

**GARA A PROCEDURA APERTA TELEMATICA PER LA FORNITURA DI VACCINI ANTINFLUENZALI
PER LE AZIENDE SANITARIE, LE AZIENDE OSPEDALIERO-UNIVERSITARIE E L'AZIENDA
OSPEDALIERA DELL'UNIONE DI ACQUISTO DELLA REGIONE SARDEGNA**

Verbale di Gara n. 1 – Seduta del 17.9.2015

L'anno duemilaquindici il giorno diciassette del mese di Settembre, alle ore 10,00 nella sede legale ed amministrativa dell'Azienda Sanitaria Locale di Saniuri, presso il Servizio Provveditorato, in seduta pubblica, si è riunito il Seggio di Gara preposto ai lavori per l'affidamento della fornitura di Vaccini Antinfluenzali per un periodo di mesi 12, a valenza territoriale regionale.

Sono presenti i signori:

M. Gabriella Mailica – Direttore Servizio Provveditorato

Claudia Melas – Operatore del Servizio Provveditorato

Franca Cadoni - Operatore del Servizio Provveditorato

Premesso e Considerato

-che con Deliberazione del Commissario Straordinario n. 506 del 30.7.2015 dell'Azienda Sanitaria di Saniuri, è stata indetta una procedura aperta telematica sopra soglia comunitaria, da aggiudicarsi con il criterio del prezzo più basso, ai sensi dell'art 82 del DLgs 163/2006 smi e del DPR 207/2010, per l'affidamento della fornitura in 4 lotti unici non frazionabili, di Vaccini Antinfluenzali per il periodo di mesi 12 a favore dell'Unione di Acquisto tra le Aziende Sanitarie, le Aziende Ospedaliere-Universitarie e l'Azienda Ospedaliera della Regione Sardegna;

-che nello stesso atto si stabiliva di utilizzare la piattaforma telematica della società CSamed di Cremona, www.albofornitori.it, nei servizi di conduzione dei sistemi e delle applicazioni informatiche necessarie al funzionamento delle procedure telematiche, fino alla formazione della graduatoria finale di aggiudicazione provvisoria, fornendo infine, in automatico, apposito verbale concernente tutte le operazioni di gara registrate dal sistema informatico;

-che nella precedente Delibera 691/18.9.2013 dell'Azienda Sanitaria di Saniuri, unitamente alla costituzione dell'Unione di Acquisto, si nominava il Direttore del Servizio Provveditorato, Dr M. Gabriella Mailica, Responsabile Unico del Procedimento;

-che il valore complessivo presunto della fornitura contempla un importo pari a Euro 1.311.542,70 IVA esclusa, per il periodo di un anno, riferito alla stagione vaccinale 2015-2016;

-che con la medesima Deliberazione 506/30.7.2015 sono stati contestualmente approvati: il Bando di Gara integrale e per estratto; il Disciplinare di Gara con i relativi allegati (scheda fabbisogno; istanza partecipazione e dichiarazione sostitutiva; scheda identificativa di lotti, CIG, importo lotti, fatturato globale e specifico per partecipazione, importi ANAC per lotto, cauzione provvisoria; dichiarazione aspetti tecnico-farmaceutici-organizzativi; Patto di integrità; dettaglio offerta economica), unitamente al Disciplinare Amministrativo, al Disciplinare Tecnico e al Disciplinare Telematico con l'unito Timing di gara;

-che in conformità alle disposizioni vigenti il Bando è stato inviato alla GUUE in data 4.8.2015, pubblicato sulla GUUE 2015/S 152-279965 in data 8.8.2015, pubblicato sulla GURI n 93 in data 10.8.2015, nonché sul sito informatico del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti in data 11.8.2015, sul sito informatico della RAS in data 11.8.2015, sul sito informatico presso l'Osservatorio/ANAC in data 12.8.2015, sul sito aziendale www.aslsanluri.it in data 11.8.2015 e sul sito del gestore CSamed www.albofornitori.it in data 4.8.2015

-che lo stesso bando è stato pubblicato, per estratto, in data 17.8.2015 sui quotidiani a carattere nazionale "la Repubblica" e "Gazzetta Aste e Appalti Pubblici", e sui quotidiani a diffusione regionale "L'Unione Sarda" e "La Nuova Sardegna";

