora l'offerente risultasse aggiudicatario.

La Stazione Appaltante, nell'atto con cui comunicherà ai non aggiudicatari l'intervenuta aggiudicazione, provvederà nei loro confronti alla svincolo della cauzione provvisoria. Sarà invece trattenuta quella dell'Impresa Aggiudicataria in attesa della costituzione della cauzione definitiva a favore delle Aziende Sanitarie e l'IRCCS IOV che la richiederanno. Solo in seguito a quest'ultimo adempimento, la stessa sarà svincolata.

In caso di R.T.I. o Consorzio la cauzione provvisoria dovrà essere presentata:

- in caso di R.T.I. costituito, dalla Ditta mandataria ed essere intestata alla medesima;
- in caso di R.T.I. costituendo, da una delle Ditte raggruppande ed essere intestata a tutte le Ditte del costituendo raggruppamento;
- in caso di Consorzio, dal Consorzio medesimo ed essere intestata a quest'ultimo.

Art. 5 – Contributo di partecipazione alla gara

La Ditta che intende partecipare alla presente procedura di gara dovrà, **pena l'esclusione dalla gara**, procedere al pagamento del contributo di partecipazione a favore dell'Autorità di Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, ai sensi dell'art. 1, comma 67, della Legge 266/2005, per l'importo di €.500,00

L'avvenuto pagamento del contributo dovrà essere comprovato attraverso l'inserimento all'interno della Busta 1 "Documentazione Amministrativa" rispettivamente:

1. della stampa della ricevuta di pagamento trasmessa via mail dal Sistema di riscossione in caso di versamento **on line**;
2. dello scontrino rilasciato dal punto vendita in caso di pagamento in contanti presso i punti vendita Lottomatica Servizi

Art. 6 – Verifiche sul possesso dei requisiti/AVCPASS

La stazione appaltante, al termine delle operazioni di gara, ai sensi dell'art. 6 – bis, D. Lgs. n. 163/2006, verificherà il possesso dei requisiti di carattere generale, tecnico – organizzativo ed economico – finanziario, tramite la Banca Dati Nazionali dei Contratti Pubblici istituita presso l'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, attraverso l'utilizzo del sistema AVCPASS, fatto salvo quanto previsto dall'art. 6 – bis, comma 3, D. Lgs. n. 163/2006.

Gli operatori economici che intendono partecipare alla presente procedura di gara dovranno, obbligatoriamente, ai sensi dell'art. 6 – bis, D. Lgs. n. 163/2006 e della Deliberazione 20.12.2013, n. 111, dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture, registrarsi al sistema AVCPASS reso disponibile dall'Autorità stessa, accedendo all'apposito link sul portale AVCP (Servizi ad accesso riservato – AVCPASS) secondo le istruzioni ivi contenute.

Il documento che attesta che l'operatore economico può essere verificato tramite AVCPASS (PASSOE) rilasciato dal sistema all'esito della procedura di registrazione, dovrà essere inserito all'interno della Busta A - "Documentazione Amministrativa".

Art. 7 – Criteri di aggiudicazione

L'aggiudicazione sarà effettuata, **a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa**, ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs. 163/2006, tenuto conto congiuntamente del prezzo e degli aspetti qualitativi connessi alla fornitura.

La Commissione giudicatrice all'uopo nominata dispone di 90 punti per le caratteristiche dell'offerta di medicinali emoderivati in termini di convenienza economica, qualità ed efficienza produttiva e 10 punti per ulteriori requisiti qualitativi.

Convenienza economica, qualità ed efficienza produttiva (90 punti)

Ai fini della valutazione dell'offerta più vantaggiosa si procederà all'esame comparativo delle singole offerte secondo le modalità di seguito specificate:

