

REPUBBLICA ITALIANA

BOLLETTINO UFFICIALE DELLA REGIONE LAZIO

PARTE PRIMA - PARTE SECONDA

Roma, 19 aprile 2003

Si pubblica con frequenza di 10, 20 e 30 di ogni mese
Registrazione Tribunale di Roma n. 569/1986

DIREZIONE REDAZIONE E AMMINISTRAZIONE PRESSO LA PRESIDENZA DELLA GIUNTA REGIONALE - VIA CRISTOFORO COLOMBO, 212 - 00147 ROMA

IL BOLLETTINO UFFICIALE si pubblica a Roma in due distinti fascicoli:

- 1) la Parte I (Atti della Regione) e la Parte II (Atti dello Stato e della U.E.)
- 2) la Parte III (Avvisi e concorsi)

Modalità di abbonamento e punti vendita:

L'abbonamento ai fascicoli del Bollettino Ufficiale si effettua secondo le modalità e le condizioni specificate in appendice e mediante versamento dell'importo, esclusivamente sul c/c postale n. 42759001 intestato a Regione Lazio abbonamento annuale o semestrale alla Parte I e II; alla parte III; alle parti I, II e III al Bollettino Ufficiale. Per informazioni rivolgersi alla Regione Lazio - Servizio Promulgazione e Pubblicazione, Tel. 06-51685371 - 06-51685116/18.

Il Bollettino Ufficiale della Regione Lazio è ora consultabile anche in via telematica tramite Internet accedendo al sito www.regione.lazio.it

Il Bollettino Ufficiale può essere visualizzato e/o stampato sia in forma testuale che grafica.

Gli utenti sono assistiti da un servizio di "help" telefonico (06-85084200).

Da Gennaio 2001 l'accesso alla consultazione del Bollettino in via telematica tramite INTERNET è gratuito al pubblico.

Si rinvia ugualmente all'appendice per le informazioni relative ai punti vendita dei fascicoli del Bollettino Ufficiale.

Riproduzione anastatica

PARTE I

ATTI DELLA GIUNTA REGIONALE

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 14 marzo 2003, n. 210.

Approvazione atti di gara regionale per la fornitura di specialità medicinali per le Aziende USL ed Ospedaliere della Regione Lazio.

GIUNTA REGIONALE DEL LAZIO

.....

14 MAR. 2003

ESTRATTO DAL PROCESSO VERBALE DELLA SEDUTA DEL

ADDI 14 MAR. 2003 NELLA SEDE DELLA REGIONE LAZIO, IN VIA CRISTOFORO COLOMBO, 210-
ROMA, SI È RIUNITA LA GIUNTA REGIONALE, COSÌ COSTITUITA:

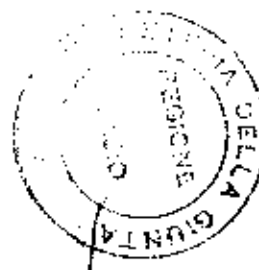
STORACE	Francesco	Presidente	GARGANO	Giulio	Assessore
SIMBONI	Giorgio	Vice-Presidente	MANNARICI	Antonio	"
ARACRI	Francesco	Assessore	ROBLOTTA	Gonaro	"
AUGELLO	Andrea	"	SAPONARO	Francesco	"
CIARAMELLETTI	Luigi	"	SARACENI	Vincenzo Maria	"
DIONISI	Armando	"	VERZASCHI	Marco	"
FORMISANO	Ama Teresa	"			

ASSISTE IL SEGRETARIO Tommaso NARDINI
.....OMISSIS

ASSENTI: CIARAMELLETTI - DIONISI - FORMISANO - GARGANO - VERZASCHI -

DELIBERAZIONE N. -210-

OGGETTO: Approvazione atti di gara regionale per la fornitura di specialità medicinali per le Aziende USL ed Ospedaliere della Regione Lazio.





Oggetto: Approvazione atti di gara regionale per la fornitura di specialità medicinali. **PER LE AZIENDE USL ED OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO.**

LA GIUNTA REGIONALE

- SU PROPOSTA** dell'Assessore al Bilancio, Programmazione e Risorse Comunitarie;
- VISTO** il decreto legislativo n. 358/1992 e s.m.i. contenente disposizioni in materia di appalti pubblici di forniture,
- VISTA** la L. n. 388, del 23 dicembre 2000 (Disposizioni finanziarie per la formazione del bilancio dello Stato),
- VISTO** l'art. 40 della legge n. 488/2001 in tema di concorso delle Regioni al rispetto degli obiettivi di finanza pubblica,
- TENUTO CONTO** del punto 19 dell'accordo, in materia sanitaria, concluso tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome in sede della Conferenza tenutasi in data 8 agosto 2001, che -relativamente all'integrazione del finanziamento statale del Fondo Sanitario Regionale riferibile all'anno 2001- prevede che "l'ulteriore somma a carico dello Stato.....verrà erogata a condizione che siano rispettati gli impegni di cui ai punti 2...";
- VISTA** la legge di conversione del decreto legge n. 347 del 18.09.2001, n. 405/2001 recante: "Interventi urgenti in materia di spesa sanitaria";
- VISTO** l'art. 2, comma 2, della suddetta legge, che prevede in modo esplicito che le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere del Lazio debbano aderire alle convenzioni CONSIP, tranne che per singoli acquisti per i quali sia dimostrata la non convenienza, e che le Regioni adottino le opportune iniziative per favorire lo sviluppo del commercio;
- CONSIDERATO** che la CONSIP S.p.a. non ha ancora effettuato la gara relativa alla fornitura di specialità medicinali e considerato che le Aziende USL ed Ospedaliere hanno i contratti in scadenza,
- RITENUTO** pertanto di dover effettuare, dopo la prima gara regionale sulla fornitura di vaccini ad uso umano e test tubercolinici e la gara per la fornitura di farmaci che richiedono il controllo ricorrente del paziente, la gara per la fornitura di specialità medicinali;
- VISTO** l'art. 6, comma 1, della legge regionale n. 16/2001 che prevede che la Regione attui forme di centralizzazione degli acquisti da parte delle Aziende USL ed Ospedaliere della Regione Lazio in relazione ad alcune tipologie di beni e servizi individuati dalla Giunta con delibera n. 1804/2001, coerentemente con l'esigenza di:
razionalizzare la spesa nonché innovare il processo di approvvigionamento anche l'utilizzo di strumenti tecnologici innovativi;



VISTA la legge n. 241/1990, in particolare l'art. 15 che prevede la possibilità per le pubbliche amministrazioni di concludere tra loro accordi per disciplinare lo svolgimento in collaborazione di attività di interesse comune

CONSIDERATO che nella D.G.R. n. 1804/2001, con la quale venivano individuate alcune tipologie di beni e servizi da sottoporre ad acquisto centralizzato, sono ricompresi come categoria prioritaria anche i farmaci oggetto della gara che si propone;

PRESO ATTO che la Regione Lazio, come per le precedenti gare relative alla fornitura di vaccini ad uso umano e test tubercolinici e alla fornitura di farmaci che richiedono il controllo ricorrente del paziente, si è avvalsa del supporto del Gruppo di Lavoro "Strategie Acquisti" costituito con determinazione del Direttore del Dipartimento Economia e Finanza n. 10/B del 10.01.02 e modificata con determinazione del direttore del dipartimento economico occupazionale n. 229/B-2002 che ha visto il coinvolgimento di professionalità specifiche appartenenti alle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere;

RILEVATO che la Giunta regionale con deliberazione n. 1032/2002 ha approvato gli schemi di Accordo tra le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere e la Regione Lazio, redatto ai sensi dell'art. 15 della legge n. 241/90, sulla base dei quali, ciascun direttore generale, in qualità di legale rappresentante, ha conferito delega alla Regione Lazio affinché quest'ultima, limitatamente all'oggetto della gara, svolga tutte le operazioni necessarie per la scelta del contraente in nome e per conto delle Aziende;

PRESO ATTO che quale fonte per l'individuazione delle specialità medicinali da mettere in gara è stato utilizzato il PTOR, ultimamente aggiornato;

TENUTO CONTO che in virtù di detto accordo la Regione Lazio, ha individuato i fabbisogni da mettere in gara sommando i quantitativi trasmessi dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere che hanno già i contratti scaduti e aggiungendo una percentuale pari al 20% in previsione delle future necessità delle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere che sono attualmente ancora vincolate da contratti in essere;

TENUTO CONTO che il Gruppo di Lavoro, relativamente ai fabbisogni dei nuovi prodotti inseriti nel PTOR, per i quali pertanto non esiste un dato storico, e per quelli non richiesti dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere ha individuato i fabbisogni da mettere in gara in misura fissa;

TENUTO CONTO che i quantitativi previsti sono da intendersi come puramente indicativi e non sono vincolanti né per le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere né per la Regione Lazio, in quanto l'effettivo consumo dei farmaci è subordinato a fattori variabili e circostanze legate alla natura particolare del bene ed alle esigenze del Servizio Sanitario Pubblico e che pertanto la fornitura dovrà essere dagli aggiudicatari regolarmente eseguita sia per quantitativi minori che maggiori di quelli indicati;

Stampa illeggibile

RITENUTO di dover procedere all'aggiudicazione della gara ai sensi dell'art. 19, comma 1, lettera a) del D.Lgs. n. 358/1992 e s.m.i., ovvero al prezzo più basso;

TENUTO CONTO che il consistente numero di lotti oggetto della gara e la necessità di addivenire all'aggiudicazione in tempi brevi - considerato che diverse Aziende sono in una situazione di contratti in scadenza e/o scaduti - impone all'Amministrazione la necessità di avvalersi del necessario supporto legale ed informatico che permetta in tempi rapidi e senza possibilità di errore l'aggiudicazione;

RITENUTO di doversi avvalere per l'attivazione del supporto tecnico-operativo di Risorsa S.r.l ai sensi della Convenzione stipulata dalla stessa con la Regione Lazio registro cronologico n. 326 del 15.03.2001;

all'unanimità

DELIBERA

Per le motivazioni riportate in premessa, che si intendono integralmente riportate:

1) di approvare gli schemi dei seguenti documenti di gara che formano parte integrante e sostanziale del presente atto:

- Bando di Gara;
- Disciplinare di Gara con i seguenti allegati:
 - I. Allegato n. 1: Capitolato tecnico;
 - II. Allegato n. 2: fac-simile n. 3 dichiarazioni;
 - III. Allegato n. 3: offerta economica;
 - IV. Allegato n. 4: convenzione per la fornitura di specialità medicinali

2) di autorizzare il Direttore del Dipartimento Economico ed Occupazionale, o suo delegato.

1. a pubblicare il bando ai sensi delle vigenti disposizioni di legge sui seguenti quotidiani: "Il Sole 24 Ore", "Il Tempo", "Il Messaggero", nonché sulla G.U.C.E., sulla G.U.R.I. e sul B.U.R.L.;

2. a nominare la Commissione aggiudicatrice della gara;

3. ad attivare il necessario supporto tecnico-operativo di cui alla citata Convenzione registrata nel registro cronologico al n. 326 del 15.03.2001;

4. a firmare tutta la documentazione di gara nonché ad apportare alla stessa le eventuali modifiche, non sostanziali, che dovessero rendersi necessarie;

3) di rinviare ad un successivo provvedimento dipartimentale per l'impegno di spesa relativo all'attuazione della gara in oggetto.

La presente deliberazione sarà pubblicata sul Bollettino Ufficiale della Regione Lazio

IL PRESIDENTE: F.to Francesco STORACE

IL SEGRETARIO: F.to Tommaso Nardini

18 MAR. 2003

Zil presente capitolato di gara
di composizione di 170 pagine

ALLEGATO 1 AL DISCIPLINARE N. 210

DEL 16 MARZO 2008

Regione Lazio
DIPARTIMENTO ECONOMICO ED OCCUPAZIONALE

Via Rosa Raimondi Garibaldi, n 7. – CAP 00145 Roma -
Tel.0651686447- Fax 0651684277-
Sito Internet: www.regione.lazio.it - Sezione Bandi di gara

CAPITOLATO TECNICO
per la fornitura biennale di specialità medicinali per le Aziende USL ed Ospedaliere
della Regione Lazio

ALLEGATO 1 AL DISCIPLINARE



Capitolato tecnico

CAPITOLATO TECNICO

per la fornitura biennale di specialità medicinali per le Aziende USL ed Ospedaliere della Regione Lazio

PREMESSA

Gara comunitaria a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n. 358/1992 e successive modificazioni, indotta dalla Regione Lazio, giusto art. 6 legge Regionale n. 16/2001 e relativi atti attuativi, ed ai sensi dell'art. 59 Legge n. 388/2000, per la fornitura suddivisa in n. ___ (_____) lotti, di specialità medicinali per le Aziende USL ed Ospedaliere della Regione Lazio (d'ora in avanti Aziende Sanitarie) di cui al Bando di gara inviato per la pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale della Comunità Europea in data _____, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, nonché per estratto sui seguenti quotidiani: Il Messaggero, Il Sole 24 ore ed Il Tempo.

1. Requisiti di prodotto

Le specialità medicinali riportate nelle tabelle dell' Allegato A del presente capitolato dovranno soddisfare i seguenti requisiti minimi:

- *Conformità alle direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento ai requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia; qualora nel corso della validità della convenzione, sopravvenissero innovazioni normative in merito, il fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, giacenti nei magazzini delle Aziende Sanitarie, qualora ne fosse vietato l'uso.*
- Conformità in termini di etichetta o stampigliatura di ogni imballaggio di trasporto e/o confezione secondo quanto approvato dal Ministero della Salute con il Decreto di registrazione. In alternativa, il prodotto dovrà riportare il contrassegno del Fornitore, la descrizione del prodotto e relativo quantitativo; in particolare, sull'imballaggio esterno deve essere chiaramente specificata la temperatura di conservazione
- Conformità degli eccipienti alla normativa vigente;
- Vita residua di almeno il 2/3 al momento della consegna; i prodotti dovranno essere forniti in confezione ospedaliera; ove questa non sia prevista, la confezione al pubblico dovrà essere integra e provvista di fustello idoneamente annullato, secondo le vigenti disposizioni ministeriali.

Capitolato tecnico

- Per gli emoderivati o emocompoinenti (lotti.....) le Ditte fornitrici dovranno fornire all'atto della consegna per ogni lotto consegnato copia del certificato relativo al controllo rilasciato dalle competenti autorità sia per le produzioni nazionali, sia per i prodotto importati dall'estero, così come previsto dalla vigente noprmativa;
- Relativamente al lotto n. _____ (_____) non sono accettate offerte disgiunte dell'anestetico inalatore e dei vaporizzatori, ma solo offerte congiunte. La ditta aggiudicatrice dovrà impegnarsi a fornire un numero adeguato di vaporizzatori dedicati ai ventilatori in uso presso le sale operatorie delle Aziende. Nell'offerta dovranno essere indicati la marca ed il modello dei vaporizzatori forniti. Inoltre, sia per i vaporizzatori forniti che per quelli eventualmente già presenti negli Ospedali, saranno a carico della ditta aggiudicatrice gli interventi di assistenza e manutenzione degli stessi e la loro eventuale sostituzione. Gli interventi di assistenza dovranno essere garantiti entro 6 ore.
- Limitatamente ai lotti _____ i prodotti devono essere comprensivi dei relativi set di somministrazione, il cui prezzo dovrà essere pari a zero.

I prodotti devono essere confezionati in modo tale da garantire la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto. In particolare, durante la fase di trasporto dovranno essere mantenute le idonee modalità di conservazione dei prodotti (continuità della catena del freddo).

Le specialità medicinali richieste dovranno pervenire, mediante idonei mezzi di trasporto, etichettati secondo le vigenti disposizioni, in imballi atti a garantire il prodotto da qualsiasi eventuale danno che ne possa pregiudicare l'utilizzazione. In particolare, sull'imballaggio esterno deve essere chiaramente specificata la temperatura di conservazione.

L'eventuale imballaggio usato per la spedizione sarà a carico del fornitore e resterà di proprietà dell'Azienda Sanitaria.

Ogni e qualsiasi responsabilità per ciò che riguarda le caratteristiche di prodotti offerti e forniti, resta a totale e completo carico del fornitore, che, rendendosene garante sarà tenuto all'osservanza, oltre che di tutte le leggi e regolamenti vigenti in materia al momento dell'affidamento, anche di quelle che potrebbero essere emanate durante tutto il periodo contrattuale da parte delle competenti Autorità per la produzione, il confezionamento, la distribuzione ed il recapito di quanto oggetto della fornitura.

I quantitativi previsti, che si devono intendere come puramente indicativi, non sono vincolanti né per le Aziende sanitarie, né per la Regione Lazio, in quanto l'effettivo consumo dei farmaci è subordinato a fattori variabili e circostanze legate alla natura particolare del bene ed alle esigenze del Servizio Sanitario Pubblico.

La fornitura dovrà quindi essere regolarmente eseguita sia per quantitativi minori che maggiori di quelli indicati per singole voci.

Per la definizione delle specifiche relative ai medicinali posti in gara, si è fatto riferimento all'informatore farmaceutico aggiornato a febbraio 2003.

Per forme farmaceutiche orali potranno essere considerate ugualmente valide, a giudizio della Commissione le offerte per compresse, confetti o capsule, ecc.

Per forme farmaceutiche iniettabili qualora lo stesso farmaco presenti due formulazioni (intramuscolo ed endovena), non espressamente indicate nel capitolato, con prezzo diverso, le Ditta potrà formulare una doppia offerta che sarà opportunamente valutata dalla Commissione. In tal caso il quantitativo sarà diviso equamente.

Capitolato tecnico

Il prezzo offerto sarà riferito al principio attivo, indipendentemente dalle diverse modalità di confezionamento o dai dispositivi medici inclusi, che non devono costituire oneri aggiuntivi.

2. Requisiti di servizio

2.1 Acquisizione ordinativi

Il servizio di ricezione e raccolta degli Ordinativi di fornitura dovrà essere attivo nei giorni lavorativi (lunedì – venerdì) dalle 8.00 alle 17.00, festivi esclusi.

Le modalità di trasmissione dell'Ordinativo possono essere:

- via fax;
- via posta con avviso di ricevimento;
- via web, secondo la normativa vigente;

È a carico del Fornitore ogni onere di controllo relativamente agli ordinativi di fornitura emessi da soggetti non legittimati ad utilizzare la convenzione

Ogni singolo Ordinario di Fornitura dovrà essere firmato e identificato dal numero di protocollo assegnato dall'Azienda Sanitaria ed eventualmente da un numero d'ordine assegnato dal Fornitore.

I termini di consegna, anche ai fini dell'eventuale applicazione delle penali, decorreranno dal giorno lavorativo successivo alla data di trasmissione dell'Ordinativo di Fornitura, per gli Ordinativi di Fornitura trasmessi via fax, o dalla data di ricezione da parte del Fornitore, nel caso di invio a mezzo posta.

Gli Ordinativi di Fornitura trasmessi via fax o via posta potranno essere revocati, attraverso comunicazione formale per fax, entro il giorno lavorativo successivo a quello di trasmissione; in questo caso, si dovranno considerare come mai trasmessi. Decorso il termine suddetto, l'eventuale revoca dell'Ordinativo dovrà essere previamente concordata tra le parti.

La revoca dell'Ordinativo verrà effettuata in ogni caso attraverso comunicazione formale, trasmessa via fax, e dovrà indicare il numero di protocollo dell'Ordinativo revocato.

Il Fornitore è tenuto a verificare la completezza, la correttezza e la chiarezza dell'Ordinativo ricevuto. In caso di mancanza di uno dei predetti requisiti sarà compito del Fornitore contattare l'Azienda Sanitaria e chiedere l'invio di un nuovo Ordinario di Fornitura, che recepisca le opportune correzioni. L'Azienda Sanitaria procederà ad emettere il nuovo Ordinario sostitutivo del precedente e ad annullare l'Ordinario incompleto, non corretto o non chiaro senza che il Fornitore possa pretendere alcunché.

2.2 Consegna

I prodotti devono essere consegnati all'Azienda Sanitaria che ha emesso l'Ordinario di fornitura, entro 5 (cinque) giorni lavorativi, a decorrere dal giorno lavorativo successivo alla data di trasmissione del medesimo Ordinario, in caso di invio via fax o alla data di ricezione nel caso di invio via posta, salvo casi di comprovata urgenza espressamente dichiarata

Il Fornitore dovrà consegnare i prodotti all'indirizzo indicato nell'Ordinario. La consegna sarà effettuata senza costi aggiuntivi per l'Azienda Sanitaria, nelle ore stabilite dall'Azienda stessa, libera di ogni onere, salvo l'IVA.

Capitolato tecnico

La consegna avverrà franco magazzino farmaceutico e dovrà essere accompagnata da idoneo documento di trasporto, compilato secondo la legislazione vigente, che riporti chiaro riferimento al nome e al n° di protocollo dell'ordine dell'Azienda Sanitaria, nonché al numero di lotto di produzione e alla data di scadenza della merce consegnata.

Il controllo quali-quantitativo della fornitura viene effettuato dal Responsabile della Struttura Farmaceutica dell'Azienda Sanitaria ordinante, entro i 2 (due) giorni lavorativi successivi alla consegna. In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti previsti dal presente capitolato e relativi atti di gara, si potrà procedere alla restituzione della merce secondo le modalità indicate al successivo paragrafo 2.3 Gestione dei resi, fermo restando quanto previsto negli atti di gara, con particolare riferimento alla Convenzione; nel caso in cui al momento dell'utilizzo dei prodotti, l'Azienda Sanitaria rilevasse vizi o difformità degli stessi, non riconoscibili in precedenza, l'Azienda Sanitaria potrà richiedere la sostituzione di detti prodotti, secondo le modalità indicate al paragrafo suindicato e fermo restando quanto previsto negli atti di gara, con particolare riferimento alla Convenzione.

Nessun compenso o indennizzo sarà dovuto al Fornitore per consegne presso indirizzi e/o uffici diversi rispetto a quanto indicato nell'Ordinativo; l'eventuale consegna della merce presso indirizzi e/o uffici diversi non darà luogo al pagamento della relativa fattura, fermo restando l'obbligo del Fornitore di effettuare la consegna fatta salva l'applicazione delle penali.

Nel caso di ritardi di consegna e/o qualora il quantitativo di merce consegnata sia inferiore al quantitativo ordinato (consegna parziale) l'Azienda Sanitaria applicherà le penali alle condizioni e termini meglio specificate al successivo paragrafo 2.4 Penali e fermo restando quanto previsto negli atti di gara, con particolare riferimento alla Convenzione.

Laddove i ritardi di consegna siano riconducibili a cause di sopraggiunta e dimostrata impossibilità per il Fornitore di rispettare i tempi previsti, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di acquistare i relativi prodotti presso altri fornitori, nel rispetto della normativa vigente in materia di procedure di scelta del contraente, con diritto di rivalsa della medesima Azienda Sanitaria su qualsiasi credito presente o pregresso vantato dall'aggiudicataria, per i conseguenti, eventuali maggiori oneri. Si intende fatto salvo comunque il diritto di dichiarare la risoluzione del relativo contratto.

2.3 Gestione dei resi

Qualora dalla verifica di corrispondenza tra documento di trasporto, Ordinativo e prodotti forniti, oppure dalla successiva verifica quali-quantitativa o utilizzo dei medesimi prodotti, l'Azienda Sanitaria rilevi:

difformità di quantità (quantità del prodotto consegnato maggiore della quantità del prodotto ordinato),

difformità di qualità (prodotto non ordinato o prodotto difforme, viziato o difettoso),
ne darà comunicazione, via fax, al Fornitore attivando le pratiche di reso.

L'Azienda Sanitaria metterà a disposizione per il ritiro la merce in eccedenza o non accettata entro 24 (ventiquattro) ore dalla segnalazione scritta e ne garantirà la corretta conservazione per complessivi 7 (sette) giorni lavorativi. Dopo trenta giorni l'Azienda Sanitaria potrà procedere allo smaltimento dei prodotti a spese del Fornitore, dandone preventiva comunicazione scritta a mezzo fax al Fornitore stesso.

Capitolato tecnico

Il Fornitore dovrà, a suo rischio e spese, provvedere al ritiro dei prodotti in eccedenza o non accettati, concordando con l'Azienda Sanitaria le modalità di ritiro. Il Fornitore non potrà pretendere alcun risarcimento o indennizzo per il deterioramento che la stessa potrebbe subire durante il deposito, oltre i 7 (sette) giorni lavorativi di deposito garantiti.

Nel caso in cui i prodotti resi/da restituire siano già stati fatturati, Il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito dovranno riportare chiara indicazione della fattura, del numero di protocollo assegnato dall'Azienda Sanitaria e dell'eventuale n° d'ordine assegnato dal Fornitore.

2.3.1 Ritiro dei resi nel caso di difformità di quantità

Il Fornitore è tenuto al ritiro dei prodotti in eccedenza, senza alcun addebito, secondo quanto stabilito. Nel caso in cui l'Azienda Sanitaria rilevi che la quantità dei prodotti consegnati sia inferiore alla quantità ordinata, la consegna sarà considerata parziale con conseguente applicazione di quanto previsto successivamente al paragrafo 2.4 Penali e fermo restando quanto previsto negli atti di gara, con particolare riferimento alla Convenzione.

2.3.2 Ritiro dei resi nel caso di difformità di qualità

Il fornitore è tenuto alla sostituzione dei prodotti contestati (difformità di qualità) entro 5(cinque) giorni lavorativi dalla segnalazione.

Nel caso in cui il Fornitore non provveda alla sostituzione dei prodotti contestati entro 5 (cinque) giorni lavorativi dalla segnalazione, si procederà secondo le modalità indicate al successivo paragrafo 2.4 Penali e fermo restando quanto previsto negli atti di gara, con particolare riferimento alla Convenzione.

2.4 Penali

Nel caso di ritardi di consegna, ovvero nel caso di consegna dei prodotti di qualità difforme da quella commissionata con relativa richiesta di sostituzione, sarà applicata, per ogni giorno di ritardo, una penale pari allo 0,5% del valore dei prodotti in contestazione, al netto di IVA, fino al trentesimo giorno dalla scadenza del termine di consegna, di cui al paragrafo 2.2 del presente Capitolato.

Nel caso in cui l'ordine sia stato parzialmente evaso dal fornitore nei termini prescritti dal presente capitolato, la penale sarà calcolata sulla quota parte dei quantitativi consegnati in ritardo.

L'Azienda Sanitaria potrà procedere all'acquisto presso terzi nei seguenti casi:

- 1) Mancata consegna o inesatto adempimento, entro il termine di consegna previsto, (5 giorni) giorni lavorativi.
- 2) contestazione dei prodotti consegnati e il Fornitore non provveda alla sostituzione dei prodotti contestati entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione, nel rispetto della normativa vigente in materia di procedure di scelta del contraente, riservandosi altresì la facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto. Comunque, decorsi 30 (trenta) giorni dalla scadenza del menzionato termine di consegna, il contratto si intenderà risolto di diritto e

Capitolato tecnico

l'Azienda Sanitaria comunicherà per iscritto alla Regione Lazio l'inadempimento alle obbligazioni contrattuali. La Regione Lazio, raccolte la/le segnalazione/i si riserva la facoltà di risolvere la convenzione, effettuando tutte le verifiche necessarie, presso il fornitore e presso le Aziende Sanitarie. In ogni caso di risoluzione del contratto, l'Azienda Sanitaria potrà richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Il contratto, qualunque sia la natura della contestazione, resterà in vita per la quantità non acquistata presso terzi.