-che, in conformità all'art 11 del Disciplinare di Gara, è stato regolarmente pubblicato, nel sito telematico di gara e nel sito aziendale, il Verbale deputato a raccogliere i chiarimenti spontanei della stazione appaltante ed i quesiti che dovevano pervenire tramite il Forum Telematico dedicato sul sito www.albofornitori.it, da riscontrarsi nei modi e nei tempi fissati nel Timing di gara, precisando che, come da Verbale, pubblicato e unito al presente sotto allegato 1) agli effetti formali e sostanziali, non sono pervenuti quesiti dagli Operatori Economici concorrenti, ma è presente solamente un chiarimento della Stazione Appaltante;

-che negli stessi siti informatici di gara, CSamed e Azienda, come da Disciplinare sono state pubblicate, in data 7.9.2015, le spese per la pubblicazione sui quotidiani, nazionali e regionali da rimborsarsi da parte degli Operatori Economici aggiudicatari, che ammontano a € 3.117,35 (IVA c);

fc 

-che nella Deliberazione 506/30.7.2015 si stabiliva la composizione del Seggio di Gara, cui affidare la conduzione della procedura di gara finalizzata all'attività di individuazione della migliore offerta, pur ritenendo opportuna la conduzione della gara con operatori dell'Azienda Capofila, da ciò risultando tale organismo composto dal RUP/Direttore del Servizio Provveditorato quale Autorità di Gara/Presidente e da due testimoni, uno dei quali con funzioni di Segretario Verbalizzante;

Per quanto sopra il Seggio di Gara risulta così composto

M. Gabriella Mallica – RUP/Presidente di Seggio

Claudia Melas – Testimone

Franca Cadoni – Testimone, con funzioni di Segretario Verbalizzante

tutti operatori del medesimo Servizio Provveditorato dell'Azienda Sanitaria di Sanluri, Capofila della gara per la fornitura di Vaccini Antinfluenzali secondo le necessità delle Aziende dell'Unione di Acquisto della Regione Sardegna, per un periodo di 12 mesi.

Tutto ciò premesso e considerato

Il Presidente, dopo aver verificato la regolarità delle convocazioni e la presenza dei due testimoni, dichiara aperta la seduta.

Non sono presenti rappresentanti degli Operatori Economici partecipanti alla gara.

Preliminarmente, il Presidente illustra la l'impostazione della procedura di gara, totalmente digitalizzata, esperita con "unico round", rileva le specificità e particolarità, come da art 12.2 del "Disciplinare di Gara e Disciplinare Contrattuale", della presente procedura: firma digitale; attestazione di copia scannerizzata conforme al documento analogico originale; documentazione resa legale. Evidenzia la documentazione da presentarsi in tale prima fase di gara; la valenza della firma digitale e della marcatura temporale da apporsi sul file.zip che equivalgono ad apposizione delle stesse su ogni singolo file contenuto nel medesimo file.zip; le modalità tutte di caricamento da parte degli Operatori Economici, la tempistica e la gestione telematica della gara, come chiaramente precisate nel Disciplinare Telematico - Parte V.

Precisa pure, che la conduzione della gara sarà improntata ai principi di logicità e ragionevolezza, data la specificità del prodotto e la attuale situazione del mercato, pur nel rispetto dei principi di concorsualità e di ampia partecipazione, ai quali devono uniformarsi le procedure ad evidenza pubblica, fermo pure, tutto quanto richiesto in gara quali elementi imprescindibili e non derogabili, ai fini della validità della partecipazione di ciascun Operatore Economico.

Specifica che, la Documentazione Amministrativa richiesta, debitamente sottoscritta con firma digitale, come da art 12.1 del Disciplinare, risulta essere:

- Istanza di partecipazione/dichiarazione sostitutiva, in conforme bollo, debitamente compilata in ogni parte, (allegato 2) del Disciplinare;**
- Attestazione del versamento, dove dovuto, del contributo a favore dell'ANAC, scannerizzata e conformizzata all'originale (allegato 3) del Disciplinare;**
- Garanzia provvisoria a corredo dell'offerta, scannerizzata e conformizzata all'originale, per l'importo indicato nell'allegato 3) del Disciplinare ;**
- Elencazione delle specialità offerte in gara, con le indicazioni richieste;**
- Disciplinare Amministrativo e Tecnico, debitamente sottoscritti, (Parte III e IV del Disciplinare);**
- Procura eventuale, scannerizzata e conformizzata all'originale;**
- Patto di integrità, come da allegato 5) del Disciplinare;**
- Verbale del Forum.**