- valorizzazione del delta tra l'importo annuale a base d'asta (Iva esclusa) e l'importo annuale offerto (Iva esclusa), che esprime il prezzo di lavorazione per i volumi dichiarati dal Committente di conferimento plasma pari a 185.000 Kg;
- valorizzazione dell'efficienza degli impianti produttivi in termini di rese superiori rispetto alle rese minime previste nella Tabella A1 del Capitolato speciale per i prodotti obbligatori Albumina e Immunoglobuline polivalenti; le maggiori rese verranno valorizzate sulla base di prezzi di riferimento determinati dalla stazione appaltante;
- valorizzazione della gamma di altri medicinali emoderivati (c.d. prodotti accessori) che la Ditta metterà a disposizione, senza ulteriori oneri per il Committente. La valorizzazione avverrà moltiplicando il volume dichiarato dalla ditta per il prezzo di riferimento indicato nel modello di offerta economica. I volumi di prodotto massimi che verranno valorizzati sono quelli espressi nel modello di offerta economica alla colonna b "fabbisogno stimato annuo".

Al valore più alto dato dalla sommatoria dei tre valori sopra descritti verrà assegnato il punteggio massimo di 90 punti.

Per i valori inferiori l'attribuzione del punteggio sarà condizionata dal delta dalla migliore offerta: per ogni 50.000,00 euro di differenza sarà scalato 1 punto (o frazione) rispetto ai 90 punti assegnati alla migliore offerta.

Nel caso in cui la differenza tra l'offerta più vantaggiosa e quella meno vantaggiosa sia superiore a 4,5 milioni di euro, il valore attribuito al punto sarà ricalcolato come segue:
(valore offerta più vantaggiosa – valore offerta meno vantaggiosa)/90 (arrotondato per eccesso al centinaio di euro).

Ulteriori requisiti qualitativi (10 punti)

Ai fini della valutazione dell'offerta più vantaggiosa si procederà all'esame comparativo delle singole offerte secondo gli ulteriori criteri qualitativi di seguito specificati:

a) 5 punti per:

Progetti di supporto ad accordi, programmi per la gestione delle eccedenze dei prodotti dell'Accordo, inclusi gli intermedi di lavorazione, non allocabili sul circuito nazionale. Si richiede una proposta dettagliata contenente ipotesi praticabili, nelle modalità previste dalla normativa vigente nazionale, finalizzate al programma di autosufficienza europea, nonché a programmi di cooperazione internazionale o a fini umanitari, prevedendo il ristoro dei costi di produzione, in ogni caso senza finalità di lucro per il Committente.

I Progetti saranno valutati sulla base dei seguenti 5 criteri cui potrà essere assegnato al massimo 1 punto. Nel caso in cui al primo e/o al secondo criterio venga attribuito valore 0 il Progetto viene escluso dalla valutazione per i criteri successivi:

1. concreta attuabilità: il Progetto deve già includere gli elementi essenziali per la sua attuazione e le verifiche del caso
2. assenza di ulteriori costi industriali di lavorazione a carico del Committente
3. coincidenza temporale rispetto al contratto
4. possibilità di recupero dei costi di produzione della materia prima o di quota parte di essi
5. volumi di semilavorato/prodotti medicinali allocati mediante il Progetto rispetto all'eccedenza calcolata sul delta tra produzione potenziale e fabbisogno dichiarato dal Committente

b) 2 punti per:

Quota percentuale della fatturazione vincolata all'attuazione di progetti per la qualificazione dei sistemi di produzione dell'accordo da condividere e gestire con il Committente.

Saranno considerate ai fini dell'attribuzione del punteggio solo quote percentuali superiori a 0,5; alle quote inferiori a 0,5 è attribuito un punteggio nullo.

Alla quota maggiore saranno assegnati 2 punti. Alle successive, in ordine decrescente, saranno sottratti 0,25 punti dal punteggio assegnato all'offerta immediatamente precedente.

c) 2 punti per:

Offerta di immunoglobuline polivalenti sottocute:

- per quantitativi compresi tra il 10% e fino al 15% del totale delle immunoglobuline polivalenti sarà assegnato 1 punto
- per quantitativi superiori al 15% e fino al 20 % del totale delle immunoglobuline polivalenti saranno assegnati 2 punti.

d) 1 punto per:

Offerta di Immunoglobuline con indicazione clinica per CIDP (0,75 punti).

Offerta di Complesso protrombinico a 4 fattori (0,25 punti).