Capitolato tecnico

Per il concorrente (timbro e
sigla).....7/70

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	A01AD11	Flurbiprofene	topr.	coll	0,25%	500.000	ml
	A02ADD01	magnesio idrossido+algedrato	os	OS polveri e granuli	6%+12%	3.000	buste
	A02ADD01	magnesio idrossido+algedrato	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	6%+12%	2.000.000	ml
	A02AD01	magnesio idrossido+algedrato	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	3,65%/13,25%	2.500.000	ml
	A02ADD01	magnesio idrossido+algedrato	os	OS epr, cps, conf	400 mg+400 mg	50.000	epr
	A02ADD01	magnesio idrossido+algedrato	os	OS epr, cps, conf	300 mg+600 mg	50.000	epr
	A02BA02	ranitidina	os-ev	OS epr, cps, conf	150 mg	390.000	epr
	A02BA02	ranitidina	os-ev	OS epr, cps, conf	300 mg	292.500	epr
	A02BA02	ranitidina	os-ev	OS epr, cps, conf	75 mg	5.000	epr
	A02BA02	ranitidina	os-ev	OS polveri e granuli	150 mg	3.000	buste
	A02BA02	ranitidina	os-ev	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	150 mg/10 ml	3.000.000	ml
	A02BA02	ranitidina	os-ev	EV fl e fl	50 mg	719.300	l
	A02BA03	famotidina	os-ev	OS epr, cps, conf	20 mg	5.000	epr
	A02BA03	famotidina	os-ev	OS epr, cps, conf	40 mg	5.000	epr
	A02BA03	famotidina	os-ev	EV fl e fl	20mg	2.000	l
	A02BA04	nizatidina	os-ev	OS epr, cps, conf	150 mg	103.000	epr
	A02BA04	nizatidina	os-ev	OS epr, cps, conf	300 mg	16.000	epr
	A02BA04	nizatidina	os-ev	EV fl e fl	100 mg	77.000	l
	A02BA06	roxatidina	os	OS epr, cps, conf	75 mg	5.000	epr
	A02BA06	roxatidina	os	OS epr, cps, conf	150 mg	5.000	epr
	A02BB01	miscoprostolo	os	OS epr, cps, conf	200 mcg	70.500	epr
	A02HC01	omeprazolo	os-ev	OS epr, cps, conf	10 mg	5.000	epr
	A02HC01	omeprazolo	os-ev	OS epr, cps, conf	20 mg	510.000	epr
	A02BC01	omeprazolo	os-ev	EV fl e fl	40 mg	91.000	l
	A02BC02	pantoprazolo	os-ev	OS epr, cps, conf	20 mg	31.000	epr
	A02BC02	pantoprazolo	os-ev	OS epr, cps, conf	40 mg	37.500	epr
	A02BC02	pantoprazolo	os-ev	EV fl e fl	40 mg	21.000	l
	A02BC03	lansoprazolo	os	OS epr, cps, conf	15 mg	32.000	epr
	A02BC03	lansoprazolo	os	OS epr, cps, conf	30 mg	12.000	epr
	A02BC04	rabeprazolo	os	OS epr, cps, conf	10 mg	5.000	epr
	A02BC04	rabeprazolo	os	OS epr, cps, conf	20 mg	17.000	epr
	A02BC05	esomeprazolo	os	OS epr, cps, conf	20 mg	5.000	epr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Prior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	A02BC05	esomeprazolo	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	A02BX02	sucralfato	os	OS polveri e granuli	1g	21.600	g
	A02BX02	sucralfato	os	OS polveri e granuli	2g	198.000	g
	A02BX02	sucralfato	os	OS cpr, cps, conf	1g	5.000	cpr
	A02BX02	sucralfato	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	20%	100.000	ml
	A02BX03	pirenzepina	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	A02BX03	pirenzepina	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	A03AA05	trimetadina	os	OS polveri e granuli	0,787%	46.000	ml
	A03AA05	trimetadina	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	A03AA06	lociverina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	102.000	cpr
	A03AB18	prifinio bromuro	os-im-ey	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	A03AB18	prifinio bromuro	os-im-ey	IM/EV fi e fl	15 mg	6.400	mg
	A03AX13	dimeticone	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	30%	3.570.000	g
	A03BA01	atropina solfato	im-ey- sottoc.	IM/EV fi e fl	0,5 mg	966.000	mg
	A03BA01	atropina solfato	im-ey- sottoc.	IM/EV fi e fl	1 mg	454.000	mg
	A03BB01	scopolamina butilbromuro	os-im-iv- rett.	OS cpr, cps, conf	10 mg	76.300	cpr
	A03BB01	scopolamina butilbromuro	os-im-iv- rett.	supposte e clisteri	10 mg	38.000	mg
	A03BB01	scopolamina butilbromuro	os-im-iv- rett.	IM/TV fi e fl	20 mg	2.280.000	mg
	A03BB05	cimetropio bromuro	os-im-iv- rett.	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	A03BB05	cimetropio bromuro	os-im-iv- rett.	supposte e clisteri	50 mg	6.000	mg
	A03BB05	cimetropio bromuro	os-im-iv- rett.	OS gocce	1%	7.500	ml
	A03BB05	cimetropio bromuro	os-im-iv- rett.	OS gocce	5%	6.000	ml
	A03BB05	cimetropio bromuro	os-im-iv- rett.	IM/EV fi e fl	5 mg	226.000	mg

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TÀ RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	A03FA01	metoclopramide	os-im	OS cpr, cps, conf	10 mg	39.000	cpr
	A03FA01	metoclopramide	os-im	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	0,10%	60.000	ml
	A03FA01	metoclopramide	os-im	OS gocece	0,40%	2.000	ml
	A03FA01	metoclopramide	os-im	IM fi e fl	10 mg	1.086.200	mg
	A03FA03	domperidone	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	30.400	cpr
	A03FA03	domperidone	os	OS polveri e granuli	10 mg	1.000	buste
	A03FA03	domperidone	os	OS polveri e granuli	5 mg	100	buste
	A03FA03	domperidone	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	0,10%	15.000.000	ml
	A03FA05	alzapride	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	A03FA05	alzapride	os-im-ev	IM/EV fi e fl	50 mg	415.000	mg
	A04AA01	ondansetron	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	A04AA01	ondansetron	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	8 mg	5.000	cpr
	A04AA01	ondansetron	os-im-ev	IM/EV fi e fl	4 mg	9.200	mg
	A04AA01	ondansetron	os-im-ev	IM/EV fi e fl	8 mg	68.800	mg
	A04AA01	ondansetron	os-im-ev	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	4 mg/5 ml	25.000	ml
	A04AA03	tropisetron	os-ev	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	A04AA03	tropisetron	os-ev	EV fi e fl	2 mg	5.000	f
	A04AA03	tropisetron	os-ev	EV fi e fl	5 mg	17.000	f
	A04AA03	tropisetron	os-ev	fi e fl	5 mg	2.000	f
	A04AA04	dolasetron mesilato	os-ev	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	A04AA04	dolasetron mesilato	os-ev	EV fi e fl	100 mg	2.000	f
	A04AA04	dolasetron mesilato	os-ev	IV fi e fl	12,5 mg	2.000	f
	A04AA2	granisetron	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	A04AA2	granisetron	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	A04AA2	granisetron	os-im-ev	IM/EV fi e fl	3 mg	24.000	mg
	A04AD49	tietilperazina	os-rett.	OS cpr, cps, conf	6,5 mg	17.400	cpr
	A04AD49	tietilperazina	os-rett.	supposte e clisteri	6,5 mg	23.400	mg
	A05AA02	acido ursodesossico	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	A05AA02	acido ursodesossico	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	A05AA02	acido ursodesossico	os	OS cpr, cps, conf	225 mg	19.500	cpr
	A05AA02	acido ursodesossico	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	A05AA02	acido ursodesossico	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	58.100	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSACCIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	A05AA02	acido ursolesossibico	os	OS cpr, cps, conf	450 mg	5.000	cpr
	A05AA02	acido ursolesossibico	os	OS cpr, cps, conf	480 mg	5.000	cpr
	A05BA99	argina	os-ev	EV fi e fi	20 g	2.000	f
	A05BA99	argina	os-ev	EV fi e fi	1,66g	2.000	f
	A06AB06	scema foglie (glucosidi puri)	os	OS cpr, cps, conf	12 mg	220.500	cpr
	A06AD10	macrogol(4000)+simeticone l sodi o solf. Anidro+sodio bicarb. sodio cloruro+potassio	os	OS polveri e granuli	70 g	150.000	buste
	A06AD10	macrogol(4000)+sodio solf. Anidro l sodio bicarb. +sodio cloruro+potassio	os	OS polveri e granuli	70 g	150.000	buste
	A06AD11	lattulosio	os	OS polveri e granuli	10 g	520.000	g
	A06AD11	lattulosio	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	66,70%	45.648.000	ml
	A06AG10	docusato sodico-sorbitolo	rett.	supposte e clisteri	0,2%- 30%		ml
	A06AG30	docusato sodico+sorbitolo	rett.	supposte e clisteri	0,008% / 10%		ml
	A06AX01	glicerolo	rett.	supposte e clisteri	AA	101.000	controllare
	A06AX01	glicerolo	rett.	supposte e clisteri	BB	4.450	controllare
	A06AX01	glicerolo	rett.	supposte e clisteri	LATTANTI	100	
	A07AA02	niastina	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	100000 ui	1.657.400	ml
	A07AA02	niastina	os	OS cpr, cps, conf	500.000 ui	5.000	cpr
	A07AA06	paromomicina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	57.500	cpr
	A07AA06	paromomicina	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	2,50%	45.000	ml
	A07AA07	amfotericina B	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	100000 ui	1.300	ml
	A07AA11	riaximina	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	59.600	cpr
	A07AA11	riaximina	os	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	2%	30.000	ml
	A07DA03	loperamide	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	112.000	cpr
	A07DA03	loperamide	os	OS cpr, cps, conf	1,5 mg	5.000	cpr
	A07EA02	idrocortisone	rett.	schiuma	10%	10.400	g
	A07EA07	beclometasone dipropionato	clismi-os	clismi	3 mg	30.000	ml
	A07EA07	beclometasone dipropionato	clismi-os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio de prevista nel Pfor	FORMA FARMACELTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare id
	A07EC01	sulfasalazina	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	13.300	cpr
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	OS cpr, cps, conf	400 mg	29.900	cpr
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	OS cpr, cps, conf	800 mg	7.000	cpr
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	supposte e clisteri	1,5 g	7.500	g
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	supposte e clisteri	2g	10.000	g
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	supposte e clisteri	4g	20.000	g
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	supposte e clisteri	400 mg	40.000	mg
	A07EC02	mesalazina	os-rett.	supposte e clisteri	500 mg	50.000	mg
	A07EC04	balsalazide bisodico	os	OS cpr, cps, conf	750 mg	5.000	cpr
	A07FA02	saccharomyces boulardi	os	OS polveri e granuli	250 mg	3.600.000	mg
	A07FA02	saccharomyces boulardi	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	43.700	cpr
	A10AB01	insulina umana	im-sottoc.	IM/IV fl e fl	100 ui	10.000	ml
	A10AB01	insulina umana IIM inettabile neutra	im-sottoc.	IM/HV fl e fl	100 ui	10.000	controllare
	A10AB04	insulina lispro	im-sottoc.	IM/HV fl e fl	100 ui	2.000	
	A10AB05	insulina aspart	im-sottoc.	IM/IV fl e fl	100 ui	2.000	ml
	A10AC01	insulina umana isofano 30/70	im-sottoc.	IM/IV fl e fl	100 ui	5.200	ml
	A10BA02	metformina	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	34.000	cpr
	A10BA02	metformina	os	OS cpr, cps, conf	850 mg	24.200	cpr
	A10BA02	metformina	os	OS upr, cps, conf	5 mg	83.000	cpr
	A10BB01	glibenclamide	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	A10BB07	glibizide	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	A10BB08	gliclidone	os	OS cpr, cps, conf	80 mg	41.000	cpr
	A10BB09	gliclazide	os	OS cpr, cps, conf	80 mg	41.000	cpr
	A10BF01	acarbose	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	7.400	cpr
	A10BG02	rosiglitazone	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	36.000	cpr
	A10BG02	rosiglitazone	os	OS cpr, cps, conf	8 mg	24.000	cpr
	A10BX02	repaglinide	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	A10BX02	repaglinide	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	A10BX02	repaglinide	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	A11BA	complesso vitaminico	cv	EV fl e fl	3500 UI	10.000	f
	A11CA01	retinolo (acetato)	os	OS cpr, cps, conf	50.000 ui	5.000	cpr
	A11CC01	ergocalciferolo	os-im	IM fl e fl	400.000 ui	700	
	A11CC01	ergocalciferolo	os-im	IM fl e fl	600.000 ui	500	
	A11CC02	dihydroachisterolo	os	OS gocce	0,10%	3.375	ml

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.T.A. RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	A11CC04	calcitriolo	os-ev	OS cpr, cps, conf	0,25 mcg	27.300	cpr
	A11CC04	calcitriolo	os-ev	OS cpr, cps, conf	0,50 mcg	14.500	cpr
	A11CC04	calcitriolo	os-ev	EV fl e fl	1 mcg/ml	27.400	f
	A11CC05	colecalfiferolo	os	fl e fl	100.000 ui	2.000	f
	A11CC05	colecalfiferolo	os	fl e fl	200.000 ui	2.000	f
	A11DA01	tiamina	os-im	OS cpr, cps, conf	300 mcg	5.000	cpr
	A11DA01	tiamina	os-im	IM fl e fl	50 mg	25.000	f
	A11DA01	tiamina	os-im	IM fl e fl	100 mg	790.000	ml
	A11EA	complesso vitaminico	im	IM fl e fl	2 ml	115.000	ml
	A11EA	complesso vitaminico	im	IM fl e fl	1 ml	2.000	f
	A11EA	complesso vitaminico	im	EV fl e fl	1 ml	2.000	f
	A11EA	complesso vitaminico	ev	EV fl e fl	2 ml	5.000	f
	A11GA01	sodio ascorbato	ev	EV fl e fl	1 G	7.000	f
	A11HA01	nicotinamide	os-im	IM fl e fl	100 mg	850.000	mg
	A11HA02	piridossina	os-im	OS cpr, cps, conf	300 mg	14.500	cpr
	A11HA02	piridossina	os-im	IM fl e fl	300 mg	62.940	mg
	A11HA03	tocopherolo acetato-alfa	os-im	OS cpr, cps, conf	100 mg	12.350	cpr
	A11HA03	tocopherolo acetato-alfa	os-im	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	A11HA03	tocopherolo acetato-alfa	os-im	LM/EV fl e fl	300 mg	2.610.000	mg
	A12BA01	potassio cloruro	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	24.500	cpr
	A12BA49	acido aspartico	ev	EV fl e fl	1 mcg/ml	4.550	f
	A12BA49	acido aspartico	ev	FV fl e fl	3mcg/ml	74.900	f
	B01AA03	warfarin	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	41.200	cpr
	B01AA07	acenocumarolo	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	B01AA07	acenocumarolo	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	77.500	cpr
	B01AB01	eparina calcica	im-cv sottoc.	FIALA SIRINGA	5000 ui	72.600	f
	B01AB01	eparina calcica	im-ev sottoc.	FIALA SIRINGA	12500 ui	29.700	f
	B01AB01	eparina sodica	im-cv sottoc.	FLULA SIRINGA	5000 ui	50.000	f
	B01AB01	eparina sodica	im-cv sottoc.	FIALA SIRINGA	12500 ui	2.000	f
	B01AB01	eparina sodica	im-cv sottoc.	FIALA SIRINGA	25000 ui	36.000	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TÀ RICHIESTA dalle ast/a. o.	calcolare in
	B01AB01	eparina sodica (origine suina)	im-ev- sottoc.	FIALA SIRINGA	5000 ui/ml	63.500	f
	B01AB02	antitrombina	ev	EV fi e fi	500 ui	9.200	f
	B01AB02	antitrombina	ev	EV fi e fi	1000 ui	2.800	f
	B01AB02	antitrombina	ev	EV fi e fi	1500 ui	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	7.500 UI	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	2.500 ui	7.500	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	5.000 ui	4.500	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	12.500 UI	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	18.000 ui	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	25.000 ui	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	15.000 UI	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	10.000 UI	2.000	f
	B01AB04	dalteparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	100.000 UI	2.000	f
	B01AB05	enoxaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	2.000 ui	135.600	f
	B01AB05	enoxaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	4.000 ui	258.400	f
	B01AB05	enoxaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	6.000 ui	31.300	f
	B01AB05	enoxaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	8.000 ui	22.900	f
	B01AB05	enoxaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	10.000 ui	2.600	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	2850 ui	100	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	3.800 ui	53.000	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	5.700 ui	70.700	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	7600 ui	9.600	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	9500 ui	3.000	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	11.400 ui	1.100	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	15.200 ui	100	f
	B01AB06	nadroparina calcica	sottoc.	FIALA SIRINGA	19.000 ui	100	f
	B01AB07	parnaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	3.200 UI	500	f
	B01AB07	parnaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	4.250 UI	500	f
	B01AB07	parnaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	6.400 UI	500	f
	B01AB07	parnaparina sodica	sottoc.	FIALA SIRINGA	12.800 UI	500	f
	B01AB08	reviparina	iniett	FIALA SIRINGA	1.750 ui	500	f
	B01AB08	reviparina	iniett	FIALA SIRINGA	4.200 ui	500	f
	B01AB08	reviparina	iniett	FIALA SIRINGA	3.500 UI	500	f
	B01AB08	reviparina	iniett	FIALA SIRINGA	6.300 UI	500	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Ta RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	B01AB08	reviparina	iniett	g e fl	42.000 LI	2.000	f
	B01AC05	ticlopidina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	245.000	cpr
	B01AC06	acido acetilsalicilico	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	189.000	cpr
	B01AC07	dipiridamolo	ev	EV f e fl	10 mg	7.000	f
	B01AC09	uprostenolo sodico	iniett	HV f e fl	500 mcg	2.000	f
	B01AC09	eprosostenolo sodico	iniett	EV f e fl	1,5 mg	2.000	f
	B01AC11	iloprost	ev	EV f e fl	0,1 mg/ml	2.700	f
	B01AC11	iloprost	ev	EV f e fl	0,05 mg/ml	2.000	f
	B01AC13	abirciximah	ev	EV f e fl	10 mg	2.000	f
	B01AC16	epitfibatide	ev	EV f e fl	2 mg	2.000	f
	B01AC16	epitfibatide	ev	HV f e fl	0,75 mg	2.000	f
	B01AC17	tirofiban cloridrato monoidrato	ev	EV f e fl	0,25 mg	2.150	f
	B01AD01	streptochinasi	ev	EV f e fl	250.000 ui	2.000	f
	B01AD01	streptochinasi	ev	EV f e fl	750.000 ui	2.000	f
	B01AD02	alteplasi	ev	EV f e fl	20 mg	2.000	f
	B01AD02	alteplasi	cv	HV f e fl	50 mg	2.350	f
	B01AD02	tenecteplase	iniett	IM/EV f e fl	10000 ui	300	ui
	B01AD04	urochinasi	ev	HV f e fl	25.000 ui	2.000	f
	B01AD04	urochinasi	cv	EV f e fl	100000 ui	2.150	f
	B01AD04	urochinasi	ev	EV f e fl	500.000 ui	2.000	f
	B01AD04	urochinasi	ev	EV f e fl	1.000.000 ui	2.000	f
	B01AD07	reteplase	iniett	IM/EV f e fl	10 LI	100	ui
	B01AX01	defibrotide	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	400 mg	6.200	cpr
	B01AX01	defibrotide	os-im-ev	IM/EV f e fl	200 mg	4.400.000	mg
	B01AX04	dermatan solfato	iniett	IM/EV f e fl	100 mg	10.000	mg
	B01AX04	dermatan solfato	iniett	LM/HV f e fl	300 mg	30.000	mg
	B02AA01	acido aminocaproico	os-ev	IM/HV f e fl	2 g	2.000	g
	B02AA01	acido aminocaproico	os-ev	IM/EV f e fl	4 g	5.600	g
	B02AA02	acido tranexamico	os-ev	OS cpr, cps, conf	250 MG	5.000	cpr
	B02AA02	acido tranexamico	os-ev	OS cpr, cps, conf	500 MG	5.000	cpr
	B02AA02	acido tranexamico	os-ev	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	500 mg	50.000	mg
	B02AA02	acido tranexamico	os-ev	IM/EV f e fl	500 mg	145.200.000	mg
	B02AB02	aprotinina	ev	EV f e fl	1 g	2.000	f
	B02AB03	proteina C umana	iniett	IM/EV f e fl	500 up	100	up