I lavori iniziano accedendo al portale www.albofornitori.it, procedura Net4market

Il Presidente constata che:

-come risulta dal sistema, hanno richiesto l'abilitazione i seguenti n. 4 Operatori Economici: GlaxoSmithKline SpA; Novartis Vaccines influenza sri; PaxVax Italy sri; Sanofi Pasteur MSD SpA;

-dal sistema si evidenzia che la PaxVax non ha caricato alcuna documentazione e pertanto risulta non partecipante alla procedura telematica di gara. La PaxVax deve essere, pertanto disabilitata dalla gara. Il Presidente procede alla disabilitazione dalla piattaforma e all'invio di comunicazione, a mezzo posta elettronica certificata, alla stessa PaxVax di esclusione dalle successive fasi di gara.

Di seguito, tramite la procedura telematica, viene effettuata la verifica della firma digitale e marcatura temporale apposte da ciascuno degli Operatori Economici. Effettuata la verifica e risultatane la regolarità, si dà avvio alla procedura telematica di gara iniziando dalla disamina della documentazione amministrativa, per seguire con la documentazione tecnica. Le modalità delle diverse fasi di gara, sono

TC  ² 

analiticamente descritte nel Disciplinare di Gara ed in particolare nel Disciplinare Telematico, che si richiamano.

L'esame di quanto da presentarsi, inizia quindi, con l'apertura e l'esame del file in formato digitale della documentazione amministrativa, posta a corredo dell'offerta, per verificarne la completezza e la regolarità e caricati a sistema dai restanti n. 3 Operatori Economici. I file vengono aperti nel medesimo ordine che compare nel sistema:

- GlaxoSmithKline SpA
- Novartis Vaccines Influenza srl
- Sanofi Pasteur MSD SpA

La disamina della documentazione amministrativa, con riferimento ai diversi punti dell'art 12.1 porta alle seguenti risultanze:

GlaxoSmithKline SpA

Presenta la documentazione in formato digitale.

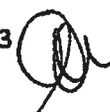
- punto 1) Istanza di partecipazione/dichiarazione sostitutiva: apposizione di conformi bolli cartacei, compilata in ogni parte, completa delle dichiarazioni richieste; identificativo dichiarante, indicazione di partecipazione al lotto n 1, riferimenti INPS, INAIL, Agenzia Entrate, CCIAA, soggetti attualmente in carica; indicazione del fatturato globale e fatturato specifico con i valori dell'ultimo triennio, ben ricomprendente quanto richiesto nell'allegato 3) del Disciplinare ai fini della partecipazione alla gara; riscontro con i precisi riferimenti delle principali forniture dell'ultimo triennio nel settore in gara in elenco unito e con gli importi di riferimento; le indicazioni della tracciabilità finanziaria, gli identificativi della banca d'appoggio, del conto ed i delegati ad operare sullo stesso; la precisazione del mandato di riscossione crediti a Farmafactoring; la dovuta dichiarazione sostitutiva di certificato camerale e la dichiarazione di idoneità morale;
- punto 2) Attestazione scannerizzata e con dichiarazione di conformità all'originale, del versamento del contributo a favore dell'ANAC, per l'importo indicato nell'allegato -3) del Disciplinare riferito al lotto cui partecipa;
- punto 3) Garanzia provvisoria scannerizzata, conformizzata all'originale, prestata mediante fidejussione bancaria, per l'importo indicato nell'allegato 3) del Disciplinare, pari al 2% del valore del lotto cui partecipa;
- punto 4) Elencazione della specialità offerta in gara, cui al lotto 1, con le precisazioni richieste;
- punto 5) Disciplinare Amministrativo e Tecnico (Parte III e IV del Disciplinare), scannerizzati, debitamente sottoscritti per integrale accettazione, poiché costituiranno parti integrali e sostanziali del contratto di fornitura in caso di aggiudicazione;
- punto 6) Procura speciale a favore del firmatario di tutti gli atti di gara, in copia scannerizzata e con unita dichiarazione di conformità all'originale detenuto dal soggetto firmatario;
- punto 7) Patto di Integrità firmato dal medesimo Procuratore;
- punto 8) Verbale del Forum.