Qualora la Ditta con il miglior punteggio complessivo (a + b +c +d) non consegua il punteggio massimo di 10 punti si procederà alla riparametrazione del punteggio qualitativo assegnando 10

punti a tale offerta e punteggio direttamente proporzionale alle altre offerte applicando la seguente formula:

$$\text{Punteggio qualità offerta considerata} = \frac{10 \times \text{punteggio assegnato}}{\text{miglior punteggio assegnato}}$$

La fornitura verrà aggiudicata alla Ditta che, dalla somma dei punteggi ottenuti in sede di Convenienza economica, qualità ed efficienza produttiva e ulteriori requisiti qualitativi, avrà ottenuto complessivamente il punteggio più elevato.

Art. 8 – Svolgimento della procedura aperta

Il giorno **indicato nel bando di gara**, presso il **Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità – Passaggio Gaudenzio, 1 – 35131 Padova**, si terrà la prima seduta aperta al pubblico per l'apertura dei plichi.

In tale seduta il seggio di gara:

- a) procederà all'apertura dei plichi delle Ditte che hanno presentato offerta, al riscontro della completezza e della regolarità della Documentazione amministrativa prodotta, nonché all'accertamento della presenza della busta B "Documentazione tecnica " e della busta C "Offerta economica" richieste, e, conseguentemente, all'ammissione o all'esclusione dei concorrenti;
- b) all'apertura della busta B "Documentazione Tecnica", presentata dalle ditte ammesse e, una volta verificata la completezza e la regolarità dei documenti in essa contenuti,

La documentazione tecnica di cui alla busta B sarà esaminata e valutata dalla Commissione Giudicatrice, appositamente costituita, in sedute riservate.

Nella successiva seduta pubblica, la cui data verrà comunicata via pec con preavviso di almeno 48 ore, il seggio di gara procederà a:

- a) dare lettura dei punteggi di valutazione qualitativa;
- b) procedere, per le Ditte ritenute idonee ed ammesse, all'apertura della busta C, "Offerta economica", e formulare la graduatoria, per ciascun lotto, secondo i punteggi di prezzo e qualità ottenuti

In caso di parità di due o più offerte si procederà, seduta stante, ad effettuare Gara di migliororia, ai sensi delle vigenti disposizioni in materia. Pertanto, l'incaricato delle Ditte concorrenti che parteciperà a tale seduta dovrà essere munito del potere di rappresentare la Ditta e modificare l'offerta. In ipotesi di inutile espletamento della trattativa migliorativa, si procederà al sorteggio tra le offerte risultate prime "a pari merito".

Qualora non sia presente alcuno degli incaricati delle Ditte aventi parità di punteggio o non siano effettuati ribassi, si procederà al sorteggio, secondo quanto stabilito dall'art. 77 del R.D. 25.05.1924, n. 87;

- c) determinare, quindi, nei modi indicati dall'art. 86 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i., la soglia dell'anomalia, e conseguentemente:
 - 1) se l'offerta classificatasi al primo posto della graduatoria non presenterà carattere anormalmente basso, ai sensi dei commi 1 e 2 dell'Art. 86, aggiudicherà, in via **provvisoria**, la gara al concorrente primo in graduatoria, fatto salvo l'esercizio della facoltà di cui all'Art. 86 comma 3 D. Lgs. 163/2006 e s.m.i.;

2) se l'offerta classificatasi al primo posto della graduatoria presenterà carattere anormalmente basso, si procederà a valutare in seduta riservata la congruità secondo quanto previsto dagli Artt. 86, 87 e 88 D. Lgs. 163/2006 e s.m.i.

La Stazione Appaltante si riserva la facoltà, ai sensi dell'Art. 88 comma 7, di valutare l'anomalia delle migliori n. 2 offerte in graduatoria.

All'esito del procedimento di verifica, di cui a precedenti punti a) e b), la Stazione Appaltante dichiara le eventuali esclusioni di ciascuna offerta, che, in base all'esame degli elementi forniti, risulta nel suo complesso inaffidabile, e dichiara l'aggiudicazione provvisoria in favore della migliore offerta non anomala.