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle as/ta. o.	calcolare in
	B02AB03	proteina C umana	iniet	IM/IV f e fl	1000 up	100	ui
	B02AB03	proteina del plasma umano	ev	IV f e fl	500 up	2.000	f
	B02AB03	antiangioedema	ev	EV f e fl	1000 up	2.000	f
	B02AB03	antiangioedema	ev	EV f e fl	1000 up	2.000	f
	B02AB49	gabbesato mesliato	ev	EV f e fl	100 mg	66.000	f
	B02BA01	fitomunadione	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	10 mg	21.000	cpr
	B02BA01	fitomunadione	os-im-ev	IM f e fl	10 mg	650.000	mg
	B02BA01	fitomunadione	os-im-ev	OS gocce	2%	5.250	ml
	B02BA01	fitomunadione	top.	fiale uso topico	0,5	2.200	f
	B02BC99	colla di fibrina	top.	fiale uso topico	1 ml	2.000	f
	B02BC99	colla di fibrina	top.	fiale uso topico	2 ml	2.230	f
	B02BC99	colla di fibrina	top.	fiale uso topico	5 ml	2.000	f
	B02BC99	colla di fibrina	top.	fiale uso topico	5 ml	2.000	f
	B03AA07	ferrroso solfato	os	OS cpr, cps, conf	525 mg	210.000	cpr
	B03AA07	ferrroso solfato	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	B03AA07	ferrroso solfato	im	IM f e fl	100 mg	200.000	mg
	B03AB49	ferromaltoso	ev	EV f e fl	62,5 mg	111.000	f
	B03AB49	sodio ferriglicolato	im-ev	IM/IV f e fl	500 mcg	1.650.000	mcg
	B03BA01	Cianocobalamina	im-ev	IM/IV f e fl	1000 mcg	30.000.000	mcg
	B03BA01	Cianocobalamina	im-ev	IM/IV f e fl	5000 mcg	38.000.000	mcg
	B03BA01	Cianocobalamina	im-ev	IM/IV f e fl	1000 mcg	470.000	mcg
	B03BA03	idrossocobalamina	os-im-ev	IM/IV f e fl	5000 mcg	500.000	mcg
	B03BA03	idrossocobalamina	os-im-ev	IM f e fl	5000 mcg	500.000	mcg
	B03BB01	acido folico	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	77.000	cpr
	B03BB01	acido folico	im	IM f e fl	15 mg	555.000	mg
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	5% 50 ML	7.750	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	5% 100 ML	7.750	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	5% 250 ML	7.750	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	5% 500 ML	7.750	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	20% 10 ML	4.000	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	20% 50 ML	4.000	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	20% 100 ML	4.000	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	25% 10 ML	2.000	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	25% 20 ML	2.000	f
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV f e fl	25% 50 ML	2.000	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	B05AA01	albumina umana soluzione	ev	EV fi e fi	25% 100 ML	2.000	f
	B05AA05	destrano (40)	cv	EV fi e fi	500 ml	7.000	f
	B05AA05	desurano (70)	ev	EV fi e fi	500 ml	2.000	f
	B05AA06	poligelina	ev	EV fi e fi	3,50%	29.800	f
	B05AA06	poligelina	ev	EV fi c fi	5%	13.000	f
	B05BB03	trometamolo	ev	EV fi e fi	3,60%	2.000	f
	B05XA30	soluzioni di oligoelementi multipli	cv	EV fi e fi	50 ml	13.800	f
	B05XA30	soluzioni di oligoelementi multipli	ev	EV fi e fi	40 ml	2.000	f
	B05XA30	soluzioni di oligoelementi multipli	ev	EV fi e fi	210 ml	2.000	f
	B05XB02	alaglumina	ev	EV fi e fi	20%	2.000	f
	B05XB02	alaglumina	cv	EV fi e fi	20%	5.200	f
	B06AA03	laturonidasi	sottoc.	fi e fi	300 ui	4.030	f
	C01AA07	digossina	os-ev	IM/EV fi e fi	0,1 mg	10	mg
	C01AA07	digossina	os-cv	IM/EV fi e fi	0,25 mg	25	mg
	C01AA05	digossina	os-cv	IM/EV fi e fi	0,5 mg	17.935	mg
	C01AA05	digossina	os-cv	OS cpr, cps, conf	0,0625 mg	6.000	cpr
	C01AA06	digossina	os-cv	OS cpr, cps, conf	0,125 mg	20.000	cpr
	C01AA07	digossina	os-cv	OS cpr, cps, conf	0,250 mg	5.000	cpr
	C01AA05	digossina	os-ev	OS gocce	0,05%	140.450	mg
	C01AA05	digossina	os-ev	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	0,05 mg/ml	12.040	ml
	C01AA08	metildigossina	os-ev	OS cpr, cps, conf	0,05 mg	5.000	cpr
	C01AA08	metildigossina	os-ev	OS cpr, cps, conf	0,1 mg	41.640	cpr
	C01AA08	metildigossina	os-ev	EV fi e fi	0,2 mg	28.320	f
	C01AA08	metildigossina	os-cv	OS gocce	6%	6.492	mg
	C01AC49	strofantina k	ev	EV fi e fi	0,125 mg	4.000	f
	C01BA01	chimidina (arabogalattano-solfato)	os	OS cpr, cps, conf	275 mg	5.000	cpr
	C01BA01	chimidina poligalatturonata	os	OS cpr, cps, conf	275 mg	5.000	cpr
	C01BA01	chimidina solfato	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	C01BA02	procainaamide	os-im-cv	IM/EV fi e fi	500 mg	300.000	mg
	C01BA03	disopiramide	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	C01BA03	disopiramide	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	C01BA49	diidrochimidina	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	7.673	cpr
	C01BA49	diidrochimidina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	6.180	cpr
	C01BB02	mexiletina	os-cv	OS cpr, cps, conf	200 mg	7.070	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSACCIO	Q.Tà RICHIESTA dalle as/a. o.	calcolare in
	C01RB02	mexiletina	os-cv	IM/EV f e fl	250 mg	200.000	mg
	C01BC03	propafenone	os-ev	OS cpr, cps, conf	150 mg	69.200	cpr
	C01BC03	propafenone	os-ev	OS cpr, cps, conf	300 mg	31.800	cpr
	C01BC03	propafenone	os-ev	OS cpr, cps, conf	325 mg	5.000	cpr
	C01BC03	propafenone	os-ev	OS cpr, cps, conf	425 mg	5.000	cpr
	C01BC03	propafenone	os-ev	IM/EV f e fl	70 mg	1.060.500	mg
	C01BC04	flcainide	os-ev	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	C01BC04	flcainide	os-ev	IM/EV f e fl	150 mg	265.500	mg
	C01BD01	amiodarone	os-im	OS cpr, cps, conf	200 mg	146.346	cpr
	C01BD01	amiodarone	os-im	FV f e fl	150 mg	68.480	f
	C01BD05	ibutilide fumarato	ev	EV f e fl	0,1 mg	2.000	f
	C01CA04	dopamina	cv	EV f e fl	10 mg	2.000	f
	C01CA04	dopamina	cv	EV f e fl	10 mg	2.000	f
	C01CA04	dopamina	ev	EV f e fl	50 mg	2.000	f
	C01CA04	dopamina	ev	EV f e fl	200 mg	59.396	f
	C01CA04	dopamina	ev	EV f e fl	400 mg	2.000	f
	C01CA07	dobutamina	ev	FV f e fl	12,5 mg	2.000	f
	C01CA19	fenoldopam mesilato	ev	HV f e fl	20 mg	2.000	f
	C01CA19	fenoldopam mesilato	ev	EV f e fl	50 mg	2.000	f
	C01CA24	adrenalina	im-sottoc.	IM f c fl	0,5 mg	50	mg
	C01CA24	adrenalina	im-sottoc.	IM f c fl	1 mg	100	mg
	C01CE03	enoximone	ev	EV f e fl	100 mg	2.000	f
	C01DA	nisoldipina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	cerotti	5 mg	168.000	cerotti
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	cerotti	7,5 mg	500	cerotti
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	cerotti	10 mg	304.000	cerotti
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	cerotti	15 mg	10.000	cerotti
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	cerotti	30 mg	4.000	cerotti
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	OS cpr, cps, conf	0,3 mg	5.000	cpr
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	EV f e fl	5 mg	103.700	f
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	EV f e fl	50 mg 50 ML	19.200	f
	C01DA02	nitroglicerina	ev-subl.-td	spray topico	18 ml	4.500	ml
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-ev-subl.	OS cpr, cps, conf	5 mg	90.200	cpr
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-cv-subl.	OS cpr, cps, conf	10 mg	8.100	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pror	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-ev-subl.	OS cpr, cps, conf	40 mg	6.100	cpr
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-ev-subl.	OS cpr, cps, conf R	20 MG	5.000	
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-ev-subl.	OS cpr, cps, conf R	40 MG	5.000	
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-ev-subl.	EV fl e fl	5 mg	2.000	f
	C01DA08	isosorbide dinitrato	os-ev-subl.	EV fl e fl	10 mg	4.100	f
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	262.500	cpr
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	44.200	cpr
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	50.500	cpr
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf	60 mg	5.000	cpr
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf R	20 mg	5.000	
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf R	40 mg	5.000	
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf R	50 mg	5.000	
	C01DA14	isosorbide mononitrato	os	OS cpr, cps, conf R	60 mg	5.000	
	C01EA01	alprostadil (alfa-ciclotestosterone)	ev	EV fl e fl	20 mcg	16.753	f
	C01EA01	alprostadil (alfa-ciclotestosterone)	ev	EV fl e fl	60 mcg	2.000	f
	C01EA01	alprostadil	ev	HV fl e fl	500 mcg	2.000	f
	C01EB07	levulostio difosfato	ev	HV fl e fl	10g	2.500	f
	C01EB07	levulostio difosfato	ev	EV fl e fl	5 g	2.000	f
	C01EB10	adenosina	ev	EV fl e fl	6 mg	4.638	f
	C01EB10	adenosina	ev	EV fl e fl	30 mg	2.000	f
	C01EB15	trimetazidina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C02AC01	clonidina	os-im-td	cerotti	2,5 mg	6.000	cerotti
	C02AC01	clonidina	os-im-td	cerotti	5 mg	8.000	cerotti
	C02AC01	clonidina cloridrato	os-im-td	OS cpr, cps, conf	0,150 mg	28.000	cpr
	C02AC01	clonidina cloridrato	os-im-td	OS cpr, cps, conf	0,250 mg		cpr
	C02AC01	clonidina cloridrato	os-im-td	OS cpr, cps, conf	0,300 mg	5.800	cpr
	C02AC01	clonidina cloridrato	os-im-td	IM fl e fl	0,150 mg	4.484	mg
	C02CA04	doxazosin	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	75.000	cpr
	C02CA04	doxazosin	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	41.000	cpr
	C02CA06	urapidil	os-ev	EV fl e fl	50 mg	7.540	f
	C02DA01	diazossido	ev	EV fl e fl	15 mg/ml	2.000	f
	C03AA03	idroclorotiazide	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	9.000	cpr
	C03AA03	idroclorotiazide	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	C03BA04	clortalidone	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	15.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Prop	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Ta RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	C03BA11	indapamide	os	OS cpr, cps, conf	1,5 mg	5.000	cpr
	C03BA11	indapamide	os	OS cpr, cps, conf	2,5 mg	5.000	cpr
	C03BA13	fungizone potassico	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C03CA01	furosemide	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	25 mg	856.000	cpr
	C03CA01	furosemide	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	500 mg	40.000	cpr
	C03CA01	furosemide	os-im-ev	IM/EV fi e fi	20 mg	9.108.000	mg
	C03CA01	furosemide	os-im-ev	IM/EV fi e fi	250 mg	8.312.500	mg
	C03CA01	furosemide	os-im-ev	OS sciroppi, emulsioni, soluzioni	1%	10.000	ml
	C03CA04	torasemide	os-ev	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C03CA04	torasemide	os-ev	EV fi e fi	200 mg	2.000	f
	C03CA04	torasemide	os-ev	EV fi e fi	10 mg	2.000	f
	C03CC03	acido etacrinico	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	C03DA01	spironolattone	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	18.160	cpr
	C03DA01	spironolattone	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	84.130	cpr
	C03DA02	potassio caureonato	ev	EV fi e fi	200 mg	65.370	f
	C03DA03	potassio caureonato	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	C03DA04	potassio caureonato	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	14.700	cpr
	C03EA01	idroclorotiazide lanitotide	os	OS cpr, cps, conf	5 mg/50 mg	33.100	cpr
	C05AD07	pramocaina	top.	Crema/ponata	1%	3.500	g
	C05BB02	polidocanolo	ev-top.	fi e fi	0,50%	2.000	f
	C05BB02	polidocanolo	ev-top.	fi e fi	1%	4.000	f
	C05BB02	polidocanolo	ev-top.	fi e fi	2%	2.000	f
	C05BB02	polidocanolo	ev-top.	fi e fi	3%	2.000	f
	C07AA03	pindololo	os-ev	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	C07AA05	propranololo	os-cv	OS cpr, cps, conf	40 mg	28.560	cpr
	C07AA05	propranololo	os-cv	OS cpr, cps, conf	80 mg	5.000	cpr
	C07AA05	propranololo	os-cv	EV fi e fi	5 mg	2.000	f
	C07AA06	timololo	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C07AA07	solalolo	os-fiale	OS cpr, cps, conf	80 mg	24.750	cpr
	C07AA07	solalolo	os-fiale	OS cpr, cps, conf	160 mg	5.000	cpr
	C07AA07	solalolo	os-fiale	fi e fi	40 mg 4 ml	2.000	f
	C07AA49	nadololo	os-ev	OS cpr, cps, conf	80 mg	5.000	cpr
	C07AB02	metoprololo	ev-os	OS cpr, cps, conf	100 mg	66.800	cpr
	C07AB02	metoprololo	ev-os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pfor	FORMA FARMACELUTICA	DOSAGGIO	Q.13 RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	C07AB02	metoprololo	ev-os	EV fi e fi	5 mg	2.000	l
	C07AB03	atenololo	os-ev	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	C07AB03	atenololo	os-ev	OS cpr, cps, conf	100 mg	133.950	cpr
	C07AB03	atenololo	os-ev	EV fi e fi	5 mg	11.928	l
	C07AB04	acebutololo	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	C07AB04	acebutololo	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	C07AB05	betaxololo	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C07AB08	celiprololo cloridrato	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	C07AB09	esmololo cloridrato	iniett	IM/EV fi e fi	100 mg	650	mg
	C07AB12	nebivololo cloridrato	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	C07AG01	labetalolo	os-cv	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	C07AG01	labetalolo	os-cv	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	C07AG01	labetalolo	os-ev	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	C07AG01	labetalolo	os-ev	IM/EV fi e fi	100 mg	2.175	mg
	C07AG02	carvedilolo	os	OS cpr, cps, conf	6,25 mg	43.100	cpr
	C07AG02	carvedilolo	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	32.800	cpr
	C08CA01	amlodipina	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	14.000	cpr
	C08CA01	amlodipina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	183.900	cpr
	C08CA02	felodipina	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	C08CA02	felodipina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C08CA03	isradipina	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	C08CA04	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C08CA04	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	C08CA04	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	80 mg	5.000	cpr
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	37.300	cpr
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	32.050	cpr
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	46.620	cpr
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf	60 mg	10.350	cpr
	C08CA05	nifedipina	os	OS gocce	2%	141.900	mg
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf GITT	20 mg	5.000	mg
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf GITT	30 mg	5.000	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Prior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.13a RICHIESTA dalle ast./a. o.	calcolare in
	C08CA05	nifedipina	os	OS cpr, cps, conf GIFT	60 mg	5.000	cpr
	C08CA06	nimodipina	os-ev	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	C08CA06	nimodipina	os-ev	IV fl e fl	10 mg/50 ml	8.080	f
	C08CA06	nimodipina	os-ev	OS polveri e granuli	30 mg	100	buste
	C08CA06	nimodipina	os-ev	OS gocce	4%	115.500	mg
	C08CA08	nitrendipina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C08CA09	lacidipina	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	C08CA09	lacidipina	os	OS cpr, cps, conf	6 mg	5.060	cpr
	C08CA11	mandipina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C08CA13	tercandipina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C08DA01	verapamil	os-ev	OS cpr, cps, conf	120 mg	42.470	cpr
	C08DA01	verapamil	os-ev	OS cpr, cps, conf	240 mg	5.000	cpr
	C08DA01	verapamil	os-ev	OS cpr, cps, conf	40 mg	34.000	cpr
	C08DA01	verapamil	os-ev	OS cpr, cps, conf	80 mg	52.360	cpr
	C08DA01	verapamil	os-ev	EV fl e fl	5 mg	21.500	f
	C08DA02	gallopamil	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	C08DA02	gallopamil	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.080	cpr
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf	60 mg	139.100	cpr
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf	120 mg	21.110	cpr
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf R	120 MG		mg
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf R	180 MG		mg
	C08DB01	diltiazem	os	OS cpr, cps, conf R	300 MG		mg
	C09AA01	captopril	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	86.150	cpr
	C09AA01	captopril	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	16.560	cpr
	C09AA02	enalapril	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	190.600	cpr
	C09AA02	enalapril	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	276.000	cpr
	C09AA03	lisinopril	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	44.200	cpr
	C09AA03	lisinopril	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	85.300	cpr
	C09AA04	perindopril	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	43.000	cpr
	C09AA05	ramipril	os	OS cpr, cps, conf	2.5 mg	45.320	cpr
	C09AA05	ramipril	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	54.640	cpr
	C09AA06	quinapril	os-fiale	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr

Jotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor.	HORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	C09AA06	guanpril	os-fiale	OS cpr, cps, conf	20 mg	8.344	cpr
	C09AA06	guanpril	os-fiale	IM/VE il c D	5 Mg	4.430	mg
	C09AA07	benazepril	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C09AA07	benazepril	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	
	C09AA08	cilazapril	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	C09AA09	fosinopril	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	C09AA09	Fosinopril	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	20.360	cpr
	C09AA10	trandolapril	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	C09AA10	trandolapril	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	C09AA12	delapril	os	OS cpr, cps, conf	15 mg	5.000	cpr
	C09AA12	delapril	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	C09AA15	zofenopril	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	C09CA01	losartan	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	22.060	cpr
	C09CA03	valsartan	os	OS cpr, cps, conf	80 mg	5.000	cpr
	C09CA03	valsartan	os	OS cpr, cps, conf	160 mg	13.700	cpr
	C09CA04	irbesartan	os	OS cpr, cps, conf	75 mg	5.000	cpr
	C09CA04	irbesartan	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	C09CA04	irbesartan	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	C09CA06	candesartan cilexetil	os	OS cpr, cps, conf	8 mg	5.000	cpr
	C09CA06	candesartan cilexetil	os	OS cpr, cps, conf	4 mg		cpr
	C09CA06	candesartan cilexetil	os	OS cpr, cps, conf	16 mg	5.000	cpr
	C10AA01	simvastatina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	15.600	cpr
	C10AA01	simvastatina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	22.300	cpr
	C10AA01	simvastatina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	C10AA03	pravastatina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C10AA03	pravastatina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	C10AA04	fluvastatina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	C10AA04	fluvastatina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	C10AA04	fluvastatina	os	OS cpr, cps, conf	80 mg		cpr
	C10AA05	atorvastatina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	34.250	cpr
	C10AA05	atorvastatina	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	15.700	cpr
	C10AA05	atorvastatina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	C10AB02	bezafibrato	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	C10AB04	gemfibrozil	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	5.000	cpr
	C10AB04	gemfibrozil	os	OS cpr, cps, conf	900 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACIUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle as/la. o.	calcolare in
	C10AB05	fenofibrato	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	C10AB05	fenofibrato	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	C10AC01	colestiramina	os	OS polveri e granuli	4g	28.200	g
	C10AC03	defastrano	os	OS cpr, cps, conf	1 g	5.000	cpr
	C10AC03	defastrano	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	C10AC03	delastano	os	OS polveri e granuli	1 g	100	buste
	D01AC01	clotrimazolo	top	Crema/pomata	1%	1.500	g
	D01AC01	clotrimazolo	top	polvere	1%	100	g
	D01AC01	clotrimazolo	top	loz	1%	100	ml
	D01AC03	econazolo nitrato	top.	Crema/pomata	1%	1.250	g
	D01AC03	econazolo nitrato	top.	Crema/pomata	2%	1.000	g
	D01AC03	econazolo nitrato	top.	polvere	1%	500	g
	D01AC03	econazolo nitrato	top.	loz	1%	500	g
	D01AC07	tiocconazolo	top.	Crema/pomata	1%	15.000	g
	D01AC07	tiocconazolo	top.	loz	1%	15.000	g
	D01AC07	tiocconazolo	top.	polvere	1%	15.000	g
	D01AC07	tiocconazolo	top.	sol.	28%	6.000	ml
	D01AC07	tiocconazolo	top.	schiuma	1%	5.000	g
	D01AC10	bifonazolo	top.	Crema/pomata	1%	1.000	g
	D01AC10	bifonazolo	top.	gel	1%	100	g
	D01AC10	bifonazolo	top.	loz	1%	100	g
	D01AC10	bifonazolo	top.	polvere	1%	100	g
	D01AE14	ciclopirox (sale di olamina)	top.	Crema/pomata	1%	500	g
	D01AE14	ciclopirox (sale di olamina)	top.	polvere	1%	100	g
	D01AE14	ciclopirox (sale di olamina)	top.	loz	1%	100	ml
	D01AE14	ciclopirox (sale di olamina)	top.	emul	1%	100	ml
	D01AE14	ciclopirox (sale di olamina)	top.	latte dermico	1%	100	ml
	D01AE15	terbinafina cloridrato	os-top.	crema/pomata	1%	500	g
	D01AE15	terbinafina cloridrato	os-top.	sol	1%	3.000	ml
	D01AE15	terbinafina cloridrato	os-top.	spray	1%	3.000	ml
	D01AE15	terbinafina cloridrato	os-top.	OS cpr, cps, conf	250 mg		cpr
	D03AX05	acido ialuronico (sale sodico, hiaz. hyalastine)	top.	Crema/pomata	0,20%	6.700	g
	D03AX05	acido ialuronico (sale sodico, hiaz. hyalastine)	top.	spray	0,20%	20.000	mg

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pcor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle asl/a. n.	calcolare in
	D03AXX49	centasina	top.	Crema/pomata	1%	500	g
	D03BA03	collagenasi	top.	Crema/pomata	10 g	1.750	g
	D03BA03	collagenasi	top.	Crema/pomata	30 g	1.200	g
	D04AA032	difendramina cloridrato	os-top.	crema/pomata	2%	1.000	g
	D04AB01	idocaina	top.	Crema/pomata	5%	500	g
	D04AX	crotamitone	top.	Crema/pomata	10%	500	g
	D05AXX02	calcipotriolo	top.	Crema/pomata	0,01%	500	g
	D05AXX02	calcipotriolo	top.	loz	0,01%	3.000	g
	D06AXX01	acido fusidico	top.	Crema/pomata	2%	500	g
	D06AXX07	gentamicina	top.	Crema/pomata	0,10%	18.000	g
	D06AXX07	gentamicina	top.	unguento	1,00%	100	g
	D06AXX09	mupirocina	top.	Crema/pomata	2%	600	g
	D06AXX09	mupirocina	top.	Crema/pomata dissale	2%	100	g
	D06BA01	sulfadiazina argenterica	top	Crema/pomata	1%	5.400	g
	D06BB03	aciclovir	top.	Crema/pomata	5%	1.750	g
	D06BB06	peniclovir	top.	Crema/pomata	1%	500	g
	D07AA02	idrocortisone-17-butilato	top.	emul	0,10%	3.000	ml
	D07AA02	idrocortisone-17-butilato	top.	Crema/pomata	0,10%	1.000	g
	D07AA02	idrocortisone-17-butilato	top.	loz	0,10%	3.000	ml
	D07AB08	desonide	top.	Crema/pomata	0,12%	500	g
	D07AB08	desonide	top.	sol	0,05%	6.000	ml
	D07AB09	trancinoloone acetoneide	top.	Crema/pomata	0,10%	500	g
	D07AC01	betametassone dipropionato	top.	Crema/pomata	0,05%	2.000	g
	D07AC01	betametassone dipropionato	top.	Crema/pomata	0,10%	100	g
	D07AC01	betametassone dipropionato	top.	schiuma	0,10%	100	g
	D07AC01	betametassone dipropionato	top.	loz	0,05%	100	g
	D07AC06	diflucortolone valerato	top.	Crema/pomata	0,30%	2.000	g
	D07AC06	diflucortolone valerato	top.	Crema/pomata	0,10%	500	g
	D07AC06	diflucortolone valerato	top.	Crema/pomata	0,20%	500	g
	D07AC06	diflucortolone valerato	top.	unguento	0,30%	12.000	g
	D07AC06	diflucortolone valerato	top.	unguento	0,10%	3.000	ml
	D07AC06	diflucortolone valerato	top.	unguento	0,20%	100	g
	D07AC08	fluciclonide	top.	Crema/pomata	0,05%	500	g
	D07AC08	fluciclonide	top.	gel	0,05%	100	g
	D07AC08	fluciclonide	top.	loz	0,05%	100	g

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle ast/a. 6.	calcolare in
	D07AC13	inometasone	top.	Crema/pomata	0,10%	500	g
	D07AC13	inometasone	top.	loz	0,10%	100	
	D07AC13	inometasone	top.	unguento	0,10%	100	
	D07AC14	metilprednisolone aceponato	top.	Crema/pomata	0,10%	500	g
	D07AC14	metilprednisolone aceponato	top.	unguento	0,10%	2.000	g
	D07AC14	metilprednisolone aceponato	top.	loz	0,10%	100	
	D07AD01	clobetassolo propionato	top.	Crema/pomata	0,05%	500	g
	D07AD01	clobetassolo propionato	top.	unguento	0,05%	100	
	D07AD02	alemonide	top.	Crema/pomata	10%	500	g
	D07CC01	betametassone 1 gentamicina	top.	Crema/pomata	0,1% - 0,1%	8.000	g
	D07CC01	betametassone+gentamicina	top.	Crema/pomata	0,05%+0,1%	8.000	g
	D08A130	argento colloidale - benzoino peross	top.	polvere	4,25%+1,25%	1.000	g
	D08A130	argento colloidale - benzoino peross	top.	spray topico	4,25%+1,25%	4.886	g
	G01AA10	clindamicina	top.	Crema/pomata	2%	500	g
	G01AA10	clindamicina	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	100 mg	500	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AA49	meclociclina	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	35 mg	1.000	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AF02	clotrimazolo	top.	Crema/pomata	2%	500	g
	G01AF02	clotrimazolo	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	100 mg	500	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AF04	miconazolo	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	400 mg	500	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AF04	miconazolo	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	1200 mg	500	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AF04	miconazolo	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	100 mg	2.500	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AF04	miconazolo	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	50 mg	500	candelelte, ovuli, cps vaginali,
	G01AF04	miconazolo	top.	lav vag	0,20%	450	
	G01AF04	miconazolo	top.	crema/pomata	2%	500	g
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	crema/pomata	1%	500	g
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	candelelte, ovuli, cps vaginali, tavolette	50 mg	500	candelelte, ovuli, cps vaginali,