Tutta la documentazione amministrativa presentata dalla GlaxoSmithKline è regolare, e l'Operatore Economico viene ammesso alle fasi successive di gara.

Novartis Vaccines influenza srl

Presenta la documentazione in formato pdf.

- punto 1) Dichiarazione riferita al contenuto dell'Allegato 3) del Disciplinare; nell'istanza di partecipazione-dichiarazione sostitutiva, si rileva: apposizione di n 1 bollo cartaceo, anziché uno ogni quattro pagine, come da art 12.2, del paragrafo "documentazione resa legale", pertanto poiché l'imposta è assolta in maniera insufficiente, verrà inviata debita comunicazione per la regolarizzazione all'Ufficio del Registro competente. Per il resto, la documentazione risulta compilata in ogni parte, completa delle dichiarazioni richieste; identificativo dichiarante, indicazione di partecipazione al lotto n 2, riferimenti INPS, INAIL, Agenzia Entrate, CCIAA, soggetti attualmente in carica e soggetti cessati; dichiarazione relativa ai soggetti cessati. Relativamente alla necessità di indicazione del fatturato globale e fatturato specifico, precisa che: la Novartis Vaccines Influenza srl è società di recente costituzione (6.11.2014) sorta dalla scissione parziale della Novartis Vaccines and Diagnostics srl, con la cessione del ramo vaccini influenzali. Per tale ragione non presenta fatturato degli ultimi 3 anni. In ogni caso, il fatturato globale e il fatturato specifico, con riferimento a Novartis Vaccines and Diagnostics, qui riferito ai vaccini antinfluenzali, degli ultimi 3 anni è superiore a quanto richiesto nell'allegato 3) del Disciplinare ai fini della partecipazione alla gara; i riferimenti delle principali forniture dalla data di scissione, 20.11.2014, ricomprendono i valori richiesti, connessi allo specifico settore in gara; unisce due dichiarazioni bancarie riasciute ai sensi dell'art 41 del

TRC F 3 

DLgs 163/2006; indica i riferimenti della tracciabilità finanziaria, gli identificativi della banca d'appoggio, del conto ed i delegati ad operare sullo stesso; la dovuta dichiarazione sostitutiva di certificato camerale e le dichiarazioni di idoneità morale;

- punto 2) Copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale del versamento del contributo a favore dell'ANAC, per l'importo indicato nell'allegato 3) del Disciplinare riferito al lotto cui partecipa;
- punto 3) Copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale della garanzia provvisoria, prestata mediante fidejussione bancaria, per l'importo indicato nell'allegato 3) del Disciplinare, pari al 2% del valore del lotto cui partecipa;
- punto 4) Elencazione della specialità offerta in gara, cui al lotto 2, con le precisazioni richieste;
- punto 5) Disciplinare Amministrativo e Tecnico (Parte III e IV del Disciplinare), scannerizzati, debitamente sottoscritti per integrale accettazione, poiché costituiranno parti integrali e sostanziali del contratto di fornitura in caso di aggiudicazione;
- punto 6) Copia scannerizzata e attestazione di conformità al documento analogico originale, della Procura Speciale a favore del firmatario di tutti gli atti di gara;
- punto 7) Patto di Integrità firmato dal medesimo Procuratore;
- punto 8) Verbale del Forum.

Tutta la documentazione amministrativa presentata dalla Novartis Vaccines Influenza sri è regolare, con l'intesa della necessaria regolarizzazione del bollo, e l'Operatore Economico viene ammesso alle fasi successive di gara.

Il RUP procederà alla richiesta di regolarizzazione ai competenti Uffici.

Sanofi Pasteur MSD SpA

Presenta tutta la documentazione richiesta sia in formato digitale che in pdf.