All'esito delle fasi descritte in precedenza, la Stazione Appaltante procederà ad effettuare l'aggiudicazione definitiva, la quale diventerà efficace all'esito positivo dei controlli sui requisiti di capacità generale.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di non aggiudicare la fornitura se le offerte presentate dovessero risultare, a proprio insindacabile giudizio, non convenienti o incongrue o per motivate ragioni di pubblico interesse. Si riserva, inoltre, la facoltà di sospendere, reindire e/o non aggiudicare la gara in presenza di adeguate motivazioni.

Art. 9 – Osservanza della legislazione sulla sicurezza e sul lavoro

Il presente articolo è redatto ai sensi dell'articolo n. 26 del Decreto Legislativo n. 81/2008 e ss.mm.ii. al fine di:

- informare le aziende partecipanti alla gara dei rischi specifici presenti nell'ambiente in cui saranno chiamate ad operare;
- informare le succitate aziende sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate dall'Amministrazione nell'ambito della gestione delle proprie attività, ovvero adottate per proprio personale;
- coordinare gli interventi di protezione e prevenzione dai rischi cui sono esposti i lavoratori e gli utenti;
- eliminare le interferenze tra i differenti soggetti operanti nel corso dello svolgimento delle lavorazioni previste nella gara .

Si precisa che nel presente caso è possibile escludere la predisposizione del DUVRI e la conseguente stima di costi per la sicurezza, e pertanto:

- viste le attività oggetto dell'appalto non si sono riscontrate interferenze per le quali intraprendere misure di prevenzione e protezione atte ad eliminare e/o ridurre i rischi;
- non sussistendo rischi interferenti da valutare gli oneri relativi risultano pari a zero, mentre restano immutati gli obblighi a carico delle imprese e lavoratori autonomi in merito alla sicurezza sul lavoro.

Art. 10 – Trattamento dei dati

I dati personali e quelli della Ditta partecipante e della/e ditta/e ausiliarie verranno utilizzati al solo fine dell'espletamento della gara e trattati in adempimento degli obblighi espressamente previsti dalle norme di legge.

Art. 11 – Sito internet e comunicazioni con le Imprese

Le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra il Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità e gli offerenti avverranno, ai sensi dell'art. 77, comma 1, del D.Lgs. 163/2006, a mezzo pec.

I candidati potranno estrarre i documenti di gara consultando il sito Internet <http://www.regione.veneto.it/cras>. È onere dei concorrenti visitare il sito, prima della scadenza dei termini per la presentazione delle offerte, al fine di verificare la presenza di eventuali note integrative o esplicative.

Le comunicazioni e gli scambi di informazioni tra il Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità e gli offerenti avverranno, ai sensi dell'art. 77, comma 1 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i., a mezzo pec o a mezzo fax al numero 041/2793069 nei casi in cui non sia previsto l'obbligo normativo di utilizzo della PEC.

Eventuali chiarimenti possono essere richiesti al Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità a mezzo pec a cras@pec.regione.veneto.it entro e non oltre 14 giorni antecedenti la scadenza del termine per la presentazione delle offerte. Farà fede la data di ricezione della pec da parte del Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità.

Le richieste dovranno riportare l'oggetto della gara seguito dalla dicitura: Richiesta chiarimenti. Entro 6 giorni antecedenti la scadenza per la presentazione delle offerte, il Coordinamento Regionale Acquisti per la Sanità procederà a pubblicare sul sito internet <http://www.regione.veneto.it/cras> le risposte ai quesiti che siano stati richiesti in tempo utile. Nel suddetto sito verrà altresì pubblicato l'esito della gara ad aggiudicazione definitiva avvenuta.

Art. 12 – Norme e condizioni finali

Per ogni altra norma non espressamente dichiarata o contenuta nel presente Disciplinare di gara, valgono le norme vigenti in materia di pubbliche forniture, nonché le norme del Codice Civile in materia di obbligazioni e contratti.

Allegati al disciplinare

- Istanza di partecipazione;
- Dichiarazione sostitutiva;
- Modello di offerta economica;
- Elenco prodotti offerti;
- Capitolato speciale e relativi allegati (Elenco centri ritiro plasma ed Elenco punti distribuzione emoderivati)