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Ta RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	100 mg	1.000	candele, ovuli, cps vaginali,
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	150 mg	3.000	candele, ovuli, cps vaginali,
	G01AK05	econazolo (nitrate)	top.	ovuli vag a ril. prol.	150 mg		
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	schiuma	1%	100	
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	sol.	100 mg/10 ml	100	
	G01AF05	econazolo (nitrate)	top.	lav vag	0,10%	100	
	G01AF07	isocanazolo	top.	crema/pomata	1%	500	
	G01AF07	isocanazolo	top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	600 mg	500	candele, ovuli, cps vaginali,
	G01AF07	isocanazolo	top.	schiuma	1%	100	
	G01AF13	azandazolo	os-top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	250 mg	500	candele, ovuli, cps vaginali,
	G01AF13	azandazolo	os-top.	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	G01AX12	ciclopirox	top.	schiuma	1%	6.000	
	G01AX12	ciclopirox	top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	100 mg	500	candele, ovuli, cps vaginali,
	G01AX12	ciclopirox	top.	lav vag	0,20%	15.000	
	G01AX12	ciclopirox	top.	crema/pomata	1%	500	
	G01AX12	ciclopirox	top.	IM/EV f e fl	0,2 mg	77.800	
	G02AB01	metilergometrina	os-im-ev	IM/EV f e fl	0,03%	13.000	
	G02AB01	metilergometrina	os-im-ev	goce	0,125 mg	27.000	cpr
	G02AB01	metilergometrina	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	0,5 mg/3 g	600	
	G02AD02	dinoprostone	ev-top.	gel vag/sir	1 mg/3 g	400	
	G02AD02	dinoprostone	ev-top.	gel vag/sir	2 mg/3 g	100	
	G02AD02	dinoprostone	ev-top.	disp vag	10 mg	1.200	
	G02AD02	dinoprostone	ev-top.	IM/EV f e fl	0,75 mg	100	
	G02AD03	gemprost	top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	1 mg	5.200	candele, ovuli, cps vaginali,
	G02AD05	suprostone	im-ev	IM/EV f e fl	0,5 mg	1.000	
	G02CA01	ritodina	os-ev	IM/EV f e fl	50 mg	8.800	
	G02CA01	ritodina	os-ev	OS cpr, cps, conf	10 mg	8.600	cpr
	G02CA49	isoxsuprina	os-im-ev	IM/EV f e fl	10 mg	26.800	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	G02CA49	isossuprina	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	30 mg	20.000	cpr
	G02CB03	cabergolina	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	10.000	cpr
	G02CC03	benzidamina	top.	crema/pomata	50 g 5%	25.000	g
	G02CC03	benzidamina	top.	crema/pomata	30 g	15.000	g
	G02CC03	benzidamina	top.	fi e fi	0,5 g	2.000	f
	G02CC03	benzidamina	top.	bust vag	500 mg	500	bustine
	G02CC03	benzidamina	top.	lav vag	0,10%	280.000	ml
	G02CC03	benzidamina	top.	bust vag	9,4 g	4.700	g
	G02CC03	benzidamina	top.	sol.	140 ml	70.000	ml
	G02CX01	atosiban	iniet	IM/EV fi e fi	7,5 mg/ml - 0,9 ml	100	
	G02CX01	atosiban	iniet	IM/EV fi e fi	7,5 mg/ml - 5 ml	500	
	G03AC03	levonorgestrel	dispositivo intrauterin	disp vag	52 mg	100	fi
	G03CA01	etinilstradiolo	os	OS cpr, cps, conf	0,01 mg	5.000	cpr
	G03CA01	climilestradiolo	os	OS cpr, cps, conf	0,05 mg	5.000	cpr
	G03CA01	etinilstradiolo	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	G03CA03	estradiolo valerato	os-in	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	G03CA04	estriolo	os-top.	crema gin	12,50 % 30 g	15.000	g
	G03CA04	estriolo	os-top.	candeleto, ovuli, cps vaginali, tavolette	0,5 mg	500	candeleto, ovuli, cps vaginali,
	G03CA04	estriolo	os-top.	candeleto, ovuli, cps vaginali, tavolette	1 mg	500	candeleto, ovuli, cps vaginali,
	G03CA04	estriolo	os-top.	candeleto, ovuli, cps vaginali, tavolette	3,5 mg	500	candeleto, ovuli, cps vaginali,
	G03CA04	estriolo	os-top.	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	G03CA57	estrogeni coniugati	os-in-ev- top.	IM/EV fi e fi	20 mg	1.700	
	G03CA57	estrogeni coniugati	os-in-ev- top.	crema/pomata	62,50%	500	g
	G03CA57	estrogeni coniugati	os-in-ev- top.	OS cpr, cps, conf	0,3 mg	5.000	cpr
	G03CA57	estrogeni coniugati	os-in-ev- top.	OS cpr, cps, conf	0,625 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.T.A. RICHIESTA dalle usl/a. o.	calcolare in
	G03CA57	estrogeni coniugati	os-in-ev- top.	OS cpr, cps, conf	1,25 mg	5.000	cpr
	G03CA57	promestriene	top.	Crema/pomata	1%	500	g
	G03CA57	promestriene	top.	candele, ovuli, cps vaginali, tavolette	10 mg	500	candele, ovuli, cps vaginali,
	G03DA02	medrossiprogesterone	os-im	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	G03DA02	medrossiprogesterone	os-im	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	G03DA02	medrossiprogesterone	os-im	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	G03DA03	idrossiprogesterone caproato	im	IM/EV fl e fl	250 mg	230	
	G03DA03	idrossiprogesterone caproato	im	IM/EV fl e fl	341 mg	100	
	G03DA04	progesterone	im	IM/EV fl e fl	100 mg	7.100	
	G03DB01	diidrogesterone	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	G03DC02	noetisterone	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	G03GA01	gonadotropina corionica	im	IM/EV fl e fl	250 ui	100	
	G03GA01	gonadotropina corionica	im	IM/EV fl e fl	500 ui	100	
	G03GA01	gonadotropina corionica	im	IM/EV fl e fl	1000 ui	100	
	G03GA01	gonadotropina corionica	im	IM/EV fl e fl	1500 ui	100	
	G03GA01	gonadotropina corionica	im	IM/EV fl e fl	5000 ui	100	
	G03GB02	clonifene	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	G04BD02	flavoxato	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	G04BD04	oxibutina	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	G04BD07	telerocina 1-artrato	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	G04BD07	telerocina 1-artrato	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	G04BE01	alprostadi	iniet.	IM/EV fl e fl	5 mcg	100	
	G04BE01	alprostadi	iniet.	IM/EV fl e fl	10 mcg	400	
	G04BE01	alprostadi	iniet.	IM/IV fl e fl	20 mcg	8.600	
	G04BX49	idrocaina	lep.	Crema/pomata	2,50%	25.000	g
	G04BX49	idrocaina	lep.	spray	10,00%	100	
	G04CX03	meparrucina	os-top.	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	H01AA02	lettracosacide (esacetato)	im-cv	IM/EV fl e fl	0,25 mg	800	
	H01AA02	tetracosacide (esacetato)	im-cv	IM/EV fl e fl	1 mg	2.390	
	H01BA02	desmopressina (acetato triidrato)	im-ev-ans.	IM/IV fl e fl	4 mcg/0,5 ml	2.000	
	H01BA02	desmopressina (acetato triidrato)	im-ev-ans.	IM/IV fl e fl	4 mcg/1 ml	2.000	
	H01BA02	desmopressina (acetato triidrato)	im-ev-ans.	IM/EV fl e fl	20 mcg/ml	2.000	
	H01BA02	desmopressina (acetato triidrato)	im-ev-ans.	IM/EV fl e fl	40 mcg/ml	2.000	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle as/ba. o.	calcolare in
	H01BA02	desmopressina (aaciato tridrato)	im-ev-nas.	gocce	250 mcg	25.000	mcg
	H01RA02	desmopressina (acetato triidrato)	im-ev-nas.	spray	2,5 ml	250	
	H01BA04	telipressina (diacriato pentaidrato)	cv	EV fi e fi	500 mcg	2.000	l
	H01BB01	demoxitocina	os	OS cpr, cps, conf	50 ui	23.570	cpr
	H01BB02	oxitocina	im-ev-nas.	IM/EV fi e fi	5 ui	141.600	
	H01CA01	gonadorelina	cv	spray	10 g	2.000	l
	H01CA01	gonadorelina	cv	EV fi e fi	0,8 mg	2.000	l
	H01CB01	somatostatina	ev	EV fi e fi	2 mg	4.520	l
	H01CB01	somatostatina	ev	EV fi e fi	1 mg	2.000	l
	H01CB01	somatostatina	ev	EV fi e fi	3 mg	8.390	l
	H01CB01	somatostatina	ev	EV fi e fi	250 mcg	2.000	l
	H01CB01	somatostatina	cv	EV fi e fi	750 mcg	2.000	l
	H01CB02	octreotide	cv	EV fi e fi	0,05 mg	2.000	l
	H01CB02	octreotide	ev	EV fi e fi	0,1 mg	16.800	l
	H01CB02	octreotide	ev	EV fi e fi	0,5 mg	7.200	l
	H01CB02	octreotide	ev	EV fi e fi	1 mg	2.000	l
	H01CB03	Laureotide	im	IM fi e fi	30 mg	2.000	
	H01CB03	Laureotide	im	IM fi e fi	60 mg	2.000	
	H02AA03	desossicortone (acetato)	im	IM fi e fi	10 mg	2.000	
	H02AA03	desossicortone (acetato)	im	IM fi e fi	50 mg	2.000	
	H02AB01	betametassone (fosfato disodico)	os-im-cv	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	89.700	cpr
	H02AB01	betametassone (fosfato disodico)	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	H02AB01	betametassone (fosfato disodico)	os-im-ev	IM/EV fi e fi	4 mg	278.700	
	H02AB01	betametassone (fosfato disodico)	os-im-ev	IM/EV fi e fi	1,5 mg	90.350	cpr
	H02AB02	desametassone	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	H02AB02	desametassone	os	OS cpr, cps, conf	0,75 mg	5.000	cpr
	H02AB02	desametassone (21-fosfato disodico)	im-ev	IM/EV fi e fi	4 mg	67.500	
	H02AB02	desametassone (21-fosfato disodico)	im-ev	IM/EV fi e fi	8 mg	63.750	
	H02AB03	flucortolone	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	H02AB04	metilprednisolone	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	13.150	cpr
	H02AB04	metilprednisolone	os	OS cpr, cps, conf	8 mg	5.000	cpr
	H02AB04	mecilprednisolone	os	OS cpr, cps, conf	16 mg	7.800	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in.....
	H02AB04	metilprednisolone (acetato)	im	IM/EV fl e fl	40 mg	22.509	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	8 mg	1.709	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/HV fl e fl	20 mg	362.136	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	40 mg	31.210	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/HV fl e fl	80 mg	2.000	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	125 mg	2.000	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	250 mg	2.000	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	500 mg	4.760	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	1000 mg	2.000	
	H02AB04	metilprednisolone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	2000 mg	2.000	
	H02AB06	prednisolone (acetato)	im-ev	IM/EV fl e fl	10 mg	2.000	
	H02AB06	prednisolone (emisuccinato)	im-ev	IM/EV fl e fl	25 mg	2.000	
	H02AB06	prednisolone (emisuccinato)	im-ev	IM/EV fl e fl	10 mg	2.000	
	H02AB07	prednisone	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	36.900	cpr
	H02AB07	prednisone	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	97.350	cpr
	H02AB07	prednisone	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	H02AB08	triamcinolone	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	H02AB08	triamcinolone	os	OS cpr, cps, conf	8 mg	5.000	cpr
	H02AB08	triamcinolone (acetamide)	os-indart.	IM/EV fl e fl	40 mg	12.200	
	H02AB08	triamcinolone (acetamide)	os-indart.	IM/EV fl e fl	80 mg	100	
	H02AB09	idrocortisone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	100 mg	8.825	
	H02AB09	idrocortisone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/FV fl e fl	250 mg	2.000	
	H02AB09	idrocortisone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fl e fl	500 mg	15.646	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare in
	H02AB09	idrocortisone (emisuccinato sodico)	im-ev	IM/EV fi e fi	1000 mg	14.140	
	H02AB10	cortisone (acetato)	os	OS epr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	H02AB13	deflazacort	os	OS cpr, cps, conf	6 mg	5.000	cpr
	H02AB13	deflazacort	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	11.700	cpr
	H02AB13	deflazacort	os	OS gocece	22,75 mg/ml	1.300	ml
	H03AA01	levotiroxina sodica	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	H03AA01	levotiroxina sodica	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	112.200	cpr
	H03AA01	levotiroxina sodica	os	OS cpr, cps, conf	75 mg	5.000	cpr
	H03AA01	levotiroxina sodica	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	154.750	cpr
	H03AA01	levotiroxina sodica	os	OS cpr, cps, conf	125 mg	5.000	cpr
	H03AA01	levotiroxina sodica	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	H03AA02	liotironina sodica	os	OS cpr, cps, conf	20 mcg	5.000	cpr
	H03HB02	tiamazolo	os	OS epr, cps, conf	5 mg	56.900	cpr
	H03HX02	dibromofrosina	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	H04AA01	gelucagone	im-ev	IM/EV fi e fi	1 mg	1.010	
	J01AA02	doxiciclina	os	OS epr, cps, conf	100 mg	8.200	cpr
	J01AA07	tetraciclina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	J01AA08	minociclina	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	J01AA08	minociclina	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	J01AX	quinupristin/dalofopristin	ev	EV fi e fi	150 mg+350 mg	2.000	f
	J01BA01	cloramfenicolo	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	J01BA01	cloramfenicolo	os-im-ev	IM/EV fi e fi	1 g	4.190	
	J01CA01	ampicillina (sale sodico)	im-cv	IM/EV fi e fi	1 g	49.720	
	J01CA01	ampicillina (sale sodico)	im-ev	IM/EV fi e fi	250 mg	50	
	J01CA01	ampicillina (sale sodico)	im-ev	IM/HV fi e fi	500 mg	2.000	
	J01CA01	ampicillina (sale sodico)	im-ev	OS cpr, cps, conf	1 g	13.200	cpr
	J01CA04	amoxicillina	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.600	cpr
	J01CA04	amoxicillina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	
	J01CA04	amoxicillina	os	OS cpr, cps, conf	750 mg	5.000	
	J01CA04	amoxicillina	os	OS sciroppi	5%	26.160	ml
	J01CA04	amoxicillina	os	OS sciroppi	3,75%	500	ml
	J01CA04	amoxicillina	os	OS polveri e granuli	1 g	100	buste
	J01CA04	amoxicillina	os	OS gocece	10%	10.000	ml
	J01CA04	amoxicillina (sale sodico)	im-ev	IM/EV fi e fi	1 g	100	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.T.A. RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare in
	J01CA04	amoxicillina (sale sodico)	im-ev	IM/LEV fe l l	500 mg	100	
	J01CA04	amoxicillina (tridrato)	os	OS cpr, cps, conf	1 g	51.500	cpr
	J01CA04	amoxicillina (tridrato)	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.600	cpr
	J01CA04	amoxicillina (tridrato)	os	IM/EV fe l l	1 g	500	
	J01CA04	amoxicillina (tridrato)	os	OS sciroppi	5%	1.500	ml
	J01CA10	mezlocillina	im-ev	IM/EV fe l l	1 g 4 ml	4.256	
	J01CA12	piperacillina	im-ev	IM fe l l	1 g	7.940	
	J01CA12	piperacillina	im-ev	IM fe l l	2 g	2.000	
	J01CA12	piperacillina	im-ev	IM fe l l	4 g	2.000	
	J01CA12	piperacillina	im-ev	EV fe l l	1 g	2.000	f
	J01CA12	piperacillina	im-ev	TV fe l l	2 g	218.000	f
	J01CA12	piperacillina	im-ev	EV fe l l	4 g	2.000	f
	J01CA12	piperacillina	im-ev	TV fe l l	2 g	2.000	f
	J01CE01	benzilpenicillina potassica	im-ev	IM fe l l	1.000.000 ui	2.240	
	J01CE01	benzilpenicillina potassica	im-ev	EV fe l l	1.000.000 ui	2.000	f
	J01CE01	benzilpenicillina sodica	im-ev	IM fe l l	1.000.000 ui	3.330	
	J01CE01	benzilpenicillina sodica	im-ev	EV fe l l	1.000.000 ui	2.000	f
	J01CE01	benzilpenicillina sodica	im-ev	EV fe l l	1.000.000 ui	2.000	
	J01CR08	benzilpenicillina benzatinica	im	IM fe l l	600.000 ui	2.000	
	J01CR08	benzilpenicillina benzatinica	im	IM fe l l	1.200.000 ui	2.000	
	J01CF04	oxacillina	im-ev	IM fe l l	1 g	2.000	
	J01CF04	oxacillina	im-ev	EV fe l l	1 g	2.000	f
	J01CF04	oxacillina	im-ev	EV fe l l	1 g	2.000	
	J01CR01	ampicillina subactam	im-ev	IM fe l l	1,5 g	9.800	
	J01CR01	ampicillina subactam	im-ev	IM fe l l	3 g	9.800	
	J01CR01	ampicillina subactam	im-ev	IM fe l l	0,75 g	9.800	
	J01CR01	ampicillina+subactam	im-ev	EV fe l l	1,5 g	23.000	f
	J01CR01	ampicillina+subactam	im-ev	EV fe l l	3 g	23.000	f
	J01CR01	ampicillina+subactam	im-ev	EV fe l l	0,75 g	23.000	f
	J01CR01	ampicillina+subactam	im-ev	EV fe l l	1,5 g	23.000	f
	J01CR01	ampicillina+subactam	im-ev	EV fe l l	3 g	23.000	f
	J01CR01	ampicillina+subactam	im-ev	EV fe l l	0,75 g	23.000	f
	J01CR02	amoxicillina+acido clavulanico	os-ev	EV fe l l	1,2 g	17.400	f
	J01CR02	amoxicillina+acido clavulanico	os-ev	EV fe l l	2,2 g	49.000	f
	J01CR02	amoxicillina+acido clavulanico	os-ev	OS sospensione	312,5 MG/5 ML	192.000	ml
	J01CR02	amoxicillina+acido clavulanico	os-ev	OS polveri e granuli	1 g	34.000	g
	J01CR02	amoxicillina+acido clavulanico	os-ev	OS polveri e granuli	312,5 mg	300	buste
	J01CR02	amoxicillina+acido clavulanico	os-ev	OS cpr, cps, conf	1 g	153.000	cpr
	J01CR05	piperacillina-lazobactam	ev	EV fe l l	2,25 g	53.644	f
	J01CR05	piperacillina-lazobactam	ev	EV fe l l	4,5 g	26.240	f
	J01DA04	cefazolina	im-ev	IM fe l l	250 mg	7.200	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior.	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	J01DA04	cefazolina	im-cv	IM f e fl	500 mg	7.200	
	J01DA04	cefazolina	im-ev	IM f e fl	1 g	7.200	
	J01DA04	cefazolina	im-ev	EV f e fl	250 mg	16.800	f
	J01DA04	cefazolina	im-cv	EV f e fl	500 mg	16.800	f
	J01DA04	cefazolina	im-cv	EV f e fl	1 g	16.800	f
	J01DA06	cefuroxima	im-cv	EV f e fl	500 mg	2.500	f
	J01DA06	cefuroxima	im-cv	EV f e fl	1 g	2.500	f
	J01DA06	cefuroxima	im-ev	EV f e fl	2 g	2.500	f
	J01DA06	cefuroxima	im-ev	LM f e fl	250 Mg	1.100	
	J01DA06	cefuroxima	im-cv	LM f e fl	500 mg	1.100	
	J01DA06	cefuroxima	im-ev	IM f e fl	1 g	1.100	
	J01DA07	cefamandolo	im-ev	IM f e fl	500 mg	2.000	
	J01DA07	cefamandolo	im-ev	IM f e fl	1 g	2.000	
	J01DA07	cefamandolo	im-ev	IM f e fl	2 g	2.000	f
	J01DA07	cefamandolo	im-ev	EV f e fl	500 mg	2.000	f
	J01DA07	cefamandolo	im-ev	EV f e fl	1 g	2.000	f
	J01DA07	cefamandolo	im-ev	EV f e fl	2 g	2.000	f
	J01DA08	cefaloro	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	J01DA08	cefaloro	os	OS cpr, cps, conf	750 mg	14.308	cpr
	J01DA08	cefaloro	os	OS sospensione	5%	830	ml
	J01DA08	cefaloro	os	OS gocce	5%	25.000	mg
	J01DA10	cefotaxima	im-ev	EV f e fl	1 g	48.300	f
	J01DA10	cefotaxima	im-ev	EV f e fl	2 g	48.300	f
	J01DA10	cefotaxima	im-cv	EV f e fl	250 mg	48.300	f
	J01DA10	cefotaxima	im-cv	EV f e fl	500 mg	48.300	f
	J01DA10	cefotaxima	im-ev	LM f e fl	250 mg	27.600	
	J01DA10	cefotaxima	im-ev	LM f e fl	500 mg	27.600	
	J01DA10	cefotaxina	im-ev	LM f e fl	1 g	27.600	
	J01DA11	cefazidina	im-cv	EV f e fl	250 mg	20.100	f
	J01DA11	cefazidina	im-cv	EV f e fl	500 mg	20.100	f
	J01DA11	cefazidina	im-cv	EV f e fl	1 g	20.100	f
	J01DA11	cefazidina	im-ev	EV f e fl	2 g	20.100	f
	J01DA11	cefazidina	im-ev	IM f e fl	250 mg	8.700	
	J01DA11	cefazidina	im-ev	IM f e fl	500 mg	8.700	
	J01DA11	cefazidina	im-ev	IM f e fl	1 g	8.700	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Ta RICHIESTA dalle assfa. o.	calcolare in
	J01DA11	cefazotina	im-ev	IM f e fl	2 g	8.700	
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	EV f e fl	250 mg	2.000	f
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	EV f c fl	500 mg	2.000	f
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	BV f c fl	1 g	2.000	f
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	BV f c fl	2 g	2.000	f
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	IM f e fl	250 mg	2.000	
	J01DA13	ceftriaxone	im-cv	IM f e fl	500 mg	2.000	
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	IM f e fl	1 g	2.000	
	J01DA13	ceftriaxone	im-ev	IM f c fl	2 g	2.000	
	J01DA14	cefotetan	im-cv	IM f e fl	1 g	5.250	
	J01DA14	cefotetan	im-cv	EV f e fl	2 g	5.250	
	J01DA14	cefotetan	im-cv	EV f e fl	1 g	12.250	f
	J01DA14	cefotetan	im-ev	EV f e fl	2 g	12.250	f
	J01DA17	cefonicid	im-ev	IM f e fl	1 g	2.000	
	J01DA17	cefonicid	im-ev	IM f e fl	500 MG	2.000	
	J01DA17	cefonicid	im-ev	EV f e fl	500 MG	2.000	f
	J01DA17	cefonicid	im-cv	EV f c fl	1 g	5.100	f
	J01DA22	ceftizoxima	im-ev	EV f c fl	500 mg	26.100	f
	J01DA22	ceftizoxima	im-ev	EV f c fl	1 g	26.100	f
	J01DA22	ceftizoxima	im-cv	EV f e fl	2 g	26.100	f
	J01DA22	ceftizoxima	im-cv	IM f e fl	500 mg	11.200	
	J01DA22	ceftizoxima	im-ev	IM f e fl	1 g	11.200	
	J01DA22	ceftizoxima	im-ev	IM f e fl	2 g	11.200	
	J01DA23	cefixina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	6.500	cpr
	J01DA23	cefixina	os	OS sospensione	100 mg/5 ml	650	ml
	J01DA24	cefepima	im	IM f e fl	0,5 g	5.850	
	J01DA24	cefepima	im	IM f e fl	1g	5.850	
	J01DA24	cefepima	im	IM f e fl	2 g	5.850	
	J01DA25	cefodizima	im-cv	EV f e fl	1 g	6.750	f
	J01DA25	cefodizima	im-cv	EV f e fl	2 g	6.750	f
	J01DA25	cefodizima	im-cv	IM f e fl	1 g	2.900	
	J01DA25	cefodizima	im-cv	IM f e fl	2 g	2.900	
	J01DF01	aztreonam	im-cv	IM/EV f e fl	0,5 g	5.000	
	J01DF01	aztreonam	im-cv	IM/EV f e fl	1 g	5.000	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Prot	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle ast./a. o.	calcolare in
	J01DH02	metopenem	im-ev	IM/EV fi e fl	500 mg	18.150	
	J01DH02	meropenem	im-ev	EM/EV fi e fl	1 g	24.500	
	J01DH51	imipenem clasilatina	im-ev	IM fi e fl	500 mg	13.186	
	J01DH51	imipenem+clasilatina	im-ev	I-V fi e fl	500 mg	41.650	f
	J01XE01	sulfametossazolo e trimetoprim	os-ev	OS cps, cps, conf	800 mg+160 mg	20.000	cpr
	J01XE01	sulfametossazolo e trimetoprim	os-ev	OS cpr, cps, conf	400 mg+80 mg	20.000	cpr
	J01XE01	sulfametossazolo e trimetoprim	os-ev	OS cpr, cps, conf	100 mg+20 mg	20.000	
	J01EE01	sulfametossazolo e trimetoprim	os-ev	OS sospensione	8%+1,6%	54.700	ml
	J01EE01	sulfametossazolo e trimetoprim	os-ev	EV fi e fl	4%+0,8%	8.600	f
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS polveri e granuli	500 mg	100	buste
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS polveri e granuli	1000 mg	100	buste
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS sospensione	40 mg/ml	100	ml
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS sospensione	2,5% 100 ml	100	ml
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS sospensione	10% 100 ml	100	ml
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	5.000	cpr
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	J01FA01	eritromicina (etilsuccinato)	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	J01FA01	eritromicina (stearato)	os	OS cpr, cps, conf	3.000.000 ui	5.000	cpr
	J01HA02	spiramicina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	99.620	cpr
	J01FA09	claritromicina	os-ev	OS cpr, cps, conf	500 mg	15.600	cpr
	J01FA09	claritromicina	os-ev	OS cpr, cps, conf a ril. Controllato	500 mg	15.600	
	J01FA09	claritromicina	os-ev	EV fi e fl	500 mg	14.220	f
	J01FA09	claritromicina	os-ev	OS polveri e granuli	250 mg	100	buste
	J01FA09	claritromicina	os-ev	OS polveri e granuli	125 mg	100	
	J01FA09	claritromicina	os-ev	OS sospensione	125 mg/5 ml	860	ml
	J01FA09	claritromicina	os-ev	OS sospensione	250 mg/5 ml	1.260	ml
	J01FA10	azitromicina	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	8.630	cpr
	J01FA10	azitromicina	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	5.000	cpr
	J01FA10	azitromicina	os	OS sospensione	40 mg/ml	670	ml
	J01FA10	azitromicina	os	OS sospensione	20%	3.000	g
	J01FA11	miocanina	os	OS sospensione	5%	3.000	g
	J01FA11	miocanina	os	OS polveri e granuli	900 mg	100	buste
	J01FA11	miocanina	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista del Pror	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle as/ba. o.	calcolare in
	J01FF01	clindamicina	os	OS capr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	J01FF01	clindamicina fosfato	im	IM fl e fl	600 mg	8.000	
	J01GA01	streptomicina	im	IM fl e fl	1 g	2.050	
	J01GB01	tobramicina	im-ev	IM/EV fl e fl	1 ml 40 mg	100	
	J01GB01	tobramicina	im-ev	IM/EV fl e fl	2 ml 20 mg	300	
	J01GB01	tobramicina	im-ev	IM/EV fl e fl	2 ml 100 mg	16.900	
	J01GB01	tobramicina	im-ev	IM/EV fl e fl	2 vial 150 mg	3.500	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	IM fl c fl	10 mg	3.800	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	IM fl e fl	20 mg	3.800	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	IM fl e fl	40 mg	3.800	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	IM fl e fl	80 mg	3.800	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	IM fl e fl	120 mg	3.800	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	IM fl e fl	160 mg	3.800	
	J01GB03	gentamicina	im-ev	EV fl c fl	10 mg	8.900	f
	J01GB03	gentamicina	im-ev	EV fl c fl	20 mg	8.900	f
	J01GB03	gentamicina	im-ev	EV fl c fl	40 mg	8.900	f
	J01GB03	gentamicina	im-ev	EV fl c fl	80 mg	8.900	f
	J01GB03	gentamicina	im-ev	EV fl c fl	120 mg	8.900	f
	J01GB03	gentamicina	im-ev	EV fl c fl	160 mg	8.900	f
	J01GB06	amikacina	im-ev	EV fl c fl	100 mg	2.000	f
	J01GB06	amikacina	im-ev	EV fl e fl	250 mg	2.000	f
	J01GB06	amikacina	im-ev	EV fl e fl	500 mg	18.400	f
	J01GB06	amikacina	im-ev	EV fl e fl	1 g	2.000	f
	J01GB06	amikacina	im-ev	IM fl e fl	100 mg	2.000	
	J01GB06	amikacina	im-ev	IM fl e fl	250 mg	2.000	
	J01GB06	amikacina	im-ev	IM fl c fl	500 mg	7.900	
	J01GB06	amikacina	im-ev	IM fl c fl	1 g	2.000	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	IM fl c fl	15 mg	4.300	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	IM fl c fl	50 mg	4.300	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	IM fl c fl	100 mg	4.300	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	IM fl c fl	150 mg	4.300	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	IM fl c fl	200 mg	4.300	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	IM fl e fl	300 mg	4.300	
	J01GB07	netilmicina	im-ev	EV fl e fl	15 mg	2.000	f
	J01GB07	netilmicina	im-ev	EV fl e fl	50 mg	2.000	f

lettro	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACELTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	J01GB07	netilmicina	im-ev	EV fi e fi	100 mg	2.000	f
	J01GB07	netilmicina	im-cv	EV fi e fi	150 mg	2.000	f
	J01GB07	netilmicina	im-cv	EV fi e fi	200 mg	2.000	f
	J01GB07	netilmicina	im-ev	EV fi e fi	300 mg	2.000	f
	J01GB11	isepamicina	im-cv	IM fi e fi	250 mg	2.000	f
	J01GB11	isepamicina	im-cv	IM fi e fi	500 mg	2.000	f
	J01GB11	isepamicina	im-ev	EV fi e fi	250 mg	2.000	f
	J01GB11	isepamicina	im-ev	EV fi e fi	500 mg	2.000	f
	J01MA01	ofloxacina	im-ev	EV fi e fi	200 mg	5.000	f
	J01MA01	ofloxacina	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	J01MA01	ofloxacina	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	J01MA02	ciprofloxacina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	79.200	cpr
	J01MA02	ciprofloxacina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	268.900	cpr
	J01MA02	ciprofloxacina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	750 mg	17.200	cpr
	J01MA02	ciprofloxacina (cloridrato)	os	OS sospensione	5%	10.000	ml
	J01MA02	ciprofloxacina (lattato)	ev	HV fi e fi	100 mg	2.000	f
	J01MA02	ciprofloxacina (lattato)	ev	IV fi e fi	200 mg	41.100	f
	J01MA02	ciprofloxacina (lattato)	ev	IV fi e fi	400 mg	7.800	f
	J01MA03	pefloxacina	os-ev	OS cpr, cps, conf	400 mg	11.020	cpr
	J01MA03	pefloxacina	os-ev	EV fi e fi	400 mg	14.650	f
	J01MA04	enoxacina	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	J01MA04	enoxacina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	J01MA06	nofloxacina	os	OS sospensione	5,40%	10.000	ml
	J01MA06	nofloxacina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	J01MA06	nofloxacina	os	OS cpr, cps, conf	540 mg	5.000	cpr
	J01MA12	levofloxacina	os-im	IM fi e fi	500 mg	2.000	f
	J01MA12	levofloxacina	os-im	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	f
	J01MA12	levofloxacina	os-im	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	f
	J01MA14	noxifloxacina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	J01MB04	acido piperidico	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	J01MB04	acido piperidico	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	f
	J01XA01	vancomicina	os-cv	EV fi e fi	500 mg	38.020	f
	J01XA01	vancomicina	os-cv	EV fi e fi	1 g	2.800	f
	J01XA02	tecoplanina	im-cv	EV fi e fi	200 mg	60.920	f
	J01XD01	metronidazolo	os-cv	HV fi e fi	500 mg	60.023	f