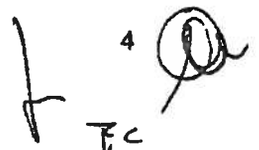
- punto 1) Dichiarazione di copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale della istanza di partecipazione e dichiarazione sostitutiva: apposizione di adeguati bolli cartacei, compilata in ogni parte, completa delle dichiarazioni richieste; identificativo dichiarante, indicazione di partecipazione ai lotti n 3 e n 4, riferimenti INPS, INAIL, Agenzia Entrate, CCIAA, soggetti attualmente in carica e soggetti cessati; dichiarazione relativa ai soggetti cessati; dichiarazione con i nominativi dei soggetti e relative cariche societarie; indicazione del fatturato globale e fatturato specifico con i valori dell'ultimo triennio, ben ricomprendente quanto richiesto nell'allegato 3) del Disciplinare ai fini della partecipazione alla gara; riscontro con i precisi riferimenti delle principali forniture dell'ultimo triennio nel settore in gara in elenco unito e con gli importi di riferimento; i riferimenti della tracciabilità finanziaria, gli identificativi della banca d'appoggio, del conto ed i delegati ad operare sullo stesso; la dovuta dichiarazione sostitutiva di certificato camerale e le dichiarazioni di idoneità morale; certificazione UNI EN ISO;
- punto 2) Dichiarazione di copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale del versamento del contributo a favore dell'ANAC, per l'importo indicato nell'allegato 3) del Disciplinare riferito al lotto n. 4, mentre non è dovuto per il lotto n 3;
- punto 3) Dichiarazione di copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale della garanzia provvisoria, prestata mediante fidejussione bancaria, per l'importo indicato nell'allegato 3) del Disciplinare, riferito ai lotti n 3 e n 4 pari al 1% del valore dei lotti cui partecipa;
- punto 4) Elencazione della specialità offerta in gara, cui ai lotti n 3 e n 4, con le precisazioni richieste;
- punto 5) Dichiarazione di copia scannerizzata e attestazione di conformità al documento analogico originale del Disciplinare Amministrativo e Disciplinare Tecnico (Parte III e IV del Disciplinare), debitamente sottoscritti per integrale accettazione, poiché costituiranno parti integrali e sostanziali del contratto di fornitura in caso di aggiudicazione;
- punto 6) Dichiarazione di copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale della Procura speciale a favore del firmatario di tutti gli atti di gara;
- punto 7) Dichiarazione di copia scannerizzata e attestazione di conformità all'originale del Patto di Integrità firmato dal medesimo Procuratore;
- punto 8) Verbale del Forum.

Tutta la documentazione amministrativa presentata dalla Sanofi Pasteur MSD SpA è regolare, l'Operatore Economico viene ammesso alle fasi successive di gara.

Da tale disamina e da quanto dichiarato in riferimento all'art 12.1 punto 4) "Elencazione delle specialità" per le quali si presenta offerta, emerge che:

- GlaxoSmithKline SpA, partecipa per il lotto 1
- Novartis Vaccines Influenza sri, partecipa per il lotto 2

4
FC



-Sanofi Pasteur MSD SpA, partecipa per i lotti 3 e 4
Pertanto risulta presentata offerta per tutti i lotti in gara.

Concluso l'esame della Documentazione Amministrativa, di seguito, come precisato nell'art 15 del Disciplinare di Gara, che evidenzia la progressione delle varie fasi di gara, si procede alla verifica della presenza della Documentazione Tecnica richiesta.

La Documentazione Tecnica richiesta interessa:

-Scheda "Aspetti tecnico-organizzativi" debitamente compilata in ogni sua parte, cui all'allegato 4) del Disciplinare di Gara;

-Dichiarazione attestante tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 2) del Disciplinare;

-Relazione che attesti tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 3) del Disciplinare;

-Schede di sicurezza, se dovute;

-Schede Tecniche, se non presenti nel sito del Ministero/AiFA, come da art 13.1 punto 5) del Disciplinare;
Per la verifica della presenza della documentazione tecnica, si segue il medesimo ordine di apertura della documentazione amministrativa.

La disamina della documentazione tecnica, con riferimento ai diversi punti dell'art 13.1 porta alle seguenti risultanze:

GlaxoSmithKline SpA

Presenta la documentazione in formato digitale, con riferimento al lotto 1.

-punto 1) Scheda "Aspetti tecnico-organizzativi" debitamente compilata in ogni sua parte, con precisa descrizione dei piani di emergenza in caso di ritiro della specialità dal mercato;

-punto 2) Dichiarazione attestante tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 2) del Disciplinare;

-punto 3) Relazione che attesti tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 3) del Disciplinare;

-punto 4) Scheda di Dati di Sicurezza;

-punto 5) Schede Tecniche: presenta dichiarazione che la "Scheda Tecnica aggiornata del vaccino antinfluenzale offerto, sarà disponibile non appena il Ministero della Salute autorizzerà l'immissione in commercio del prodotto con i ceppi virali per la campagna vaccinale 2015/2016"; unitamente a Foglietto Illustrativo e Riassunto Caratteristiche del Prodotto/RCP.

Dalla disamina emerge che GlaxoSmithKline ha presentato la documentazione tecnica richiesta nell'articolo 13.1 del Disciplinare di Gara.

Novartis Vaccines Influenza srl

Presenta la documentazione in formato pdf.

-punto 1) Scheda "Aspetti tecnico-organizzativi" debitamente compilata in ogni sua parte;

-punto 2) Dichiarazioni (una per ogni singola voce) attestante tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 2) del Disciplinare, precisando di non avere da eccepire per divulgazione di segreti tecnici o commerciali;

-punto 3) Relazione riferita all'art 13.1 punto 3) del Disciplinare, evidenziando che nel contesto della produzione e composizione, le specialità sono letex free, mentre non può escludersi nel contenitore e nell'ago che contiene 10% di gomma naturale secca vulcanizzata; pure dichiara che "ai sensi dell'art 86 e 87 DLgs 163/2006 i costi relativi alla sicurezza in budget per l'anno 2015 sono pari a € 1.120,64"

-punto 4) Schede Sicurezza: precisa che trattasi di specialità medicinali ad uso umano e ai sensi del DLgs 52/3.2.1997 art 1, non necessitano di tale documentazione;

-punto 5) Schede Tecniche, unitamente a Riassunto Caratteristiche del Prodotto/RCP riferito al lotto 2, revisionato nel settembre 2015.

Dalla disamina emerge che Novartis Vaccines influenza srl, ha presentato la documentazione tecnica richiesta negli atti di gara.

Sanofi Pasteur MSD SpA

Presenta tutta la documentazione richiesta sia in formato digitale che in pdf, riferita al lotto n.3 e lotto n. 4:

-punto 1) Scheda "Aspetti tecnico-organizzativi" debitamente compilata in ogni sua parte, con precisa descrizione dei piani di emergenza in caso di ritiro della specialità dal mercato, riferita sia al lotto n. 3 che al lotto n.4;

-punto 2) Dichiarazioni, una per ciascun lotto cui partecipa, attestanti tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 2) del Disciplinare, con la precisazione che le specialità fornite rispettano i requisiti precisati nell'art 37 del Disciplinare di Gara/Tecnico;

-punto 3) Relazione che attesta, riferito alle specialità dei due lotti, tutto quanto indicato nell'art 13.1 punto 3) del Disciplinare;

5
FC

-punto 4) Schede Sicurezza: precisa che le specialità offerte, ai sensi delle norme vigenti, non necessitano di tale documentazione ;

-punto 5) Schede Tecniche: presenta conforme impegno alla trasmissione del Foglietto Illustrativo, Etichettatura e Riassunto Caratteristiche del Prodotto/RCP adeguati per ceppi e composizione, non appena approvati da AIFA, unisce RCP revisionato in data giugno 2015. Per la specialità del lotto n 4 presenta RCP revisionato in agosto 2015.

Dall'esame si rileva che Sanofi Pasteur MSD SpA, ha presentato la documentazione tecnica richiesta nel Disciplinare di Gara.

Considerata la regolarità della documentazione tecnica presentata, tutti gli Operatori Economici concorrenti vengono abilitati per il proseguo della gara, per i lotti cui ciascuno intende partecipare.

Definito quanto sopra, è necessario procede di seguito, ai sensi dell'art 48 comma 1 DLgs 163/2006 e in conformità all'art 15.2 del Disciplinare di Gara "Sub procedimento di sorteggio", nei confronti degli Operatori Economici rimasti abilitati.

Si procede, quindi, ai sensi dell'art. 48 del DLgs 163/2006, al sorteggio pubblico telematico, eseguito dal sistema in automatico, per l'estrazione dell'Operatore Economico che sarà invitato a comprovare il possesso dei requisiti di capacità economico-finanziaria e tecnico-organizzativa richiesti nel Bando di Gara. Considerato che il numero degli Operatori Economici da estrarsi deve essere non inferiore al 10% degli offerenti arrotondato all'unità superiore, e che il numero degli Operatori rimasti abilitati e ammessi è pari a tre, si procederà all'estrazione di n. 1 Operatore Economico.