lotto	A.I.C.	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	J02AA01	amfotericina B (dispersione colloidale)	cv	EV fi e fi	100 mg/20 ml	2.000	f
	J02AA01	amfotericina B (emulsione liposomiale)	ev	EV fi e fi	50 mg	2.000	f
	J02AA01	amfotericina B (complesso lipidico)	ev	EV fi e fi	50 mg	2.000	f
	J02AB02	ketocanazolo	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	OS cpr, cps, conf	50 mg	8.924	cpr
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	OS cpr, cps, conf	200 mg	14.070	cpr
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	OS cpr, cps, conf	150 mg	8.407	cpr
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	EV fi c fi	100 mg	1.100	f
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	EV fi e fi	200 mg	11.550	f
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	EV fi e fi	400 mg	7.374	f
	J02AC01	fluconazolo	os-iv	OS sospensione	50 mg/5 ml	800	ml
	J02AC02	itraconazolo	os	sol.	10 mg/ml	135.000	ml
	J02AC02	itraconazolo	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	11.900	cpr
	J02AX01	flucostema	os	fi c fi	2,5g	283	f
	J04AB02	rifampicina	os-cv	OS cpr, cps, conf	300 mg	17.440	cpr
	J04AB02	rifampicina	os-cv	OS cpr, cps, conf	450 mg	5.000	cpr
	J04AB02	rifampicina	os-cv	OS cpr, cps, conf	600 mg	17.669	cpr
	J04AB02	rifampicina	os-cv	OS sciroppo	2%	500	ml
	J04AB02	rifampicina	os-ev	EV fi e fi	600 mg	6.860	f
	J04AB03	rifamicina sale sodico	top	fi uso topico	90 mg	2.000	f
	J04AB04	rifabutina	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	J04AC01	isoniazide	os-im	OS cpr, cps, conf	200 mg	39.650	cpr
	J04AC01	isoniazide	os-im	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	J04AC01	isoniazide	os-im	OS sciroppo	ml	75.000	ml
	J04AC01	isoniazide	os-im	IM fi e fi	100 mg	6.580	
	J04AC01	isoniazide	os-im	IM fi c fi	500 mg	450	
	J04AK01	pirazinamide	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	42.400	cpr
	J04AK02	etanbutolo	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	9.783	cpr
	J04AK02	etanbutolo	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	15.140	cpr
	J05AB01	aciclovir	os-ev	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	J05AB01	aciclovir	os-ev	OS cpr, cps, conf	400 mg	18.100	cpr
	J05AB01	aciclovir	os-ev	OS cpr, cps, conf	800 mg	17.332	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle us/la. o.	calcolare in
	J05AB01	aciclovir	OS-ev	EV f e fl	250 mg	24.560	f
	J05AB01	aciclovir	OS-ev	EV f e fl	500 mg	5.000	f
	J05AB01	aciclovir	OS-ev	OS sciroppo	8%	50.000	ml
	J05AB04	ribavirina	OS	OS cpr, cps, conf	200 mg	280.700	cpr
	J05AB06	ganciclovir	ev	EV f e fl	500 mg	2.000	f
	J05AB11	valaciclovir	OS	OS cpr, cps, conf	1g	5.000	cpr
	J05AB12	cidofovir	ev	EV f e fl	375 mg	2.000	f
	J05AD01	foscarnet sodico	ev	EV f e fl	24 mg/ml	2.000	f
	J05AE01	saquinavir	OS	OS cpr, cps, conf	200 mg	57.160	cpr
	J05AE03	ritonavir	OS	OS cpr, cps, conf	100 mg	88.524	cpr
	J05AE03	ritonavir	OS	sol.	80 mg/ml	45.000	ml
	J05AE03	ritonavir / lopinavir	OS	OS cpr, cps, conf	133,3 mg	256.650	cpr
	J05AE03	ritonavir / lopinavir	OS	f e fl	100 mg+400 mg/5 ml	2.000	f
	J05AE04	nefnavir	OS	OS cpr, cps, conf	250 mg	611.200	cpr
	J05AE04	nefnavir	OS	OS polveri e granuli	50 mg/g	500	500
	J05AE30	lamivudina+ zidovudina	OS	OS cpr, cps, conf	150 mg+300 mg	152.780	cpr
	J05AF01	zidovudina	OS-ev	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	J05AF01	zidovudina	OS-ev	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	J05AF01	zidovudina	OS-ev	OS cpr, cps, conf	300 mg	12.900	cpr
	J05AF01	zidovudina	OS-ev	OS sciroppo	50 mg/5 ml	100.000	ml
	J05AF01	zidovudina	OS-ev	EV f e fl	200 MG	2.000	f
	J05AF03	zalcitabina	OS	OS cpr, cps, conf	0,750 mg	5.000	cpr
	J05AF04	stavudina	OS	OS cpr, cps, conf	15 mg	5.000	cpr
	J05AF04	stavudina	OS	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	J05AF04	stavudina	OS	OS cpr, cps, conf	30 mg	60.000	cpr
	J05AF04	stavudina	OS	OS cpr, cps, conf	40 mg	264.000	cpr
	J05AF04	stavudina	OS	sol.	200 ml 1 mg/ml	100.000	ml
	J05AF05	lamivudina	OS	OS cpr, cps, conf	100 mg	30.000	cpr
	J05AF05	lamivudina	OS	OS cpr, cps, conf	150 mg	172.000	cpr
	J05AF05	lamivudina	OS	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	J05AF05	lamivudina	OS	sol.	240 ml	120.000	ml
	J05AG01	nevirapina	OS	OS cpr, cps, conf	200 mg	150.000	cpr
	J05AG01	nevirapina	OS	sol.	50 mg/5 ml	120.000	ml
	J05AG03	efavirenz	OS	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	J05AG03	efavirenz	OS	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asla. o.	calcolare in
	J05ACG03	claviranz	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	160.820	cpr
	J06AA03	sierum anti contro il veleno di vipere europaee	im	IM fl c fl	10 mg/ml	2.000	
	J06AA05	sierum anti polivalente contro la gangrena gassosa	im	IM fl e fl	25.000 ui	2.000	
	J06BA02	immunoglobulina umana disaggregata	ev	EV fl e fl	500 mg	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana disaggregata	ev	EV fl e fl	2,5 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana disaggregata	ev	EV fl e fl	5 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl c fl	0,5 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	1 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	2,5 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	3 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	5 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl c fl	6 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	7,5 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	10 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	12 g	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale ad alto titolo IgM per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	10 ml	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale ad alto titolo IgM per uso endovenoso	ev	EV fl e fl	20 ml	2.000	f

lotto	A.T.C.	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.T.A. RICHIESTA dalle ast/a. o.	calcolare in
	J06BA02	immunoglobulina umana normale ad alto titolo IgM per uso endovenoso	ev	EV fi e fi	50 ml	2.000	f
	J06BA02	immunoglobulina umana normale ad alto titolo IgM per uso endovenoso	ev	HV fi e fi	100 ml	2.000	f
	J06BB	immunoglobulina umana rabica	im	IM fi e fi	300 ui	2.000	
	J06BB01	immunoglobulina umana anti-d	im	IM fi e fi	200 mcg	2.000	fi
	J06BB01	immunoglobulina umana anti-d	im	IM fi e fi	250 mcg	2.000	
	J06BB01	immunoglobulina umana anti-d	im	IM fi e fi	300 mcg	2.000	
	J06BB02	immunoglobulina umana tetanica	im	IM fi e fi	250 ui	8.400	
	J06BB02	immunoglobulina umana tetanica	im	IM fi e fi	500 ui	16.800	
	J06BB02	immunoglobulina umana tetanica per uso endovenoso	ev	EV fi e fi	5000 ui	2.000	f
	J06BB04	immunoglobulina umana epatica	im	IM fi e fi	400 ui	255	
	J06BB04	immunoglobulina umana epatica	im	IM fi e fi	180 ui	100	
	J06BB04	immunoglobulina umana epatica	im	IM fi e fi	540 ui	365	
	J06BB04	immunoglobulina umana epatica	im	IM fi e fi	500 ui	100	
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	10 ml 100 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	20 ml 100 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	50 ml 100 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	HV fi e fi	10 ml 500 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	20 ml 500 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	50 ml 500 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	10 ml 1000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV fi e fi	20 ml 1000 ui	2.000	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TÀ RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	50 ml 1000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	HV f e fl	10 ml 2000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	HV f e fl	20 ml 2000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	HV f e fl	50 ml 2000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	10 ml 2500 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	20 ml 2500 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	50 ml 2500 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	10 ml 5000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	20 ml 5000 ui	2.000	f
	J06BB09	immunoglobulina umana citomegalovirica	ev	EV f e fl	50 ml 5000 ui	2.000	f
	J06BB16	palivizumab	iniett	IM/EV f e fl	50 mg	212	
	J06BB16	palivizumab	iniett	IM/EV f e fl	100 mg	387	
	L01AA01	ciclofosfamide	os-ev	OS cpr, cps, conf	50 mg	8.037	cpr
	L01AA01	ciclofosfamide	os-ev	FV f e fl	500 mg	4.594	f
	L01AA01	ciclofosfamide	os-cv	EV f e fl	1 g	5.000	f
	L01AA02	clorambucile	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	L01AA02	clorambucile	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	
	L01AA03	melfalana	os-ev	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	L01AA03	melfalana	os-ev	EV f e fl	50 mg+10 ml	470	f
	L01AA06	ifosfamide	ev	EV f e fl	1000 mg	2.870	f
	L01AB01	bussulfano	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	10.900	cpr
	L01AC01	thiolepa	cv	EV f e fl	15 mg	2.000	f
	L01AD05	fofenustina	iniett	IM/EV f e fl	200 mg	80	
	L01AX02	pipobromano	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	L01AX03	lernezolamide	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle ass./a. o.	calcolare in
	L01AX03	ferrozolamide	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	L01AX03	ferrozolamide	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	L01AX03	ferrozolamide	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	L01AX04	dicarbazina	ev	EV f c f l	100 mg	3.211	f
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	2,5 mg	5.000	cpr
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/H/V f c f l	1 g	2.000	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/EV f e f l	5 µg	5.068	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/EV f c f l	7,5 mg	2.000	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/EV f e f l	10 mg	2.000	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-cv	IM/EV f e f l	15 mg	2.000	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/EV f c f l	20 mg	2.000	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/EV f e f l	50 mg	4.940	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/H/V f e f l	100 mg	2.000	
	L01BA01	metotrexato (sale sodico)	os-in-ev	IM/EV f e f l	500 mg	1.110	
	L01BA03	ralitrexed	cv	EV f e f l	2 mg	2.000	f
	L01BB02	mercaptopurina	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	L01BB03	tioguanina	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	L01BB04	cladribina	ev	EV f e f l	10 mg	2.000	f
	L01BB05	fludarabina	ev	EV f c f l	50 mg	2.000	f
	L01BC01	citarabina	ev-solloc.	EV f e f l	100 mg	2.800	f
	L01BC01	citarabina	ev-solloc.	EV f e f l	500 mg	3.800	f
	L01BC01	citarabina	ev-solloc.	EV f e f l	1 g	2.000	f
	L01BC01	citarabina	ev-solloc.	HV f c f l	2 g	2.000	f
	L01BC02	fluorouracile	cv-top.	unguento	5%	2.000	g
	L01BC02	fluorouracile	ev-top.	EV f e f l	1 g	1.800	f
	L01BC02	fluorouracile	ev-top.	EV f e f l	2,5 g	2.000	f
	L01BC02	fluorouracile	ev-top.	EV f e f l	5 g	2.000	f
	L01BC02	fluorouracile	ev-top.	EV f e f l	125 mg	2.000	f
	L01BC02	fluorouracile	ev-top.	EV f e f l	250 mg	28.400	f
	L01BC02	fluorouracile	cv-top.	EV f e f l	500 mg	28.500	f
	L01BC05	gemcitabina	ev	HV f c f l	1 g	7.590	f
	L01BC05	gemcitabina	ev	HV f c f l	200 mg	7.760	f
	L01CA01	vinblastina	ev	HV f c f l	10 mg	2.000	f
	L01CA02	vincristina	cv	EV f e f l	1 mg	3.600	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle as/a. o.	calcolare in
	L01CA02	vincristina	ev	EV f e fl	2 mg	2.000	f
	L01CA02	vincristina	cv	EV f e fl	5 mg	2.000	f
	L01CA03	vindesina	ev	EV f e fl	5 mg	2.000	f
	L01CA04	vinorelbina (bitartrato)	ev	EV f e fl	10 mg	2.000	f
	L01CA04	vinorelbina (bitartrato)	ev	EV f e fl	50 mg	2.660	f
	L01CB01	etoposide	ev	EV f e fl	100 mg	8.829	f
	L01CB01	etoposide	cv	BV f e fl	1000 mg	2.000	f
	L01CB01	etoposide	cv	EV f e fl	200 mg	2.000	f
	L01CB02	teniposide	ev	FV f e fl	50 mg	2.000	f
	L01CD01	pachitaxel	cv	BV f e fl	100 mg	4.310	f
	L01CD01	pachitaxel	ev	EV f e fl	30 mg	5.370	f
	L01CD02	docetaxel	ev	EV f e fl	20 mg	2.620	f
	L01CD02	docetaxel	ev	EV f e fl	80 mg	2.000	f
	L01DA01	dactinomicina	ev	EV f e fl	0,5 mg	2.000	f
	L01DB	doxorubicina citrato liposomiale	iniet	IM/EV f e fl	20 mg	2.000	f
	L01DB	doxorubicina citrato liposomiale	iniet	IM/EV f e fl	50 mg	2.000	f
	L01DB	doxorubicina cloridrato	iniet	IM/EV f e fl	20 mg	2.000	f
	L01DB	doxorubicina cloridrato	iniet	IM/EV f e fl	50 mg	2.000	f
	L01DB01	doxorubicina	cv	EV f e fl	10 mg	5.735	f
	L01DB01	doxorubicina	ev	EV f e fl	50 mg	2.950	f
	L01DB01	doxorubicina	cv	EV f e fl	200 mg	2.000	f
	L01DB02	daunorubicina	ev	EV f e fl	20 mg	2.000	f
	L01DB03	daunorubicina	ev	EV f e fl	50 mg	2.000	f
	L01DB03	epirubicina	ev	EV f e fl	10 mg	3.520	f
	L01DB03	epirubicina	ev	EV f e fl	50 mg	8.110	f
	L01DB03	epirubicina	cv	EV f e fl	200 mg	2.000	f
	L01DB06	idarubicina	os-cv	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	L01DB06	idarubicina	os-cv	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	L01DB06	idarubicina	os-cv	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	L01DB06	idarubicina	os-cv	EV f e fl	5 mg	100	f
	L01DB06	idarubicina	os-cv	EV f e fl	10 mg	253	f
	L01DB07	mitoxantrone	cv	EV f e fl	10 mg	2.000	f
	L01DB07	mitoxantrone	cv	FV f e fl	20 mg	2.000	f
	L01DC01	bicomicina (solfato)	cv-lm	IM/EV f e fl	15 mg	2.800	f
	L01DC03	mitomicina	ev	FV f e fl	10 mg	9.480	f

lotto	AIC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pror	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	L01DC03	mitomecina	ev	IV fl e fl	40 mg	2.000	l
	L01XA01	cisplatino	ev	EV fl e fl	10 mg	5.530	l
	L01XA01	cisplatino	ev	EV fl e fl	25 mg	2.490	l
	L01XA01	cisplatino	cv	EV fl e fl	50 mg	7.550	l
	L01XA02	carboplatino	ev	EV fl e fl	50 mg	2.575	l
	L01XA02	carboplatino	ev	EV fl e fl	150 mg	6.230	l
	L01XA02	carboplatino	ev	EV fl e fl	450 mg	2.000	l
	L01XA02	carboplatino	ev	HV fl e fl	600 mg	2.000	l
	L01XA03	oxaliplatino	cv	HV fl e fl	50 mg	2.170	l
	L01XA03	oxaliplatino	ev	EV fl e fl	100 mg	2.000	l
	L01XA03	oxaliplatino	ev	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	L01XB01	procarbazina (cloridrato)	os	IM/EV fl e fl	500 mg	355	
	L01XC02	trihexamib	iniet	IM/EV fl e fl	100 mg	619	
	L01XC02	trihexamib	iniet	EV fl e fl	150 mg	2.000	l
	L01XC03	trastuzumab	ev	OS cpr, cps, conf	500 mg	8.574	cpr
	L01XX05	idrossicarbamide	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	L01XX07	lonidamina	os	HV fl e fl	10 mg	2.000	l
	L01XX08	pentostatina	ev	OS cpr, cps, conf	140 mg	5.000	cpr
	L01XX11	estramustina (fosfato sodico)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	L01XX14	tetimoia (acido trans retinoico)	os	EV fl e fl	4 mg	2.000	l
	L01XX17	topotecan	ev	IM/EV fl e fl	40 mg	2.990	
	L01XX19	irinotecan	iniet.	IM/EV fl e fl	100 mg	3.430	
	L01XX19	irinotecan	iniet.	OS cpr, cps, conf	100 mg	66.660	cpr
	L01XX28	inartiniib mesilato	os	OS cpr, cps, conf	160 mg	5.000	cpr
	L02AB01	megestrol	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	OS polveri e granuli	500 mg	100	buste
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	OS polveri e granuli	1000 mg	100	buste
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	fl e fl	500 mg		l
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	fl e fl	1 g		l
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	IM fl e fl	50 mg	50	
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	IM fl e fl	150 mg	50	
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	IM fl e fl	500 mg	120	
	L02AB02	medrossiprogesterone (acetato)	os-im	IM fl e fl	1 g	590	
	L02AB03	gestatorone	im	IM fl e fl	200 mg	90	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle as/la. o.	calcolare in
	L02AE01	buserelina (acetato)	solucc.-nas.	f e fl	9,9 mg	100	f
	L02AE01	buserelina (acetato)	solucc.-nas.	f e fl	6,6 mg	100	f
	L02AE01	buserelina (acetato)	solucc.-nas.	IM/EV f e fl	1 mg/ml	100	100
	L02AE01	buserelina (acetato)	solucc.-nas.	spray nasale	10 g	100	100
	L02AE02	leuporelina	im-solucc.	IM. f e fl	5 mg/ml	100	100
	L02AE02	leuporelina	im-solucc.	IM. f e fl	3,75 mg	209	209
	L02AE02	leuporelina	im-solucc.	IM. f e fl	11,25 mg	100	100
	L02AE03	goserelina (acetato)	solucc.	f e fl	10,8	150	f
	L02AE03	goserelina (acetato)	solucc.	f e fl	3,6	280	f
	L02AE04	triptorelina	im-solucc.	f e fl	0,1 mg	100	f
	L02AE04	triptorelina	im-solucc.	f e fl	3,75 mg	2.000	f
	L02AE04	triptorelina	im-solucc.	f e fl	11,25 mg	2.000	f
	L02AK04	triptorelina	im-solucc.	f e fl	10 mg	12.610	cpr
	L02BA01	tamoxifene	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	L02BA01	tamoxifene	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	L02BB01	flutamide	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	L02BR03	bicalutamide	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	L02BR03	bicalutamide	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	2.000	f
	L02BG02	formestane	im	IM f e fl	1 mg	5.000	cpr
	L02BG03	anastrozolo	os	OS cpr, cps, conf	2,5 mg	5.000	cpr
	L02BG04	letrozolo	os	OS cpr, cps, conf	2,5 mg	5.000	cpr
	L02BG06	exemestane	os	OS cpr, cps, conf	3.000.000 ui	2.000	f
	L03AB07	interferone beta	solucc.	f e fl	6.000.000 ui (30 mcg/ml)	2.000	f
	L03AB07	interferone beta 1a	solucc.	f e fl	6.000.000 ui (22 mcg/5ml)	2.000	f
	L03AB07	interferone beta 1a	solucc.	f e fl	12.000.000 ui (44 mcg/5ml)	2.000	f
	L03AC01	aldesleucina	ev-solucc.	f e fl	5 ml	2.000	f
	L04AA01	ciclosporina	os-ev-inf	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	L04AA01	ciclosporina	os-ev-inf	OS cpr, cps, conf	50 mg	7.932	cpr
	L04AA01	ciclosporina	os-ev-inf	OS cpr, cps, conf	100 mg	7.210	cpr
	L04AA01	ciclosporina	os-ev-inf	IM/EV f e fl	50 mg/ml	1.120	
	L04AA01	ciclosporina	os-ev-inf	sol	100 mg/ml	1.800	
	L04AA03	immunoglobulina antifiocitaria eq	inieul	IM/EV f e fl	50 mg/ml	100	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare in
	L04AA04	immunoglobulina di coniglio anti	ev	EV fi e fl	25 mg	2.000	f
	L04AA05	Tacrolimus	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	L04AA05	Tacrolimus	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	7.220	cpr
	L04AA05	Tacrolimus	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	L04AA06	micofenolato mofetilic	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	66.600	cpr
	L04AA06	micofenolato mofetilic	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	208.300	cpr
	L04AA08	dacizumab	iniet	IM/EV fi e fl	5 mg/ml	100	
	L04AA09	basiliximab	ev	EV fi e fl	20 mg+5 ml	2.000	f
	L04AA12	infliximab	ev	EV fi e fl	100 mg	2.000	f
	L04AX01	azatioprina	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	8.610	cpr
	M01AB01	indometacina	os-im	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	M01AB01	indometacina	os-im	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	M01AB01	indometacina	os-im	IM fi e fl	50 mg	1.540	
	M01AB02	sulindac	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	M01AB05	diclofenac sale sodico	os-im	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	M01AB05	diclofenac sale sodico	os-im	OS cpr, cps, conf	50 mg	27.050	cpr
	M01AB05	diclofenac sale sodico	os-im	OS cpr, cps, conf	75 mg	5.000	cpr
	M01AB05	diclofenac sale sodico	os-im	OS cpr, cps, conf	100 mg	22.750	cpr
	M01AB05	diclofenac sale sodico	os-im	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	M01AB05	diclofenac sale sodico	os-im	IM fi e fl	75 mg	98.600	
	M01AB15	ketorolac sale di trometamolo	im-ev-os	IM/EV fi e fl	10 mg	100	
	M01AB15	ketorolac sale di trometamolo	im-ev-os	IM/EV fi e fl	30 mg	425.000	
	M01AB15	ketorolac sale di trometamolo	im-ev-os	OS gocce	2%	24.740	ml
	M01AB15	ketorolac sale di trometamolo	im-ev-os	OS cpr, cps, conf	10 mg	88.900	cpr
	M01AC01	piroxicam	os-im	OS cpr, cps, conf	20 mg	20.500	cpr
	M01AC01	piroxicam	os-im	IM fi e fl	20 mg/1 ml	7.790	
	M01AE01	ibuprofene	os-im	OS polveri e granuli	600 mg	100	buste
	M01AE01	ibuprofene	os-im	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	M01AE01	ibuprofene	os-im	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	M01AE01	ibuprofene	os-im	OS cpr, cps, conf	600 mg	5.000	cpr
	M01AE01	ibuprofene	os-im	OS gocce	20 g	6.250	ml
	M01AE01	ibuprofene	os-im	OS sospensione	20 mg/ml	15.000	ml
	M01AE01	ibuprofene sale di lisina	os-im	IM fi e fl	400 mg	2.000	
	M01AE01	ibuprofene sale di lisina	os-im	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	
	M01AE01	ibuprofene sale di lisina	os-im	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle as/la. o.	calcolare in
	M01AE01	ibuprofene sale sodico	os-im	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	
	M01AE02	naprossene	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	M01AE02	naprossene	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	M01AE02	naprossene	os	OS cpr, cps, conf	750 mg	5.000	cpr
	M01AE02	naprossene	os	OS polveri e granuli	500 mg	500	buste
	M01AE02	naprossene	os	OS polveri e granuli	200 mg	500	buste
	M01AE02	naprossene	os	OS polveri e granuli	375 mg	500	buste
	M01AE02	naprossene (sale di antinobutanololo)	os	OS cpr, cps, conf	680 mg	5.000	
	M01AE02	naprossene(sale sodico)	os-im	OS cpr, cps, conf	550 mg	5.000	cpr
	M01AE02	naprossene(sale sodico)	os-im	OS cpr, cps, conf	275 mg	5.000	
	M01AE02	naprossene(sale sodico)	os-im	OS cpr, cps, conf	220 mg	5.000	
	M01AE02	naprossene(sale sodico)	os-im	OS polveri e granuli	550 mg	500	
	M01AE02	naprossene(sale sodico)	os-im	IM fi e fl	275 mg	2.000	
	M01AE02	naprossene(sale sodico)	os-im	IM fi e fl	550 mg	2.000	
	M01AE03	ketoprofene	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	M01AE03	ketoprofene	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	12.960	cpr
	M01AE03	ketoprofene	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	M01AE03	ketoprofene	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	M01AE03	ketoprofene	os	OS polveri e granuli	50 mg	2.000	buste
	M01AE03	ketoprofene (sale sodico)	im-ev	IM/IV fi e fl	50 mg	2.000	
	M01AE03	ketoprofene (sale di listina)	im-ev	IM/IV fi e fl	160 mg	36.100	
	M01AE03	ketoprofene (sale sodico)	im-ev	IM/IV fi e fl	100 mg	10.560	
	M01AH01	celecoxib	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	M01AH02	rofecoxib	os	OS cpr, cps, conf	12,5 mg	5.000	cpr
	M01AH02	rofecoxib	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	M01AH02	rofecoxib	os	fi e fl	25 mg/5 ml	2.000	f
	M01AH02	rofecoxib	os	fi e fl	12,5 mg/5 ml	2.000	f
	M01AX17	nimesulide	os	OS polveri e granuli	100 mg	8.740.000	mg
	M01AX17	nimesulide	os	OS polveri e granuli	50 mg	1.600	buste
	M01AX17	nimesulide	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	16.800	cpr
	M01AX17	nimesulide	os	OS sospensione	5%	6.000	ml
	M01AX17	nimesulide	os	OS gocece	5%	6.000	ml
	M03AB01	suxametonio cloruro	cv	EV fi e fl	500 mg	7.850	f
	M03AC01	pancuronio bromuro	cv	EV fi e fl	4 mg	20.250	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	M03AC03	vecuronio bromuro	ev	EV fi e fi	10 mg	17.000	f
	M03AC04	atracurio besilato	ev	EV fi e fi	25 mg	7.950	f
	M03AC04	atracurio besilato	ev	EV fi e fi	50 mg	45.906	f
	M03AC04	atracurio besilato	ev	EV fi e fi	250 mg	2.000	f
	M03AC09	rocuroonio bromuro	ev	TV fi e fi	50 mg 5 ml	2.850	f
	M03AC09	rocuroonio bromuro	ev	TV fi e fi	100 mg 10 ml	2.000	f
	M03AC10	miyacurio cloruro	ev	BV fi e fi	10 mg/5 ml	2.000	f
	M03AC10	miyacurio cloruro	cv	EV fi e fi	20 mg/10 ml	2.000	f
	M03AC11	cisatracurio besilato	cv	EV fi e fi	2,5 ml	2.000	f
	M03AC11	cisatracurio besilato	cv	EV fi e fi	5 ml	4.300	f
	M03AC11	cisatracurio besilato	ev	EV fi e fi	10 ml	2.300	f
	M03AC11	cisatracurio besilato	ev	EV fi e fi	30 ml	2.000	f
	M03AX01	tossina botulinica	infil. top.	fi e fi	100 UI	2.000	f
	M03AX01	tossina botulinica	infil. top.	fi e fi	500 UI	2.000	f
	M03BX01	baclofene	os- intratecale	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.166	cpr
	M03BX01	baclofene	os- intratecale	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	M03BX01	baclofene	os- intratecale	fi e fi	0,05 mg 1 ml	2.000	f
	M03BX01	baclofene	os- intratecale	fi e fi	10 mg 5 ml	2.000	f
	M03BX01	baclofene	os- intratecale	fi e fi	10 mg 20 ml	2.000	f
	M03BX02	tizandina	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	M03BX02	tizandina	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	M03BX02	tizandina	os	OS cpr, cps, conf	6 mg	5.000	cpr
	M03BX03	pridinolo (fucsilato)	os-im	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	M03BX03	pridinolo (fucsilato)	os-im	IM fi e fi	2 mg	11.776	
	M03BX05	troclicicosside	os-im	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	M03BX05	tiocolchicoside	os-im	IM fi e fi	4 mg	85.800	
	M03CA01	dantrolene	os-cv	OS cpl, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	M03CA01	dantrolene	os-cv	OS cpl, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	M03CA01	dantrolene	os-cv	EY fi e fi	20 mg	4.240	f
	M04AA01	allopurinolo	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	27.500	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle ast/f.a. o.	calcolare in
	M04AA01	allopurinolo	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.000	cpr
	M04AA01	allopurinolo	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	142.400	cpr
	M04AA01	allopurinolo	os	OS polveri e granuli	300 mg	4.500.000	mg
	M04AC01	colchicina	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.760	cpr
	M04AC01	colchicina	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	2.000	
	M05BA03	acido panidronico	ev	EV f e fl	60 mg + 10 ml	2.780	f
	M05BA03	acido panidronico	cv	EV f e fl	90 mg+10 ml	2.110	f
	M05BA03	acido panidronico	ev	EV f e fl	30 mg +10 ml	2.000	f
	M05BA03	acido panidronico	ev	EV f e fl	15 mg+5 ml	2.000	f
	M05BA08	acido zolcromico	ev	TV f e fl	4 mg	2.361	f
	M09AX01	acido ialuronico sale sodico	iniett	IM/EV f e fl	25 mg 2,5 ml	500	
	M09AX01	acido ialuronico sale sodico	iniett	IM/TV f e fl	20 mg 2 ml	1.635	
	N01AB06	isoflurano	inal.	f e fl	ml	4.281	ml
	N01AB07	desflurano	inal.	sol.	ml	50.400	ml
	N01AB08	sevoflurano	inal.	f e fl	ml	6.640	ml
	N01AF03	tiopental sodico	ev	EV f e fl	0,5 g	18.177	f
	N01AF03	tiopental sodico	cv	HV f e fl	1 g	2.000	f
	N01AF03	tiopental sodico	ev	LV f e fl	1,5 g	2.000	f
	N01AF03	tiopental sodico	ev	IM/EV f e fl	0,1 mg 2 ml	71.300	f
	N01AH01	fentanyl (citrate)	im-ev-tts	EV f e fl	0,05 mg/ml	2.000	f
	N01AH02	alfentanil	ev	HV f e fl	0,5 mg/ml	2.000	f
	N01AH02	alfentanil	cv	HV f e fl	0,05 mg/ml 5 ml	2.000	f
	N01AH03	sufentanil	cv	EV f e fl	1 mg 3 ml	8.503	f
	N01AH06	remifentanil	cv	EV f e fl	2 mg 5 ml	2.000	f
	N01AH06	remifentanil	ev	EV f e fl	5 mg 10 ml	2.000	f
	N01AH06	remifentanil	ev	EV f e fl	2,5 mg 10 ml	8.600	f
	N01AX10	propofol	ev	HV f e fl	10 mg 20 ml	94.856	f
	N01AX10	propofol	ev	HV f e fl	10 mg 50 ml	19.286	f
	N01AX10	propofol	ev	EV f e fl	10 mg 100 ml	2.000	f
	N01AX10	propofol	ev	EV f e fl	20 mg 50 ml	20.457	f
	N01BB01	bupivacaina (cloridrato)	im-ev-spin.	IM/EV f e fl	1,00%	19.250	ml
	N01BB01	bupivacaina (cloridrato)	im-ev-spin.	IM/EV f e fl	0,25%	19.580	ml
	N01BB01	bupivacaina (cloridrato)	im-ev-spin.	IM/EV f e fl	0,50%	71.735	ml
	N01BB01	bupivacaina (cloridrato)	im-ev-spin.	IM/EV f e fl	0,75%	10.000	ml
	N01BB01	bupivacaina (con adrenalina)	im-ev-spin.	IM/EV f e fl	0,25%	10.000	ml