Il sorteggio telematico, effettuato direttamente dal sistema, ha il seguente risultato:

-Operatore Economico: GlaxoSmithKline SpA

Il Presidente precisa che successivamente, alla chiusura della presente seduta, verrà trasmessa dal RUP con pec tramite la medesima piattaforma, la relativa comunicazione all'Operatore Economico sorteggiato per la comprova del possesso dei requisiti di capacità economica-finanziaria e tecnico organizzativa autocertificati in sede di gara, e che lo stesso Operatore dovrà depositare nel sistema la documentazione richiesta, entro 10 giorni dalla data della stessa comunicazione. Sempre in un file.zip firmato digitalmente e marcato temporalmente, che equivale a firma e marcatura su ogni singolo file contenuto nello stesso file.zip

Lo stesso Presidente, da atto che nella seconda fase di gara, dopo le risultanze della verifica ex art 48 si procederà all'uploid dell'offerta economica nei tempi indicati nel timing di gara e nelle modalità del Disciplinare Telematico. Mentre, nella terza fase di gara nei tempi indicati dal Timing, tutta la documentazione tecnica verrà trasmessa ai tecnici competenti del Servizio Farmaceutico che provvederanno alla verifica di idoneità e rispondenza tra quanto richiesto e quanto offerto.

Il Presidente evidenzia che nella successiva seduta si procederà alla disamina della documentazione presentata da GlaxoSmithKline SpA, le cui risultanze saranno pubblicate nella piattaforma telematica.

Il Presidente dà atto infine che, dopo la chiusura della presente seduta, il RUP procederà alla comunicazione all'Operatore GlaxoSmithKline SpA, di soggetto sorteggiato ai sensi dell'art 48 comma 1 DLgs 163/2006; alla pubblicazione del presente verbale sulla piattaforma "albofornitori", dove si svolge la presente gara telematica; alla comunicazione a tutti gli Operatori Economici partecipanti della presenza del verbale nel sistema, per doverosa e opportuna conoscenza; alla comunicazione al competente l'Ufficio del Registro del recupero dell'imposta, per la necessaria regolarizzazione, in conformità alle norme vigenti in materia di bollo.

Rileva, pure, che gli Operatori Economici sono a conoscenza in tempo reale dell'andamento della gara, precisa che, anche se evidenziato nel Disciplinare di Gare, che le pubblicazioni sulla piattaforma telematica hanno valenza di avvenuta comunicazione, in ogni caso il RUP, a chiusura dei lavori, provvederà alle comunicazioni conseguenti.

La presente seduta di gara termina alle ore 13,30.

Il presente Verbale, redatto su carta libera per uso amministrativo, viene letto, approvato e sottoscritto come segue:

Il RUP/Presidente:

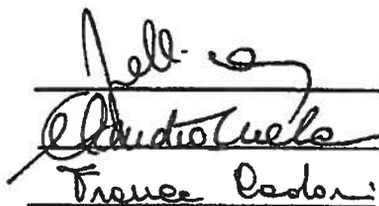
M. Gabriella Mallica

I Testimoni:

Claudia Melas

Franca Cadoni

con funzioni di Segretario verbalizzante



Allegati:

n. 1: Verbale Forum

Esportazione forum

Oggetto gara: Vaccini antinfluenzali

Argomento 1: Vaccini Antinfluenzali - Chiarimenti della stazione appaltante

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p>Vaccini Antinfluenzali - Chiarimenti della stazione appaltante</p> <p>Nel Disciplinare di Gara all'art 6.3 "REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICO-FINANZIARIO E TECNICO ORGANIZZATIVO (art 41 e art 42 DLgs 163/2006 smi)" riferito al fatturato delle forniture dell'ultimo triennio vengono riportate le annualità "(2011-2012-2013)".</p> <p>E' da intendersi semplicemente, come da art 41 del DLgs 163/2006 smi, sia per il fatturato globale che per il fatturato specifico, la dicitura "realizzati negli ultimi tre esercizi"</p> <p>Parimente nell'allegato 2) "DICHIARAZIONE UNICA"- Modello per le dichiarazioni rilasciate dagli operatori economici in ordine al possesso dei requisiti di partecipazione, rese ai sensi del DPR 445/2000, al punto 10, riferito al medesimo art 41 le specifiche delle annualità indicate, sono da intendersi semplicemente ".....ultimi tre esercizi" riferito a ciascun anno sia per il fatturato globale che per il fatturato specifico.</p> <p>Le specifiche delle annualità indicate devono considerarsi come "non poste"</p> <p>Ancora, nel medesimo punto 10 dello stesso allegato 2), il valore economico cui al fatturato globale è da intendersi riferito a un periodo di otto (8) mesi ed il fatturato specifico è da intendersi riferito a un periodo di quattro (4) mesi. Ciò si evince chiaramente nell'art 6.3 del Disciplinare di Gara e nell'allegato 3) alle colonne "valore di fatturato globale" e "valore di fatturato specifico"</p>	07/08/2015 12:27

Argomento 8: spese pubblicazione giornali

Autore	Messaggio	Data
Ente	<p>spese pubblicazione giornali</p> <p>Art 66 del DLgs 163/2006 smi – Art 34 comma 35 del DL 179/2012 convertito con L 221/2012</p> <p>Le spese sostenute per la pubblicazione dell'estratto di indizione della gara Vaccini Antinfluenzali risultano le seguenti:</p> <p>L'Unione Sarda: € 1.104,35 (IVA c)</p> <p>La Nuova Sardegna e La Repubblica: € 2.013,00 (IVA c)</p> <p>Appalti e Contratti: compreso nell'abbonamento annuale</p> <p>Per un totale di € 3.117,35 (IVA c)</p> <p>Le spese di pubblicazione dell'esito di gara saranno rese note non appena disponibili</p>	07/09/2015 15:43
Ente	<p>Re:spese pubblicazione giornali</p> <p>"Art 66 del DLgs 163/2006 smi – Art 34 comma 35 del DL 179/2012 convertito con L 221/2012</p> <p>Le spese sostenute per la pubblicazione dell'estratto di indizione della gara Vaccini Antinfluenzali risultano le seguenti:</p> <p>L'Unione Sarda: € 1.104,35 (IVA c)</p> <p>La Nuova Sardegna e La Repubblica: € 2.013,00 (IVA c)</p> <p>Aste e Appalti Pubblici: compreso nell'abbonamento annuale</p> <p>Per un totale di € 3.117,35 (IVA c)</p> <p>Le spese di pubblicazione dell'esito di gara saranno rese note non appena disponibili</p>	07/09/2015 15:57

fc 

Rapporto di verifica

Nome file Livello1: 20150923171500988_Verbale gara Antinfluenzali 17.9.2015.pdf (20).p7m

Data di verifica: 16/10/2015 10:47:23

Firmatario	Autorità emittente	Pagina	Esito verifica
 MARIA GABRIELLA MALLICA	ArubaPEC S.p.A. NG CA 3	2	

MARIA GABRIELLA MALLICA

 **La Firma è Integra**

La Firma è in formato Busta Cades

 **Il certificato è attendibile**

 **Il certificato ha validità legale**

Il certificato è conforme alla direttiva europea 1999/93/EC.

Il certificato è conservato dalla CA per almeno 20 anni.

La chiave privata associata al certificato è memorizzata in un dispositivo sicuro conforma alla direttiva europea 1999/93/EC.

 **Il certificato non risulta revocato**

Verifica on line effettuata in data 16/10/2015 08:47:23 UTC

Dettagli certificato

Nome e Cognome del soggetto : **MARIA GABRIELLA MALLICA**

Codice Fiscale / Partita IVA : : **IT:MLLMGB54R61E0850**

Titolo : **Non disponibile**

Organizzazione : **non presente**

Nazione : **IT**

Numero di serie : **16519217b089aacb13c4b717f67395bf**

Scopi del certificato : **1.3.6.1.4.1.29741.1.1.1**

Validità : dal **06/12/2012 00:00:00 UTC** al **06/12/2015 23:59:59 UTC**

Appendice A.

A.1 Certificati delle autorità radice (CA)

A.1.1 ArubaPEC S.p.A. NG CA 3

Nome e Cognome del soggetto : **ArubaPEC S.p.A. NG CA 3**

Nazione : **IT**

Numero di serie : **6cad805e30383cc586f31fab2f6e95f7**

Scopi del certificato : **1.3.6.1.4.1.29741.1.1**

Validità : dal **22/10/2010 00:00:00 UTC** al **22/10/2030 23:59:59 UTC**