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio de prevista nel Pcor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.1ª RICHIESTA dalle us/la. o.	calcolare in
	N01BB01	bupivacaina (con adrenalina)	im-ev-spjn.	IM/EV h e fl	0,50%	10.000	ml
	N01BB01	bupivacaina iperbarica	im-ev-spjn.	IM/EV h e fl	1,00%	10.000	ml
	N01BB01	bupivacaina iperbarica	im-ev-spjn.	IM/EV h e fl	0,25%	10.000	ml
	N01BB01	bupivacaina iperbarica	im-ev-spjn.	IM/EV h e fl	0,50%	10.000	ml
	N01BB01	bupivacaina iperbarica	im-ev-spjn.	IM/EV h e fl	0,75%	10.000	ml
	N01BB02	lidocaina (cloridrato)	im-ev	IM/EV h e fl	1%	2.000	
	N01BB02	lidocaina (cloridrato)	im-ev	IM/EV h e fl	2%	2.000	
	N01BB02	lidocaina (odontoiatrica)	im-ev	fl e fl	2%	2.000	f
	N01BB02	lidocaina - adrenalina	im-ev	fl e fl	2%(1:50.000)	2.000	f
	N01BB02	lidocaina + adrenalina	im-ev	fl e fl	2%(1:80.000)	2.000	f
	N01BB02	lidocaina + adrenalina	im-ev	fl e fl	2%(1:100.000)	2.000	f
	N01BB03	mepivacaina (cloridrato)	im-ev-epid.	IM/EV h e fl	1%	30.000	ml
	N01BB03	mepivacaina (cloridrato)	im-ev-epid.	IM/EV h e fl	2%	30.000	ml
	N01BB03	mepivacaina (cloridrato)	im-ev-epid.	IM/EV h e fl	3%	30.000	ml
	N01BB03	mepivacaina (odontoiatrica)	im-ev-epid.	fl e fl	1%(1:200.000)	2.000	f
	N01BB03	mepivacaina con adrenalina	im-ev-epid.	fl e fl	2%(1:200.000)	2.000	f
	N01BB03	mepivacaina con adrenalina	im-ev-epid.	fl e fl	2%(1:100.000)	2.000	f
	N01BB03	mepivacaina con adrenalina	im-ev-epid.	fl e fl	2%(1:80.000)	2.000	f
	N01BB09	ropivacaina	im	IM/EV fl e fl	2 mg 10 ml	12.790	
	N01BB09	ropivacaina	im	IM/EV fl e fl	2 mg 100 ml	50	
	N01BB09	ropivacaina	im	IM/EV fl e fl	2 mg 200 ml	450	
	N01BB09	ropivacaina	im	IM/EV fl e fl	7,5 mg 10 ml	31.850	
	N01BB09	ropivacaina	im	IM/EV fl e fl	10 mg 10 ml	29.100	
	N01BB10	levobupivacaina cloridrato	iniett	IM/EV fl e fl	2,5 mg	50	
	N01BB10	levobupivacaina cloridrato	iniett	IM/EV fl e fl	5 mg	100	
	N01BB10	levobupivacaina cloridrato	iniett	IM/EV fl e fl	7,5 mg	100	
	N01BB20	lidocaina + prilocaina	top.	Creama/pomata	5 g	13.000	g
	N02AA01	morfina cloridrato	im-ev-epid.	IM/EV fl e fl	10 mg	50.760	
	N02AA01	morfina cloridrato	im-ev-epid.	IM/EV fl e fl	20 mg	53	
	N02AA01	morfina solfato	os	sol.	100 ml (20 mg/ml)	10.000	ml
	N02AA01	morfina solfato	os	sol.	20 ml (20 mg/ml)	2.000	ml
	N02AA01	morfina solfato	os	OS sciroppo	100 ml (2 mg/ml)	50.000	ml
	N02AA01	morfina solfato	os	OS sciroppo	250 ml (2 mg/ml)	125.000	ml

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	N02AA01	morfinna solfato	os	OS epr, cps, conf	10 mg	5.000	epr
	N02AA01	morfinna solfato	os	OS epr, cps, conf	30 mg	5.000	epr
	N02AA01	morfinna solfato	os	OS epr, cps, conf	60 mg	5.000	epr
	N02AA01	morfinna solfato	os	OS epr, cps, conf	100 mg	5.000	epr
	N02AA01	morfinna solfato	os	OS epr, cps, conf	40 mg	10.500	eps
	N02AA01	morfinna solfato	os	OS epr, cps, conf	20 mg	10.400	eps
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	IM fi e fi	20 mg	101.050	
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	IM fi e fi	40 mg	50.000	
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	IM fi e fi	5 mg	2.000	
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	IM fi e fi	10 mg	2.000	
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	IM fi e fi	80 mg	2.000	
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	OS sciroppo	0,10%	50.000	ml
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	OS sciroppo	0,30%	50.000	ml
	N02AC02	metadone (cloridrato)	os-in	OS sciroppo	0,50%	50.000	ml
	N02AC04	destopropossifene (cloridrato)	os-in-ev	OS epr, cps, conf	30 mg	5.000	epr
	N02AC04	destopropossifene (cloridrato)	os-in-ev	IM/EV fi e fi	75 mg	2.000	
	N02AD01	pentaxevina (cloridrato)	os	OS epr, cps, conf	50 mg	5.000	epr
	N02AD01	pentaxevina (tataro)	in-ev	IM/EV fi e fi	30 mg	2.080	
	N02AE01	buprenorfina (cloridrato)	in-ev-subl.	OS epr, cps, conf	0,2 mg	6.363	epr
	N02AE01	buprenorfina (cloridrato)	in-ev-subl.	OS epr, cps, conf	2 mg	130.190	epr
	N02AE01	buprenorfina (cloridrato)	in-ev-subl.	OS epr, cps, conf	8 mg	102.140	epr
	N02AE01	buprenorfina (cloridrato)	in-ev-subl.	IM/EV fi e fi	0,3 mg	3.877	
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	OS epr, cps, conf	50 mg	5.000	
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	OS epr, cps, conf	150 mg	5.000	epr
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	OS epr, cps, conf	100 mg	9.400	epr
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	OS epr, cps, conf	200 mg	5.000	epr
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	IM/EV fi e fi	50 mg	5.000	
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	IM/EV fi e fi	100 mg	150.200	
	N02AX02	tramadolo	os-in-ev	OS goce	10%	7.000	ml
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS epr, cps, conf	100 mg	5.000	
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS epr, cps, conf	200 mg	31.680	epr
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS epr, cps, conf	300 mg	5.000	
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS epr, cps, conf	325 mg	37.000	epr
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS epr, cps, conf	500 mg	51.150	epr
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS epr, cps, conf	800 mg	19.500	epr

lotto	AIC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.13 RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	N02BA01	acido acetilsalicilico	os	OS cpr, cps, conf	1 g	189.000	cpr
	N02BA01	lisina acetilsalicilato	lm-ev	LM/EV fi e fi	0,5 g	11.464	
	N01BA01	fisina acedilsalicilato	lm-ev	LM/EV fi e fi	1 g	15.500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	1 g	7.150	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	80 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	125 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	150 mg	7.500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	250 mg	14.000	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	300 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	400 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	500 mg	9.200	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	supposte e clisteri	600 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS cpr, cps, conf	500 mg	143.100	cpr
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS cpr, cps, conf	330 mg	5.000	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS cpr, cps, conf	1 g	5.000	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS sciroppo	ml	3.150.000	ml
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS polveri e granuli	125 mg	80.000	ml
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS polveri e granuli	150 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS polveri e granuli	300 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS polveri e granuli	500 mg	500	
	N02BE01	paracetamolo	os-rett.	OS gocce	10%	500	ml
	N02BE01	paracetamolo + codeina	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	21.900	cpr
	N02BE01	paracetamolo - codeina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	
	N02BE01	paracetamolo + codeina	os	OS sciroppo	2,5%+0,15%	60.000	ml
	N02BE01	paracetamolo + codeina	os	OS polveri e granuli	500 mg+30 mg	2.000	paste
	N02CC03	zolmitriptan	os	OS cpr, cps, conf	2,5 mg	5.000	cpr
	N02CC049	eletriptan	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	N02CC049	eletriptan	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	N03AA02	fenobarbital	os-lm-ev	OS cpr, cps, conf	15 mg	5.010	cpr
	N03AA02	fenobarbital	os-lm-ev	OS cpr, cps, conf	50 mg	31.440	cpr
	N03AA02	fenobarbital	os-lm-ev	OS cpr, cps, conf	100 mg	33.450	cpr
	N03AA02	fenobarbital	os-lm-ev	LM/EV fi e fi	100 mg	5.400	
	N03AA02	fenobarbital	os-lm-ev	LM/EV fi e fi	200 mg	2.950	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle as/la. o.	calcolare in
	N03AA02	fenobarbital	os-imb-ev	IMEV II e II	30 mg	2.000	
	N03AA02	fenobarbital	os-imb-ev	OS sciroppo	0,5g/100 ml	100.000	g
	N03AA03	primidone	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	N03AA04	barbexacilone	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	N03AA04	barbexacilone	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	N03AB02	fentoina	os-imb-ev	OS cpr, cps, conf	100 mg	17.150	cpr
	N03AB02	fentoina	os-imb-ev	IMEV II e II	50 mg	2.000	
	N03AB02	fentoina	os-imb-ev	IMEV II e II	100 MG	2.000	
	N03AB52	fentoina+medifenobarbital	os	OS cpr, cps, conf	0,05 g+0,1 g	5.200	cpr
	N03AB52	fentoina+metilfenobarbital	os	OS cpr, cps, conf	100 Mg+40 mg	5.000	
	N03AB52	fentoina I metilfenobarbital+feno barbital	os	OS cpr, cps, conf	0,05 mg+0,05 mg+0,05 mg	10.850	cpr
	N03AD01	clossuccinide	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	N03AD01	clossuccinide	os	OS sciroppo	12,50%	100.000	ml
	N03AE01	clonazepam	os	OS gocece	0,25%	17.000	ml
	N03AE01	clonazepam	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	N03AE01	clonazepam	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	9.500	cpr
	N03AF01	carbamazepina	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	79.600	cpr
	N03AF01	carbamazepina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	37.800	cpr
	N03AF01	carbamazepina	os	OS cpr, cps, conf R	200 mg	5.000	
	N03AF01	carbamazepina	os	OS cpr, cps, conf R	400 mg	5.000	
	N03AF01	carbamazepina	os	OS sciroppo	2%	250.000	ml
	N03AG01	acido valproico	os flaconi	Fl e fl	400 mg	2.000	f
	N03AG01	acido valproico	os flaconi	OS gocece	20%	100.000	ml
	N03AG01	acido valproico	os flaconi	OS cpr, cps, conf	200 mg	71.500	cpr
	N03AG01	acido valproico	os flaconi	OS cpr, cps, conf	500 mg	50.000	cpr
	N03AG01	acido valproico	os flaconi	OS cpr, cps, conf R	300 mg	5.000	
	N03AG01	acido valproico	os flaconi	OS cpr, cps, conf R	500 mg	10.000	
	N03AG02	valpromide	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	N03AG04	vigabatrin	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	N03AG04	vigabatrin	os	OS polveri e granuli	500 mg	100	buste
	N03AX09	lamotrigina	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	N03AX09	lamotrigina	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	N03AX09	lamotrigina	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	N03AX09	lamotrigina	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TÀ RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	N03AX09	lamotrigina	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	N03AX12	gabapentin	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	N03AX12	gabapentin	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	33.830	cpr
	N03AX12	gabapentin	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	N04AA01	trifenidile (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	13.300	cpr
	N04AA02	biperidene (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	9.020	cpr
	N04AA02	biperidene (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	37.300	cpr
	N04AA03	metixene (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	N04AA04	prociclidina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	N04AA11	bornapina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	N04AB02	orfenadrina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	70.000	cpr
	N04BA01	levodopa+benserazide	os	OS cpr, cps, conf	100 mg+28,5 mg	6.400	cpr
	N04BA01	levodopa+benserazide	os	OS cpr, cps, conf	200 mg+50 mg	12.200	cpr
	N04BA02	levodopa+carbidopa	os	OS cpr, cps, conf	100 mg+25 mg	5.000	cpr
	N04BA02	levodopa+carbidopa	os	OS cpr, cps, conf	250 mg+25 mg	6.000	cpr
	N04BA02	levodopa+carbidopa	os	OS cpr, cps, conf a ril controllato	200 mg+50 mg	11.480	cpr
	N04BA02	levodopa+carbidopa	os	OS cpr, cps, conf a ril controllato	100 mg+25 mg	5.000	cpr
	N04BB01	amantadina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	N04BC01	bromocriptina (mesilato)	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	N04BC01	bromocriptina (mesilato)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N04BC02	pergolide (mesilato)	os	OS cpr, cps, conf	0,05 mg	5.000	cpr
	N04BC02	pergolide (mesilato)	os	OS cpr, cps, conf	0,25 mg	5.000	cpr
	N04BC02	pergolide (mesilato)	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	N04BC05	pramipexolo	os	OS cpr, cps, conf	0,18 mg	5.000	cpr
	N04BC05	pramipexolo	os	OS cpr, cps, conf	0,7 mg	5.000	cpr
	N04BC06	cabergolina	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	N04BC06	cabergolina	os	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	N04BC07	apomorfina cloridrato	iniett	fi e fi	3 ml 1%	2.000	f
	N04BC07	apomorfina cloridrato	iniett	fi e fi	5 ml 1%	2.000	f
	N04BD01	selegilina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	N04BD01	selegilina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N04BD01	selegilina (cloridrato)	os	fi e fi	10 mg	2.000	f
	N05AA01	clorpromazina (cloridrato)	os-im	OS cpr, cps, conf	25 mg	15.000	cpr

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSACCIO	Q.Tà RICHIESTA dalle ass/a. o.	calcolare in
	N05AA01	clorpromazina (cloridrato)	os-im	OS cpr, cps, conf	100 mg	33.000	cpr
	N05AA01	clorpromazina (cloridrato)	os-im	OS gocece	4%	45.000	ml
	N05AA01	clorpromazina (cloridrato)	os-im	OS sciroppo	1%	500	
	N05AA01	clorpromazina (cloridrato)	os-im	IM fi e fi	50 mg	10.000	
	N05AA01	clorpromazina (cloridrato)	os-im	IM fi e fi	25 mg	2.000	
	N05AA03	promazina (cloridrato)	im-ev	IM/P/V fi e fi	2 ml 50 mg	26.020	
	N05AB02	flupiazina decanoato	im	IM/EV fi e fi	25 mg	13.150	
	N05AC02	tiordiazina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N05AC02	tiordiazina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	N05AC02	tiordiazina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	N05AC02	tiordiazina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	
	N05AC02	tiordiazina (cloridrato)	os	sol	3%	500	
	N05AD01	aloperidolo	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	1 mg	17.750	cpr
	N05AD01	aloperidolo	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	2 mg		
	N05AD01	aloperidolo	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	5 mg	5.000	cpr
	N05AD01	aloperidolo	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N05AD01	aloperidolo	os-im-ev	OS gocece	0,20%	12.000	ml
	N05AD01	aloperidolo	os-im-cv	OS gocece	1%	1.500	ml
	N05AD01	aloperidolo	os-im-cv	IM/HV fi e fi	2 mg	16.850	
	N05AD01	aloperidolo	os-im-cv	IM/HV fi e fi	5 mg	3.130	
	N05AD01	aloperidolo	os-im-cv	IM/EV fi e fi	150 mg	6.980	
	N05AD01	aloperidolo decanoato	im	IM/EV fi e fi	50 mg	17.765	
	N05AD01	aloperidolo decanoato	im	IM fi e fi	50 mg	2.000	
	N05AF05	zucloperitixolo (acetato)	im	IM fi e fi	200 mg	1.300	
	N05A1.05	amisulpride	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	N05AN01	litio carbonato	os	OS cpr, cps, conf	150 mg	5.700	cpr
	N05AN01	litio carbonato	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	15.200	cpr
	N05AX09	clotiapina	os-im	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	N05AX09	clotiapina	os-im	OS gocece	10%	2.500	ml
	N05AX09	clotiapina	os-im	IM fi e fi	40 mg	2.000	
	N05BA01	diazepam	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	2 mg	5.000	cpr
	N05BA01	diazepam	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	5 mg	18.800	cpr
	N05BA01	diazepam	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N05BA01	diazepam	os-im-ev	f sol acquosa	10 mg	36.500	
	N05BA01	diazepam	os-im-ev	f sol lipidica	10 mg	40.000	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	N05BA01	diazepam	os-in-ev	f sol acquosa	20 mg	2.000	
	N05BA01	diazepam	os-in-ev	OS gocce	0,50%	390.000	ml
	N05BA06	lorazepam	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	1 mg	341.000	cpr
	N05BA07	lorazepam	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	2,5 mg	223.700	cpr
	N05BA08	lorazepam	os-in-ev	OS gocce	0,20%	204.600	ml
	N05BA11	lorazepam	os-in-ev	IM/EV fl e fl	4 mg	10.664	
	N05BA12	alprazolam	os	OS cpr, cps, conf	0,25 mg	5.000	cpr
	N05BA12	alprazolam	os	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	11.947	cpr
	N05BA12	alprazolam	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	N05BA12	alprazolam	os	OS gocce	0,75 mg/ml	10.000	ml
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	0,5 mg	5.000	cpr
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	1 mg	11.000	cpr
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	2 mg	33.000	cpr
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	OS gocce	0,10%	120.000	ml
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	IM/EV fl e fl	0,5 mg	2.000	
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	IM/EV fl e fl	2 mg	7.000	
	N05BA49	delorazepam	os-in-ev	IM/EV fl e fl	5 mg	4.500	
	N05CD05	triazolam	os	OS cpr, cps, conf	0,25 mg	50.000	cpr
	N05CD05	triazolam	os	OS cpr, cps, conf	0,125 mg	7.400	cpr
	N05CD08	midazolam	in-ev	IM/EV fl e fl	15 mg	64.200	
	N05CD08	midazolam	in-ev	IM/EV fl e fl	10 mg	2.000	
	N05CD08	midazolam	in-ev	IM/EV fl e fl	5 mg	42.300	
	N05CT02	zolpidem (tartrato acido)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	37.200	cpr
	N06AA01	desipramina	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	N06AA02	imipramina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N06AA02	imipramina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	5.000	cpr
	N06AA04	clomipramina (cloridrato)	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	10 mg	7.000	cpr
	N06AA04	clomipramina (cloridrato)	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	25 mg	13.000	cpr
	N06AA04	clomipramina (cloridrato)	os-in-ev	OS cpr, cps, conf	75 mg	6.000	cpr
	N06AA04	clomipramina (cloridrato)	os-in-ev	IM/EV fl e fl	25 mg	2.000	
	N06AA09	amitriptilina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	N06AA09	amitriptilina	os	OS cpr, cps, conf	25 mg	6.225	cpr
	N06AA09	amitriptilina	os	OS gocce	4%	40.000	ml
	N06AB03	fluoxetina (cloridrato)	os	sol.	20mg/5ml	30.000	ml
	N06AB03	fluoxetina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	25.500	cpr

lotto	AIC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.T.A. RICHIESTA dalle asl/va. o.	calcolare in
	N06AB04	citalopram (bromidrato)	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	13.000	cpr
	N06AB04	citalopram (bromidrato)	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	N06AB04	citalopram (bromidrato)	os	OS gocece	4%	7.500	ml
	N06AB04	citalopram cloridrato	cv	EV fl e fl	40 mg/ml	2.000	f
	N06AB05	paroxetina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	17.700	cpr
	N06AB06	sertralina	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	N06AC02	moclobemide	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	5.000	cpr
	N06AX03	mianserina (cloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	N06AX03	mianserina (cloridrato)	os	OS gocece	60 mg/ml	100	ml
	N06AX11	mitazapina	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	5.000	cpr
	N07AA01	neostigmina metil solfato	im	IM fl e fl	0,5 mg	206.500	
	N07AA02	piridostigmina bromuro	os	OS cpr, cps, conf	60 mg	5.000	cpr
	N07AA02	piridostigmina bromuro	os	OS cpr, cps, conf	180 mg	5.000	cpr
	N07CA01	betastina	os	OS cpr, cps, conf	8 mg	34.650	cpr
	N07CA01	betastina	os	OS cpr, cps, conf	16 mg	5.000	cpr
	N07CA01	betastina	os	OS gocece	1,25%	15.000	ml
	N07XX02	riluzolo	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	36.900	cpr
	P01AX06	atovaquone	os	OS sospensione	750 mg/5 ml	36.000	ml
	P01BA01	clorochina bifosfato	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	P01BA02	idrossiclorochina solfato	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	5.000	cpr
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	aer	50 mcg/dose	52.500	mcg/dose inalatori:
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	aer	250 mcg/dose	42.000	mcg/dose inalatori:
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	spray	250 mcg/dose	500	mpptose
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	spray	100 mcg/dose	500	mpptose
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	spray nasale	50 mcg/dose	500	mpptose
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	polvere per erog.	100 mcg/dose	500	mpptose
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	polvere per erog.	200 mcg/dose	500	mpptose
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	polvere per erog.	400 mcg/dose	500	mpptose
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	sol	0,4 mg/ml	500	ml
	R01AD01	beclometasone dipropionato	inal.	sol	0,2 mg/ml	500	ml
	R03AC04	fenoterolo bromidrato	os-aer.	aer	100 mcg/dose	5.000	mcg/dose inalatori:
	R03AC04	fenoterolo bromidrato	os-aer.	aer	200 mcg/dose	1.500	mcg/dose inalatori:
	R03AC04	fenoterolo bromidrato	os-aer.	OS sciroppo	0,05%	500	ml
	R03AC04	fenoterolo bromidrato	os-aer.	sol.	0,10%	500	ml
	R03AC12	salbuterolo (xinafoato)	mal (spray)	aer	25 mcg/dose	37.500	mcg/dose inalatori:

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare in
	R03AC12	salmeterolo (xinafoato)	inal (spray)	diskus	50 mcg/dose	15.200	mcg/dose inalatori;
	R03AC13	formoterolo	pol. inal.	polvere per erog.	12 mcg/dose	63.600	mcg/dose inalatori;
	R03AC13	formoterolo	pol. inal.	polvere per erog.	6 mcg/dose	500	mcg/dose inalatori;
	R03AC13	formoterolo	pol. Inal.	aer/spray	10 ml	5.000	ml
	R03AK	budesonide-formoterolo	inal	inal	160 mcg+4,5 mcg	500	mcg dose inal
	R03HA02	budesonide	sosp.neb	inal	100 mcg/dose	500	mcg dose inal
	R03BA02	budesonide	sosp.neb	inal	200 mcg/dose	600	mcg dose inal
	R03BA02	budesonide	sosp.neb	inal	400 mcg/dose	500	mcg dose inal
	R03BA02	budesonide	sosp.neb	aer	5 mg/dose	2.500	ng/dose inalatoria
	R03BA02	budesonide	sosp.neb	sol	0,5 mg/ml	500	
	R03BA02	budesonide	sosp.neb	sol	0,25 mg/ml	500	
	R03BA03	flunisolide	aer.	aer	30 ml 0,1%	390.000	ml/dose inalatoria
	R03BA03	flunisolide	aer.	aer	15 F.O.5%	7.500	ml/dose inalatoria
	R03BA03	flunisolide	aer.	aer	250 mcg/dose	125.000	mcg/dose inalatori.
	R03BA03	flunisolide	aer.	aer	10 ml	5.000	ml/dose inalatoria
	R03BA05	fluticasone propionato	spray	aer/diskus	50 mcg/dose	25.000	mcg/dose inalatori;
	R03BA05	fluticasone propionato	spray	aer/diskus	125 mcg/dose	62.500	mcg/dose inalatori;
	R03BA05	fluticasone propionato	spray	aer/diskus	250 mcg/dose	125.000	mcg/dose inalatori;
	R03BA05	fluticasone propionato	spray	aer/diskus	500 mcg/dose	250.000	mcg/dose inalatori;
	R03BB01	ipratropio bromuro	aer.	aer	4 g	2.000	g/dose inalatoria
	R03BB01	ipratropio bromuro	aer.	aer	0,03%	62.500	g/dose inalatoria
	R03BB01	ipratropio bromuro	aer.	aer	20 ml 0,15%	12.000	ml/dose inalatoria
	R03BB02	ossitropio bromuro	aer.	aer	100 mcg/dose	1.000	mcg/dose inalatori;
	R03BH02	ossitropio bromuro	aer.	aer	20 mg	2.000	ng/dose inalatoria
	R03BC01	acido cromoglicico	aer.	aer	560 mg	500	ng/dose inalatoria
	R03BC01	acido cromoglicico	aer.	aer	560 mg	500	ng/dose inalatoria
	R03CA02	efedrina cloridato	ml	IM/HV f e fl	25 mg	3.000	f
	R03CC02	salbutamolo	os-in-ev- inal.	OS sciroppo	0,40%	50.000	ml
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-in-ev- inal.	OS sciroppo	0,024%	100.000	ml
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-in-ev- inal.	diskus	100 mcg/dose	10.000	ng/dose inalatoria
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-in-ev- inal.	aer	20 mg	10.000	ng/dose inalatoria

lotto	AIC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Prior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare in
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-im-ev-inal.	OS cpr, cps, conf	2 mg	8.370	cpr
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-im-ev-inal.	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-im-ev-inal.	OS cpr, cps, conf	8 mg	5.000	cpr
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-im-ev-inal.	IM/EV fi e fl	100 mcg	6.300	f
	R03CC02	salbutamolo solfato	os-im-ev-inal.	IM/EV fi e fl	500 mcg	3.310	f
	R03CC02	salbutamolo	os-im-ev-inal.	sol	0,50%	500	ml
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	100 mg	5.000	cpr
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	200 mg	94.440	cpr
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	5.000	cpr
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	300 mg	39.500	cpr
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	350 mg	5.000	cpr
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	15.050	cpr
	R03DA04	teofilina	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	5.000	cpr
	R03DA04	teofilina	os	scoppo	0,67%	260.000	ml
	R03DA05	aminofilina	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	200 mg	13.300	cpr
	R03DA05	aminofilina	os-im-ev	OS cpr, cps, conf	600 mg	22.900	cpr
	R03DA05	aminofilina	os-im-ev	IM/EV fi e fl	240 mg	222.530	
	R03DA05	aminofilina	os-im-ev	IM/EV fi e fl	350 mg	1.770	cpr
	R03DA08	barbitilina	os	OS cpr, cps, conf	600 mg	41.700	cpr
	R03DA11	doxofilina	os-ev	OS cpr, cps, conf	400 mg	5.000	cpr
	R03DA11	doxofilina	os-ev	OS potveri e granuli	200 mg	100	buste
	R03DA11	doxofilina	os-ev	scoppo	2%	100.000	ml
	R03DA11	doxofilina	os-ev	IM/EV fi e fl	10 ml 100 mg	18.600	
	R03DC01	zafirlukast	os	OS cpr, cps, conf	20 mg	5.000	cpr
	R03DC01	zafirlukast	os	OS cpr, cps, conf	40 mg	5.000	cpr
	R05DA	codeina fosfato	os			100	
	R05DA09	destrometorfano	os	OS cpr, cps, conf	7,5 mg	5.000	cpr
	R05DA09	destrometorfano	os	OS cpr, cps, conf	7,5 mg	5.000	cpr
	R05DA09	destrometorfano	os	OS gocce	1,50%	21.250	ml

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle an/a. o.	calcolare in
	R05DA09	desramclorfano	os	OS sciroppo	0,30%	50.000	ml
	R05DA09	desrametorfano	os	OS sciroppo	0,06%	500	ml
	R05DA09	desrametorfano	os	OS sciroppo	0,13%	500	ml
	R05DBZ7	levodropropizina	os	OS goccie	6%	76.800	ml
	R05DBZ7	levodropropizina	os	OS sciroppo	0,60%	192.000	ml
	R06AB02	desclorfeniramina (maleato)	os-in	OS cpr, cps, conf	6 mg	14.600	cpr
	R06AB02	desclorfeniramina (maleato)	os-in	OS sciroppo	100 ml	50.000	ml
	R06AB03	dimetindene (maleato)	os	OS cpr, cps, conf	1 mg	5.000	cpr
	R06AB03	dimetindene (maleato)	os	OS goccie	0,10%	7.000	ml
	R06AB04	clorfenamina (maleato)	os-in-cv	OS cpr, cps, conf	4 mg	9.200	cpr
	R06AB04	clorfenamina (maleato)	os-in-cv	OS cpr, cps, conf	8 mg	5.000	cpr
	R06AB04	clorfenamina (maleato)	os-in-cv	OS sciroppo	0,05%	50.000	ml
	R06AB04	clorfenamina (maleato)	os-in-cv	LM/EV fi e fl	10 mg	14.900	ml
	R06AD02	prometazina (cloridrato)	os-in-cv	OS cpr, cps, conf	25 mg	34.000	cpr
	R06AD02	prometazina (cloridrato)	os-in-cv	OS sciroppo	0,10%	75.000	g
	R06AE06	oxatomide	os	OS sospensione	2 ml 50 mg	34.300	ml
	R06AE06	oxatomide	os	OS goccie	2,50%	3.000	ml
	R06AE06	oxatomide	os	OS cpr, cps, conf	30 mg	21.000	cpr
	R06AE06	oxatomide	os	OS goccie	1%	9.600	ml
	R06AE07	cetirizina (dicloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	19.160	cpr
	R06AE07	cetirizina (dicloridrato)	os	OS sciroppo	0,10%	500	ml
	R06AE07	cefirizina (dicloridrato)	os	OS cpr, cps, conf	4 mg	5.000	cpr
	R06AX02	ciproproladina (cloridrato)	os	OS sciroppo	0,04%	75.000	ml
	R06AX13	loratadina	os	OS cpr, cps, conf	10 mg	5.000	cpr
	R06AX13	loratadina	os	OS sciroppo	0,10%	50.000	ml
	R07AA01	colfosceril palmitato	endura.	fi e fl	108 mg	100	f
	R07AA02	poractant alfa	endotra.	fi e fl	3 ml 80 mg/ml	100	f
	R07AA02	poractant alfa	endotra.	fi e fl	1,5 ml 80 mg/ml	100	f
	S01AA11	gentamicina solfato	top.	crema/pomata	0,30%	2.000	g
	S01AA11	gentamicina solfato	top.	col	0,30%	700	ml
	S01AA12	tebramicina	top.	crema/pomata	0,30%	1.250	g
	S01AA12	tebramicina	top.	col	0,30%	3.200	ml
	S01AA22	micromomicina	top.	unguento	0,30%	500	g
	S01AA22	micromomicina	top.	col	0,30%	500	ml

lotto	AIC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Pfor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TÀ RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	S01AAZ3	metilmefina	top.	col	0,30%	2.500	ml
	S01AA30	cloramfenicolo l colistimetato di sodio-tetraciclina	top.	crema/pomata	0,30%	3.500	g
	S01AA30	cloramfenicolo+colistimetato di sodio+ tetraciclina	top.	col	0,30%	3.500	ml
	S01AB04	sulfacetamide (sale sodico)	top.	col	10%	1.000	ml
	S01AD	idoxuridina l colistimetato di sodio+colihetraciclina l xantoprotrina	top.	col	2%	500	ml
	S01ADD01	idoxuridina	top.	crema/pomata	2%	500	g
	S01ADD03	aciclovir	top.	unguento	3%	450	g
	S01AD03	aciclovir	lpp.	crema/pomata	3%	700	g
	S01AX	Imnefloxacina	top.	col	3 mg/ml	100	ml
	S01AX11	ofloxacina	lpp.	crema/pomata	0,30%	500	g
	S01AX11	ofloxacina	top.	col	0,30%	5.950	ml
	S01AX13	ciprofloxacinia	top.	col	3 mg/ml	3.500	ml
	S01BA07	Fluorometolone	top.	crema/pomata	0,10%	500	g
	S01BA07	Fluorometolone	top.	col	0,10%	2.500	ml
	S01BA07	fluorometolone	top.	col	0,20%	5.000	ml
	S01BA07	fluorometolone acetato	top.			100	
	S01BA12	formocortol	top.	crema/pomata	0,05%	500	g
	S01BA12	Formocortol	top.	col	0,05%	2.500	ml
	S01BC01	indometacina	lpp.	col	0,10%	500	ml
	S01BC01	indometacina	top.	col	0,50%	250	ml
	S01BC01	indometacina	top.	crema/pomata	1%	500	g
	S01BC03	diclofenac (sale sodico)	top.	col	0,3 ml	30	ml
	S01BC03	diclofenac (sale sodico)	top.	col	0,10%	5.500	ml
	S01BC05	ketorolac (sale di trometamolo)	top.	col	0,05%	2.500	ml
	S01CA01	desametasone+ tobramicina	top.	crema/pomata	3 mg+1 mg/g	11.000	ml
	S01CA01	desametasone+ tobramicina	top.	col	0,2%+0,5%	500	g
	S01CA05	betametason+cloramfenicolo	top.	crema/pomata	0,2%+0,5%	5.000	ml
	S01CA05	betametason+cloramfenicolo	top.	col	0,1%+1%+1800 ui+0,5%	2.150	g
	S01EA03	apraclofamicina	top.	col	0,50%	2.500	ml
	S01EA04	clonidina cloridrato	top.	col	0,50%	5.000	ml

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACELTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asf/a. n.	calcolare in
	S01FA05	brimonidina	top.	col	0,20%	2.500	ml
	S01EB01	pilocarpina cloridrato	top.	col	1%	5.000	ml
	S01EB01	pilocarpina cloridrato	top.	col	2%	5.000	ml
	S01EB01	pilocarpina cloridrato	top.	col	3%	5.000	ml
	S01EB01	pilocarpina cloridrato	top.	col	4%	5.000	ml
	S01EB01	pilocarpina cloridrato	top.	crema/ponata	2%	500	g
	S01EB01	pilocarpina cloridrato	top.	crema/ponata	4%	500	g
	S01EB08	aceclidina	top.	col	2%	10.000	ml
	S01EB09	acetilcolina cloruro	top.	sol.	20 mg/2 ml	200	ml
	S01EB09	acetilcolina cloruro	top.	f e fl	20 mg/2 ml	2.000	l
	S01BC01	acetazolamide	os	OS cpr, cps, conf	250 mg	14.876	cpr
	S01EC02	diclofenamide	os	OS cpr, cps, conf	50 mg	5.000	cpr
	S01EC03	dozolanamide	top.	sol.	2%	500	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	col	5 ml 0,25%	2.500	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	col	5 ml 0,50%	5.000	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	col	3 ml 0,25%	497	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	col	10 ml 0,25%	5.000	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	col	10 ml 0,5%	5.000	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	sol.	0,25%	250	ml
	S01ED01	timololo (maleato)	top.	sol.	0,50%	250	ml
	S01ED05	carteololo (cloridrato)	top.	col	1%	500	ml
	S01ED05	carteololo (cloridrato)	top.	col	2%	500	ml
	S01ED06	betunololo (cloridrato)	top.	col	0,25%	500	ml
	S01ED06	betunololo (cloridrato)	top.	col	0,50%	500	ml
	S01EDS1	timololo+pilocarpina cloridrato	top.	col	1%	500	ml
	S01EDS1	timololo+pilocarpina cloridrato	top.	col	2%	500	ml
	S01EDS1	timololo+pilocarpina cloridrato	top.	sol.	5 ml	100	ml
	S01EX01	dapiprazolo cloridrato	top.	col	0,50%	500	ml
	S01EX03	latanoprost	top.	gocce	0,01%	250	ml
	S01FA01	atropina solfato	os-im-ev-	col	0,50%	5.000	ml
	S01FA01	atropina solfato	os-im-cv-	col	1%	20.000	ml
	S01FA01	atropina solfato	os-im-cv-	col	1%	500	g

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.T.A RICHIESTA dalle ast/a. o.	calcolare in
	S01FA04	ciclopericolato (cloridrato)	top.	col	1%	9.000	ml
	S01KA06	tropicamide	top.	col	0,50%	20.000	ml
	S01FA06	tropicamide	top.	col	1%	30.000	ml
	S01FA56	tropicamide+fenilefrina	top.	col	0,5%+10%	38.000	ml
	S01FB01	Fenilefrina cloridrato	top.	col	10%	500	ml
	S01FB01	fenilefrina cloridrato	top.	col	3,6%	500	ml
	S01FB03	ibopamina	top.	col	2%	500	ml
	S01CX03	acido spaglumico	top.	col	4,90%	500	ml
	S01HA02	oxibuprocaina (cloridrato)	top.	sol.	0,40%	157.600	ml
	S01KA51	acido ialuronico /acido condroitinsolfonico	iniett. intrac.	fi e fi	0,5 ml	1.000	f
	S01XA20	acido ialuronico (sale sodico, h.m.w.)	iniett. intrac.	col	0,20%	100	ml
	S01XA20	acido ialuronico (sale sodico, h.m.w.)	iniett. intrac.	col	0,40%	100	ml
	S01XA20	panotenoato /tocoferolo alfa	top.	crema/pomata	5 g	500	g
	S01XA20	xantopierina / eparina sodica / retinolo / riboflavina / ergo calciferolo / calcio	top.	crema/pomata	5 g	1.300	g
	S02DA30	fenazone / procaina	top.	gocce otologiche	1% / 5%	4.062	ml
	S02DA30	fenazone + procaina	top.	gocce otologiche	2,5% + 2,88%	1.000	ml
	S03CA04	idrocortisone + neomicina	top.	gocce otologiche	500 mg + 5.000 ui / 100 ml	2.005	ml
	V03AA01	disulfiram	os	OS cpr, cps, conf	400 mg	7.000	cpr
	V03AB01	ipercacuana	os	sciroppo	cmichio	500	ml
	V03AB03	edetato sodico calcio	ev	RV fi e fi	1 g	2.000	f
	V03AB04	pralidossima	im-ev	IM/EV fi e fi	200 mg	189	f
	V03AB06	tirosolato	ev	EV fi e fi		2.000	f
	V03AB09	dimercaprolo	im	IM/EV fi e fi	100 mg	300	f
	V03AB14	propramina solfato	cv	EV fi e fi	5 ml 50 mg	2.000	f
	V03AB15	naloxone	im-ev	IM/EV fi e fi	0,4 mg	12.000	f
	V03AB15	naloxone	im-ev	IM/EV fi e fi	0,04 mg	100	f
	V03AB17	Mentitionina (8hu di metilene)	ev	RV fi e fi	100 mg	2.000	f
	V03AB23	acetilcisteina	ev	HV fi e fi	300 mg	58.874	f
	V03AB23	acetilcisteina	ev	HV fi e fi	5 g	2.000	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazione prevista nel Pior	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.tà RICHIESTA dalle assfa. o.	calcolare in
	V03AB25	flumazenil	ev	EV fi e fi	0,5 mg	6.456	f
	V03AB25	flumazenil	ev	EV fi e fi	1 mg	9.750	f
	V03AB32	glutazione	im-ev	IM/EV fi e fi	300 mg	1.200	
	V03AB32	glutazione	im-ev	IM/EV fi e fi	600 mg	18.000	
	V03AB32	glutazione	im-ev	IM/EV fi e fi	2,5 g	72.233	
	V03AC01	deferoxamina	im-ev- sottoc.	IM/EV fi e fi	2 g	3.950	
	V03AC01	deferoxamina	im-cv- sottoc.	IM/EV fi e fi	500 mg	14.233	
	V03AC02	deferiprone	os	OS cpr. cps. conf	500 mg	5.000	cpr
	V03AE01	sodio polistirensolfonato	os	sospensione	453,6 g	3.810.240	g
	V03AE02	sevelamer	os	OS cpr. cps. conf	406 mg	24.960	cpr
	V03AF01	mesna	ev	EV fi e fi	400 mg 4 ml	4.860	f
	V03AF02	dexrazoxano	ev	EV fi e fi	500 mg	2.000	f
	V03AF04	calcio levofolinato	im-ev	IM/EV fi e fi	25 mg	26.680	
	V03AF04	calcio levofolinato	im-ev	IM/EV fi e fi	100 mg	6.400	
	V03AF04	calcio levofolinato	im-ev	IM/EV fi e fi	175 mg	4.026	
	V03AF05	amifostina	iniett	IM/EV fi e fi	500 mg	170	
	V03AF05	amifostina	iniett	IM/EV fi e fi	375 mg	750	
	V03AH01	diazossido	os	OS cpr. cps. conf	25 mg	5.000	cpr
	V03AH01	diazossido	os	OS cpr. cps. conf	100 mg	5.000	cpr
	V03AX	stroncio cloruro (89SR)	cv	EV fi e fi		2.000	f
	V04CD03	seminorelina	ev	EV fi e fi	50 mcg	2.000	f
	V04CH	alsacide	im-ev	IM/EV fi e fi		100	
	V04CJ01	tirocrotina alfa	iniett	IM/EV fi e fi		100	
	V04CI	polianilgeni	intrad.			100	
	V04CX	urea-13C	os	OS cpr. cps. conf	100 mg	5.000	cpr
	V04CX	urea-13C	os	IM/EV fi e fi	75 mg	100	
	V04CX	urea-13C	os	IM/EV fi e fi	10 ml	100	
	V08AA01	sodio amidofrizzato + meglumina amidofrizzato	os	IM/EV fi e fi	100 ml	2.200	
	V08AA03	iodanide (sale di meglumina)	ev	EV fi e fi	25 ml 340 mg	2.000	f
	V08AA03	iodanide (sale di meglumina)	ev	EV fi e fi	25 ml 420 mg	2.000	f
	V08AA03	iodanide (sale di meglumina)	ev	EV fi e fi	50 ml 420 mg	2.000	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	EV f e fl	25 ml	2.000	f
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	HV f e fl	50 ml	2.000	f
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	EV f e fl	250 ml 24%	2.000	f
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	HV f e fl	20 ml 60%	2.000	f
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	EV f e fl	150 ml 60%	2.000	f
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	EV f e fl	250 ml 60%	2.000	f
	V08AA04	acido iotalamico (sale di meglumina)	ev	EV f e fl	250 ml 36%	2.000	f
	V08AB	idrotolani	os			100	
	V08AB02	ioexolo	cv	EV f e fl	240 mg/ 20 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	cv	EV f e fl	300 mg/ 20 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	HV f e fl	300 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	EV f e fl	300 mg/ 75 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	EV f e fl	300 mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	EV f e fl	300 mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	HV f e fl	300 mg/ 500 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	HV f e fl	350 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	cv	EV f e fl	350 mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	cv	EV f e fl	350 mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB02	ioexolo	ev	EV f e fl	350 mg/ 500 ml	2.000	f
	V08AB03	acido ioxaglico/sale sodico)-acido ioxaglico (sale di sodico)-acido ioxaglico (sale di sodico)	ev	EV f e fl	20 ml	2.000	f
	V08AB03	acido ioxaglico/sale sodico)-acido ioxaglico (sale di sodico)	ev	EV f e fl	50 ml	2.000	f
	V08AB03	acido ioxaglico/sale sodico)-acido ioxaglico (sale di sodico)	ev	EV f e fl	100 ml	2.000	f
	V08AB03	acido ioxaglico/sale sodico)-acido ioxaglico (sale di sodico)	cv	HV f e fl	200 ml	2.000	f
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/HV f e fl	20 ml 12,25 g	100	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.1a RICHIESTA dalle asl/a. o.	calcolare in
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/EV f e fl	50 ml 30-62 g	100	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/3V f c e fl	100 ml 61,64 g	100	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/2V f c e fl	10 ml	1.500	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/EV f e fl	20 ml	1.410	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/EV f e fl	30 ml	100	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/EV f e fl	50 ml	100	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/EV f e fl	100 ml	700	
	V08AB04	iopamidolo	os-ev	IM/EV f e fl	200 ml	1.800	
	V08AB05	iopromide	ev	FV f c e fl	20 ml	2.000	f
	V08AB05	iopromide	ev	EV f e fl	50 ml	2.000	f
	V08AB05	iopromide	ev	EV f e fl	75 ml	2.000	f
	V08AB05	iopromide	ev	FV f c e fl	100 ml	2.000	f
	V08AB05	iopromide	ev	EV f c e fl	200 ml	2.000	f
	V08AB05	iopromide	ev	IV f c e fl	500 ml	2.000	f
	V08AB07	ioversolo	ev	IV f c e fl	(f 350) 50 ml	2.000	f
	V08AB07	ioversolo	ev	EV f e fl	30 ml	2.000	f
	V08AB07	ioversolo	ev	EV f e fl	100 ml	2.000	f
	V08AB07	ioversolo	ev	EV f e fl	150 ml	2.000	f
	V08AB07	ioversolo	ev	EV f e fl	200 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	150 mg/ 50ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	150 mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	200 mg/20 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	FV f c e fl	200 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	250 mg/20 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	250 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	300 mg/ 20 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	FV f c e fl	300 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	300 mg/ 75 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	FV f c e fl	300 mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f c e fl	300 mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f c e fl	300 mg/ 500 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	350 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f e fl	350 mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f c e fl	350 mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB08	iopectolo	ev	EV f c e fl	350 mg/ 500 ml	2.000	f

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Per	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.Tà RICHIESTA dalle asf/a. o.	calcolare in
	V08AB09	iodixanolo	cv	HV f e fl	150 mg/ 50ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	150 mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	270 mg/ 20 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	270 mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	270 mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	270 mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	270 mg/ 500 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	cv	EV f e fl	320mg/ 20 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	HV f e fl	320mg/ 50 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	320mg/ 100 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	320mg/ 200 ml	2.000	f
	V08AB09	iodixanolo	ev	EV f e fl	320mg/ 500 ml	2.000	f
	V08AB10	ioneprolo	ev	EV f e fl	(1350) 50 ml	2.000	f
	V08AB10	ioneprolo	cv	EV f e fl	75 ml	2.000	f
	V08AB10	ioneprolo	cv	EV f e fl	100 ml	4.300	f
	V08AB10	ioneprolo	ev	EV f e fl	150 ml	2.000	f
	V08AB10	ioneprolo	ev	EV f e fl	200 ml	2.000	f
	V08AB10	ioneprolo	ev	EV f e fl	250 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	ev	EV f e fl	50 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	cv	EV f e fl	60 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	cv	HV f e fl	100 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	ev	HV f e fl	150 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	cv	HV f e fl	200 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	cv	HV f e fl	500 ml	2.000	f
	V08AB11	lobitridolo	ev	EV f e fl	20 ml	2.000	f
	V08AC06	acido iopanoico	os	OS cpr, cps, conf	500 mg	5.000	cpr
	V08AD01	olio etiodato		IM/EV fl e fl	500 ml	6.000	
	V08BA01	bario solfato	os-clis.	polvere	340 g	150	
	V08CA	Ferro citrato ammoniacale	os			100	
	V08CA	galabrenato dimetilammico	cv	HV f e fl		2.000	f
	V08CA01	acido gadopentico	os-ev-rett.	IM/EV fl e fl	5 ml	100	
	V08CA01	acido gadopentico	os-cv-rett.	IM/EV fl e fl	10 ml	100	
	V08CA01	acido gadopentico	os-ev-rett.	IM/EV fl e fl	15 ml	1.610	
	V08CA01	acido gadopentico	os-ev-rett.	IM/EV fl e fl	20 ml	730	
	V08CA01	acido gadopentico	os-ev-rett.	IM/EV fl e fl	30 ml	200	

lotto	ATC	PRINCIPIO ATTIVO	Formulazio ne prevista nel Ptor	FORMA FARMACEUTICA	DOSAGGIO	Q.TA RICHIESTA dalle as/ta. o.	calcolare in
	V08CA01	acido gadopentetico	ns-cv-lett.	IM/IV fl e fl	100 ml	200	
	V08CA02	acido gadoterico	ev	EV fl e fl	5 ml	2.000	f
	V08CA02	acido gadoterico	cv	BV fl e fl	10 ml	2.000	f
	V08CA02	acido gadoterico	ev	IV fl e fl	15 ml	2.000	f
	V08CA02	acido gadoterico	ev	EV fl e fl	20 ml	2.000	f
	V08CA03	gadodiamide	ev	IV fl e fl	5 ml	2.000	f
	V08CA03	gadodiamide	ev	BV fl e fl	10 ml	2.000	f
	V08CA03	gadodiamide	ev	IV fl e fl	15 ml	2.000	f
	V08CA03	gadodiamide	ev	EV fl e fl	20 ml	2.000	f
	V08CA03	gadodiamide	cv	EV fl e fl	50 ml	2.000	f

Quando manca la quantità considerare:

OS cpr, cps, conf. 5.000
 Sciroppi, sol., lacc. 500
 I-e fl 2.000

10000

Il presente documento
è composto di n. 12 pagine

ALLEGATO N. 210

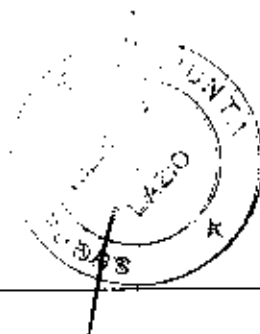
DEL 14 MARZO 2003

Regione Lazio

Via Rosa Raimondi Garibaldi, 7 - CAP 00145 Roma -
Tel.0651686447- Fax0651684277
Sito internet: www.regione.lazio.it - Sezione Bandi di gara

FACSIMILE DICHIARAZIONI

ALLEGATO 2 AL DISCIPLINARE DI GARA



MODELLO 2.1

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE

(articolo 46 D.P.R. 445 del 28 dicembre 2000)

Il/La sottoscritto/a _____, nato/a a _____ (_____) il _____,
residente a _____ (_____) in Via _____ n.

in qualità di _____ e legale rappresentante della
_____, con sede in _____, via _____, codice fiscale
_____ e P. IVA _____, di seguito "Impresa"

oppure

in qualità di procuratore speciale, giusta procura speciale autenticata nella firma in data
_____ dal Notaio in _____ Dott. _____, repertorio n. _____, e legale
rappresentante della _____, con sede in _____, via _____,
codice fiscale _____ e P. IVA _____, di seguito "Impresa"

- ai sensi e per gli effetti dell'art.76 del D.P.R. 445/2000, consapevole della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di rilascio di dichiarazioni mendaci e/o formazione di atti falsi e/o uso degli stessi,
- consapevole, altresì, che qualora emerga la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione questa Impresa decadrà dai benefici per i quali la stessa è rilasciata,

DICHIARA

sotto la propria responsabilità

che questa Impresa è iscritta dal _____ al Registro delle Imprese di _____, tenuto
dalla CCIAA _____, al numero _____, con sede in _____ Via
_____, n. _____, c.a.p. _____, costituita con atto del _____,
capitale sociale deliberato Euro _____, sottoscritto Euro _____, versato Euro
_____, termine di durata della società _____

che ha ad oggetto sociale _____

che l'amministrazione è affidata a: (*Amministratore Unico, o Consiglio di Amministrazione composto da n. __ membri*), i cui titolari o membri sono:

nome, cognome, nato a _____, il _____, codice fiscale _____, residente in _____, carica (*Amministratore Unico, Presidente del Consiglio di Amministrazione, Amministratore Delegato*), nominato il _____ fino al _____, con i seguenti poteri associati alla carica: _____

nome, cognome, nato a _____, il _____, codice fiscale _____, residente in _____, carica (*Presidente del Consiglio di Amministrazione, Amministratore Delegato*), nominato il _____ fino al _____, con i seguenti poteri associati alla carica: _____

nome, cognome, nato a _____, il _____, codice fiscale _____, residente in _____, carica (*Consigliere*), nominato il _____ fino al _____, con i seguenti poteri associati alla carica: _____

che la/c sede/i secondaria/e e unità locali è/sono: _____

Il/La sottoscritto/a _____, nella sua qualità, dichiara altresì:

- di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'art. 10 della legge 675/1996, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa, anche in virtù di quanto espressamente specificato nel disciplinare di gara relativo alla _____ [riportare la dicitura della gara alla quale si partecipa] _____ che qui si intende integralmente trascritto;
- di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula della Convenzione, questa potrà essere risolta di diritto dalla Regione Lazio ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

_____, li _____

IL DICHIARANTE n. q.

MODELLO 2.2

ATTO DI NOTORIETÀ, NONCHÉ SOSTITUTIVA DEL CERTIFICATO DI OTTEMPERANZA EX ART. 17 L. EGGE N. 68/1999

(articolo 47 D.P.R. 445 del 28 dicembre 2000)

Il/La sottoscritto/a _____, nato/a a _____ (_____) il _____,
residente a _____ (_____) in Via _____ n.

in qualità di _____ e legale rappresentante della
_____, con sede in _____, via _____, codice fiscale
_____ e P. IVA _____, di seguito "Impresa"

oppure

in qualità di procuratore speciale, giusta procura speciale autenticata nella firma in data
_____ dal Notaio in _____ Dott. _____, repertorio n. _____, e legale
rappresentante della _____, con sede in _____, via _____,
codice fiscale _____ e P. IVA _____, di seguito "Impresa"

- ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 del D.P.R. 445/2000, consapevole della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di rilascio di dichiarazioni mendaci e/o formazione di atti falsi e/o uso degli stessi,
- consapevole, altresì, che qualora emerga la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione questa Impresa decadrà dai benefici per i quali la stessa è rilasciata,

DICHIARA

sotto la propria responsabilità

- 1) **(per imprese con un numero di dipendenti sino a 35 unità)** che, ai sensi delle disposizioni di cui alla Legge n.68/1999, questa Impresa _____ (è/non è) _____ in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, e che la stessa ha un numero di dipendenti pari a _____ unità e non ha effettuato nuove assunzioni;
- 2) **(per imprese con un numero di dipendenti superiore a 35 unità)** che, ai sensi delle disposizioni di cui alla Legge n.68/1999,

- questa Impresa _____ (è/non è) _____ in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili,
- questa Impresa _____ (ha/non ha) _____ ottemperato alle norme di cui alla Legge n. 68/1999, avendo inviato in data _____ all'ufficio competente il prospetto di cui all'art.9 della medesima legge, *(eventuale, in caso di situazioni particolari, _____ avendo altresì proposto la convenzione, ovvero avendo richiesto esonero parziale, ...)*,
- tale situazione di ottemperanza alla legge può essere certificata dal competente Ufficio Provinciale di _____ .

Il/La sottoscritto/a _____, nella sua qualità, dichiara altresì:

- di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'art. 10 della legge 675/1996, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa, anche in virtù di quanto espressamente specificato nel Disciplinare di gara relativo alla _____ [riportare la dicitura della gara alla quale si partecipa] _____ che qui si intende integralmente trascritto;
- di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula della Convenzione, questa potrà essere risolta di diritto dalla Regione Lazio ai sensi dell'art.1456 cod. civ.

_____, li _____

IL DICHIARANTE n. q.

la presente dichiarazione deve essere prodotta unitamente a copia fotostatica non autenticata di un documento di identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38 D.P.R. n. 445/2000

MODELLO 2.3

FACSIMILE DICHIARAZIONE RILASCIATA ANCHE AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL D.P.R. 445/2000

La dichiarazione che segue deve essere resa dal concorrente completa dei dati richiesti nel Bando di gara e nel Disciplinare di gara.

Per il concorrente di nazionalità italiana la dichiarazione dovrà essere sottoscritta nelle forme stabilite dall'art. 38 D.P.R. 445/2000.

Per il concorrente appartenente ad altro Stato membro della UE la dichiarazione dovrà essere resa a titolo di unica dichiarazione solenne, come tale da effettuarsi dinanzi ad un'autorità giudiziaria o amministrativa competente, un notaio o un organismo professionale qualificato.

Si rammenta che la falsa dichiarazione:

- a) comporta sanzioni penali;
- b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione a gare per ogni tipo di appalto.

In ordine alla veridicità delle dichiarazioni, l'Amministrazione aggiudicatrice si riserva di procedere a verifiche d'ufficio, anche a campione.

Non è ammessa la sostituzione dei certificati e delle dichiarazioni con fotocopie e duplicati non autenticati nelle forme previste dagli articoli 18 e 19 del D.P.R. n. 445/2000

Facsimile

Spett.le
Regione Lazio

_____ n. ____

**DICHIARAZIONE NECESSARIA PER L'AMMISSIONE ALLA GARA
PER LA FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI PER LE AZIENDE USL ED
OSPEDALIERE DELLA REGIONE LAZIO**

Il sottoscritto _____, nato a _____ il _____, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di _____ e legale rappresentante della _____, con sede in _____, Via _____, capitale sociale Euro _____, iscritta al Registro delle Imprese presso il Tribunale di _____, al n. _____, codice fiscale n. _____ e partita IVA n. _____ (in promessa di R.T.I. o Consorzio con le Imprese mandanti o consorziate _____, all'interno del quale la _____ verrà nominata Impresa capogruppo), di seguito denominata "*Impresa*",

- ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 445/2000 consapevole della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità,
- ai fini della partecipazione alla gara per la fornitura di farmaci e dei servizi connessi per le Aziende Sanitarie della Regione Lazio,

DICHIARA

1) che nel libro soci della medesima _____ figurano i soci sottoelencati, titolari delle

azioni/quote di capitale riportate a fianco di ciascuno di essi:

..... %

..... %

..... %

totale 100 %

che in base alle risultanze del libro soci, nonché a seguito di comunicazioni ricevute dai titolari delle stesse partecipazioni, risultano esistenti i seguenti diritti reali di godimento o di garanzia sulle azioni/quote aventi diritto di voto:

..... a favore di

..... a favore di

che nelle assemblee societarie svoltesi nell'ultimo esercizio sociale, antecedente alla data della presente dichiarazione, hanno esercitato il diritto di voto in base a procura irrevocabile o ne hanno avuto comunque diritto, le seguenti persone:

..... per conto di

..... per conto di

..... per conto di

- 2) che l'Impresa è in possesso delle Autorizzazioni Ministeriali a produrre, importare ed immettere in commercio i farmaci per cui si concorre, ai sensi del D.Lgs 29/05/1991 n.178, ovvero delle autorizzazioni regionali a distribuire all'ingrosso i suddetti farmaci, ai sensi del D.Lgs. 30/12/1992 n. 538, per la produzione e/o commercializzazione dei prodotti offerti e di impegnarsi a comunicare immediatamente le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra; in particolare gli estremi delle predette autorizzazioni sono:

-
.....;
- 3) che l'Impresa non si trova in alcuna delle situazioni di esclusione dalla partecipazione alla gara di cui all'art. 11 del D.Lgs. n. 358/1992 e successive modificazioni, ed in particolare:
- a) che è società vigente e non si trova in stato di fallimento, di liquidazione, amministrazione controllata, di concordato preventivo o di altra procedura concorsuale o altra situazione equivalente secondo la legislazione del Paese di stabilimento, ovvero non sono in corso procedimenti per la dichiarazione di una di tali situazioni, né si trova in stato di cessazione e/o sospensione dell'attività commerciale;
 - b) che non è stata pronunciata nei confronti del/i legale/i rappresentante/i e dei componenti dell'Organo di Amministrazione della società alcuna condanna con sentenza passata in giudicato per qualsiasi reato che incida sulla moralità professionale o, comunque, per delitti finanziari e che, in caso di aggiudicazione a suo favore, si impegna a produrre una dichiarazione sostitutiva del certificato giudiziale (ovvero a produrre il relativo certificato);
 - c) che nell'esercizio della attività professionale dei legali rappresentanti dell'Impresa, e dell'Impresa medesima, non è stato commesso alcun errore grave, accertato con qualsiasi mezzo di prova dall'Amministrazione, non si è mai reso responsabile di aver svolto attività nei confronti dell'Amministrazione e dei privati con negligenza o malafede, né di essersi reso colpevole di gravi inesattezze nel fornire informazioni esigibili;
 - d) che l'Impresa è in regola con gli obblighi relativi al pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali a favore dei lavoratori, secondo la legislazione italiana o quella del Paese di stabilimento;

- e) che l'Impresa è in regola con gli obblighi relativi al pagamento delle imposte, dirette e indirette, e delle tasse, secondo la legislazione italiana o quella del Paese di stabilimento;
- f) che il/i legale/i rappresentante/i dell'Impresa, non si è/sono reso/i gravemente colpevole/i di false dichiarazioni nel fornire informazioni richieste ai sensi della normativa vigente in materia di procedure ad evidenza pubblica e, in particolare, ai sensi degli artt. 11, 12, 13, 14, 15 e 18 del D.Lgs. n.358/1992;
- 4) che l'Impresa ha realizzato nell'ultimo triennio un fatturato globale d'impresa, al netto di IVA, non inferiore al doppio del valore complessivo presunto di ciascuno dei lotti per i quali chiede di partecipare, e segnatamente:
- anno ____ Euro _____ = (_____);
 - anno ____ Euro _____ = (_____);
 - anno ____ Euro _____ = (_____);
- (da completare nel caso in cui non sia stata presentata la referenza bancaria)
- 5) che l'Impresa ha realizzato nell'ultimo triennio un fatturato specifico, al netto di IVA, per forniture analoghe a quella/e oggetto del/i Lotto/i per i quali si chiede di partecipare, non inferiore al valore complessivo presunto di ciascuno di detti lotti, e segnatamente:
- anno ____ Euro _____ = (_____);
 - anno ____ Euro _____ = (_____);
 - anno ____ Euro _____ = (_____);
- (da completare nel caso in cui non sia stata presentata la referenza bancaria)
- 6) che per la ricezione delle lettere invito, nonché di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto e/o di richieste di chiarimento e/o integrazione della documentazione presentata, che invierete anche solo a mezzo fax, si elegge domicilio presso

_____ tel. _____, fax _____;

- 7) *(eventuale, in caso di Cooperativa o Consorzio tra Cooperative)* che l'Impresa in quanto costituente cooperativa, è iscritta nell'apposito Registro prefettizio al n. _____, ovvero in quanto costituente consorzio fra cooperative, è iscritta nello Schedario generale della cooperazione presso il Ministero del Lavoro al n. _____;
- 8) di essere informato, ai sensi e per gli effetti dell'art. 10 della legge 675/1996, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa;
- 10) di essere consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, questa Impresa verrà esclusa dalla procedura ad evidenza pubblica per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata c/o revocata; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula della Convenzione, questa potrà essere risolta di diritto dalla Regione Lazio ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.

_____, li _____

Firma

la presente dichiarazione deve essere prodotta unitamente a copia fotostatica non autenticata di un documento d'identità del sottoscrittore, ai sensi dell'art. 38 D.P.R. n. 445/2000



- Il presente documento
- è composto di 17 pagine

ALLEG. alla G.D. N. 210
del 14 MAR. 2008

Regione Lazio
DIPARTIMENTO ECONOMICO ED OCCUPAZIONALE

Via Rosa Raimondi Garibaldi, n. 7 – CAP 00145 Roma -
Tel. 0651686447- Fax 0651684277-
Sito Internet: www.regione.lazio.it - Sezione Bandi di Gara

OFFERTA ECONOMICA

ALLEGATO 3 AL DISCIPLINARE DI GARA



Allegato 4 – Offerta Economica

Nella busta "3" "Gara per la fornitura di specialità medicinali- Offerta economica" dovrà essere contenuta una dichiarazione in carta semplice, conforme al facsimile di seguito riportato.

Tale dichiarazione di offerta dovrà, inoltre, contenere:

- a) l'impegno a tenere ferma l'offerta per un periodo non inferiore a 180 (centottanta) giorni dalla data di presentazione della medesima;
- b) l'impegno a mantenere la percentuale di sconto offerto fissa ed invariabile per tutta la durata della Convenzione.

Tutti gli importi dovranno essere espressi in Euro, e comunque s'intenderanno, al netto di IVA.

L'Offerta economica, inoltre, dovrà essere siglata in ogni sua pagina e sottoscritta in calce per esteso ed in modo leggibile, da persona munita da comprovati poteri di firma.

Al fine di uniformare le procedure di valutazione si precisano i criteri di calcolo che la Commissione seguirà nelle varie fasi di gara, criteri ai quali le ditte concorrenti si dovranno adeguare:

1. Arrotondamenti: secondo la normativa riguardante l'introduzione dell'euro;
2. Scorporo IVA: $100/(100+ALIUOTA\ IVA)$ arrotondato al quinto decimale;
3. Prezzo al pubblico IVA esclusa: $PREZZO\ AL\ PUBBLICO \times SCORPORO\ IVA$, con arrotondamento al secondo decimale;
4. Prezzo al pubblico unitario IVA esclusa: $PREZZO\ AL\ PUBBLICO / QUANTITA'\ PER\ CONFEZIONE$, con arrotondamento al quinto decimale;
5. Sconto offerto per lotto: $100-(PREZZO\ OFFERTO\ UNITARIO\ IVA\ ESCLUSA / PREZZO\ AL\ PUBBLICO\ UNITARIO\ IVA\ ESCLUSA \times 100)$ con arrotondamento al secondo decimale;
6. Totale offerto per prodotto: $QUANTITA'\ RICHIESTA * PREZZO\ OFFERTO\ UNITARIO$ con arrotondamento al secondo decimale;
7. Totale offerto per singolo lotto: somma dei totali offerti dei prodotti componenti il lotto;
8. Valore dello sconto aggiuntivo: $(TOTALE\ OFFERTO\ PER\ LOTTO \times SCONTO\ AGGIUNTIVO)/100$, con arrotondamento al secondo decimale.

FAC – SIMILE

Spett.le
Regione Lazio
Via Rosa Raimondi Garibaldi n.7
00145 ROMA

**OFFERTA ECONOMICA
PER LA "FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI"**

La _____, con sede in _____, Via _____, tel. _____, codice fiscale _____, partita IVA n. _____, rappresentata da _____ nella sua qualità di _____.

si impegna ad adempiere a tutte le obbligazioni previste dallo Schema di Convenzione per la "fornitura di specialità medicinali", come indicato nel Capitolato tecnico, per le Aziende Sanitarie, ai seguenti prezzi offerti al netto di IVA

Istruzioni per la compilazione

Non sono ammesse modifiche, integrazioni, inserimento prodotti alternativi o altre operazioni che modifichino la struttura del presente foglio Excel.

Istruzioni generali

Lo scopo di queste istruzioni è quello di facilitare il riempimento del foglio Excel di offerta. Vi preghiamo di attenerVi scrupolosamente alle istruzioni indicate al fine di evitare che errori formali possano influire sui risultati di aggiudicazione.

È necessario compilare le colonne il cui contenuto è legato ai prodotti oggetto di offerta della Azienda compilatrice o alla modalità di offerta della stessa. I restanti campi devono essere lasciati in bianco. Non deve essere inserito nessun tipo di carattere riempitivo.

ATTENZIONE: le colonne 12 ed 13 (prezzo a confezione IVA inclusa e IVA esclusa) non possono essere completate entrambe per lo stesso prodotto. È necessario scegliere quale colonna inserire in base alla tipologia di prodotto.

Ditta offerente	Inserire il solo nome della Azienda fornitrice senza indirizzo, città o altre informazioni e possibilmente senza caratteri particolari.
E-mail	Inserire un solo indirizzo e-mail nel formato standard senza aggiungere ulteriori commenti. Tutte le comunicazioni inerenti la gara saranno inviate all'indirizzo indicato. Esempio: nome.cognome@ditta.it
TELEFAX	Inserire prefisso e numero di fax senza aggiungere ulteriori commenti o caratteri.
Colonne 18 (non soggetto a sconto 50%) - 19 (ex factory)	La colonna 18 (Soggetto sc. 50% S/N) e la colonna 19 (Ex-Factory S/N) sono opzionali e devono essere riempite solo se necessarie in base alle caratteristiche del prodotto.
Colonne 11-12 o 13-14-15 -16b	Le colonne 11 (12 oppure 13) - 14 - 15 - 16 devono essere obbligatoriamente indicate per tutti i prodotti offerti. I prezzi indicati alle colonne 12 e 13 devono essere quelli IN VIGORE alla data di presentazione dell'offerta.
Colonna 16a	La colonna 16a è obbligatoria per le offerte in lotto semplice e facoltativa per le offerte già presenti in lotto composto come meglio specificato nel disciplinare
Colonna 10	La colonna 10 deve essere riempita solo se il prodotto lo prevede

Istruzioni per le singole celle

Ditta Produttrice nel caso di ATI	Questa colonna deve essere compilata solo dalle Aziende che partecipano in Associazione temporanea d'Impresa. Nella colonna 9 deve essere inserito il nome dell'Azienda, facente parte dell'ATI, a cui fa capo il prodotto offerto. Il nome completo dell'ATI dovrà essere inserito nella cella "DITTA OFFERENTE" nella intestazione. <i>Nella colonna 9 inserire solo il nome della Ditta in ATI senza ulteriori informazioni come indirizzo, ecc.. Questo nome dovrà essere identico per tutti i prodotti di tale Ditta.</i>
Non soggetto sc. 50% S/N	Se il prodotto offerto NON E' SOGGETTO a sconto 50% inserire S nella colonna 18 altrimenti lasciare vuota la colonna senza inserire alcun carattere di riempimento.
EX factory S/N	Se il prodotto offerto è un prodotto Ex-Factory inserire S nella colonna 19 altrimenti lasciare vuota la colonna senza inserire alcun carattere di riempimento. L'indicazione di ex-factory presuppone anche che la colonna 18 sia impostata a S e che la colonna 14 sia riempita al posto della colonna 13
Codice AIC	Deve comprendere 9 cifre precedute se necessarie da 0 (zero) e può essere seguito da un suffisso tipo /G /E /MG ecc. NON INSERIRE AIC alternativi, commenti o altro non attinente. Se il prodotto offerto non dispone di AIC lasciarlo vuoto.
Prezzo a confezione IVA inclusa	È il prezzo al pubblico del farmaco. Se il prodotto non dispone di prezzo al pubblico (prezzo iva inclusa) utilizzare la cella "prezzo a conf. IVA esclusa" e lasciare vuota questa cella. SE QUESTA CELLA È RIEMPITA HA LA PRECEDENZA sul prezzo a confezione IVA esclusa.
Prezzo a confezione IVA esclusa	Da utilizzare per prodotti di tipo ex factory, DM, ecc. la cella deve essere compilata solo nel caso in cui la colonna 12 "prezzo a conf. IVA inclusa" non sia compilata
% IVA	Inserire il valore percentuale come per esempio: 4, 10, 20 senza aggiungere altri caratteri. NON SCRIVERE MAI: 10%
Moltiplicatore per passaggio da UM a FF	Se il prezzo offerto non è relativo ad una singola unità (compressa, fiala ecc) ma è espresso in altre Unità di misura come Uf, Gr, Mg questo è il valore per cui devo moltiplicare il prezzo offerto (espresso in Uf, Gr, Mg) per ottenere il prezzo offerto espresso nell'unità di misura della forma farmaceutica (Fiala, compressa, flacone).
Prezzo netto di offerta per una UM iva esclusa	Inserire il prezzo offerto con un massimo di 5 decimali. La cella deve contenere esclusivamente numeri. NON INSERIRE altri caratteri, commenti o conversioni in cifrelettere. Il prezzo DEVE ESSERE ESPOSTO in base alla unità di misura richiamata nella colonna 6
Prezzo netto di offerta per una UM iva esclusa lotto singolo/composto	Inserire il prezzo offerto con un massimo di 5 decimali. La cella deve contenere esclusivamente numeri. NON INSERIRE altri caratteri, commenti o conversioni in cifrelettere. Il prezzo DEVE ESSERE ESPOSTO in base alla unità di misura richiamata nella colonna 6
Sconto calcolato lotto singolo/composto	Questa colonna NON EDITABILE ha il solo scopo di evidenziare lo sconto come calcolato secondo quanto indicato nel capitolato. <i>Le ditte offerenti dovranno adeguare i loro prezzi offerti in base a tale percentuale se risultasse inferiore al 50% (nei casi di legge).</i>

La _____ dichiara, inoltre, di accettare tutte le condizioni specificate nello Schema di Convenzione, e nel Capitolato tecnico della presente gara e precisa altresì:

- che l'offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 180° giorno successivo alla data della presentazione di codesta offerta;
- che detta offerta non vincolerà in alcun modo la Regione Lazio;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato tecnico e nello Schema di Convenzione, nonché di quanto contenuto nel Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dal Capitolato tecnico;
- di rinunciare a chiedere la risoluzione del contratto per eccessiva onerosità sopravvenuta ai sensi dell'articolo 1467 cod. civ. ed alla revisione del corrispettivo, anche ove le variazioni dei costi siano superiori al 10% dei prezzi di cui sopra - che non sarà, pertanto, in nessun caso oggetto di revisione;
- che il pagamento del corrispettivo contrattuale dovrà essere effettuato sul conto corrente intestato alla _____, n° _____, presso la Banca _____, Agenzia _____, Codice ABI _____, Codice CAB _____.

La _____ prende infine atto che il Capitolato tecnico costituirà parte inscindibile e sostanziale della Convenzione che verrà eventualmente stipulata con la Regione Lazio.

Firma

Ditta offerente: _____
 C-mail: _____
 TELEFAX: _____

PRIMA DI RIEMPIRE IL PRESENTE PROSPETTO
 LEGGERE ATTENTAMENTE LE ISTRUZIONI.

1	2	3	4	5	6	7	9	10	11	12
---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----

N° lotto	Sul lotto composto	ATC	Descrizione fabbisogno	Descrizione	UM	Fabbisogno presunto espresso nella UM di riferimento	Dati Produttiva nel caso di ATI	Contra AIC	Descrizione commerciale prodotto	Prezzo a confezione IVA inclusa (P. Pubblico)

13	14	15	15a	16a	17a	16b	19	20
----	----	----	-----	-----	-----	-----	----	----

Prezzo a confezione IVA esclusa a ex-factory	% IVA	Quantità di unità per confezione espressa in base alla FF	Moltiplicatore per passaggio da UM a FF	Prezzo netto di offerta per una UM esclusa IVA	Scopo calcolato lotto singolo	Prezzo netto di offerta per una UM iva esclusa per lotto composto	Ex-Factory SIN	Totale valore lotto composto



Il presente disciplinare di gara
si compone di n. 19 pagine

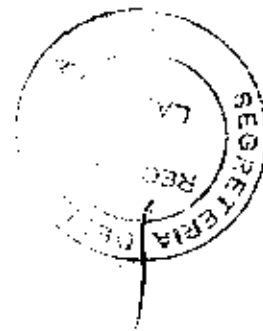
210
14 MAR 2003

REGIONE LAZIO

DIPARTIMENTO ECONOMICO ED OCCUPAZIONALE

Via Rosa Raimondi Garibaldi n.7 C.A.P.00145 Roma
Tel.0651686447 – Fax 0651684277
Sito Internet:www.regione.lazio.it – Sezione Bandi di Gara

**DISCIPLINARE DI GARA
PER LA FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI PER LE
AZIENDE USL ED OSPEDALIERE
DELLA REGIONE LAZIO**



Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....1/19

PREMESSA

Gara comunitaria a procedura aperta, ai sensi del D.Lgs. n. 358/1992 e successive modificazioni, suddivisa in () lotti, indetta dalla Regione Lazio, ai sensi dell'art. 6 della Legge Regionale n° 16 del 3 agosto 2001 e relativi atti attuativi, nonché ai sensi dell'art. 59 Legge n° 388/2000, per la fornitura di specialità medicinali di cui al Bando di gara inviato per la pubblicazione sulla Gazzetta Ufficiale delle Comunità Europea in data _____, sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, oltre che per estratto sui seguenti quotidiani: "Il Sole 24 Ore", "Il Tempo" ed "Il Messaggero";

In esecuzione della suddetta legge e dei relativi atti attuativi, approvati per favorire il processo di razionalizzazione degli acquisti di beni e servizi nel sistema sanitario della Regione Lazio, è stato stipulato tra la stessa Amministrazione Regionale e le Aziende USL e Ospedaliere della Regione Lazio (di seguito anche solo Aziende Sanitarie) un Accordo con il quale si è determinato di procedere congiuntamente all'acquisto di beni e servizi, secondo le seguenti modalità:

- le Aziende Sanitarie hanno delegato l'Amministrazione Regionale ad effettuare la procedura di scelta del contraente e/o dei contraenti, agendo in nome e conto delle stesse così da far ricadere, all'atto dell'aggiudicazione, gli effetti della Convenzione che sarà stipulata con l'aggiudicatario di ciascun lotto direttamente nella sfera giuridica delle medesime Aziende Sanitarie;
- l'Amministrazione Regionale, in forza della suddetta delega, procede quindi all'aggiudicazione di ciascun lotto per il soddisfacimento del fabbisogno delle Aziende Sanitarie sottoscriventi l'accordo;
- I quantitativi previsti che si devono intendere come puramente indicativi non sono vincolanti né per le Aziende Sanitarie né per la Regione Lazio, in quanto l'effettivo consumo dei farmaci è subordinato a fattori variabili e circostanze legate alla natura particolare del bene ed alle esigenze del Servizio Sanitario Pubblico. La fornitura dovrà quindi essere regolarmente eseguita sia per quantitativi minori che maggiori di quelli indicati per singole voci.
- in forza di tale Convenzione, allegato 4 al Disciplinare di gara, i singoli contratti di fornitura con le Aziende Sanitarie saranno conclusi mediante la semplice ricezione da parte del Fornitore degli Ordinatori di fornitura inviati e/o trasmessi dalle medesime Aziende Sanitarie, secondo le indicazioni contenute nella Convenzione, così da perfezionare ogni singolo contratto.

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....2/19

1. OGGETTO

Con l'aggiudicatario di ciascun lotto della presente gara (di seguito anche solo Fornitore/i) verrà stipulata una Convenzione, ai sensi dell'art. 59 della Legge n. 388/2000, e dell'art. 6 della Legge Regionale n. 16/2001, con la quale il Fornitore medesimo si obbliga ad accettare gli Ordinativi di fornitura delle Aziende Sanitarie, per la fornitura di specialità medicinali, come meglio specificato nel Capitolato tecnico.

Le condizioni, i requisiti e le modalità di esecuzione delle forniture sono stabilite, oltre che nel Bando di gara, nel presente Disciplinare di gara e nei relativi Allegati.

2. DURATA

Con riferimento a ciascun lotto, la Convenzione avrà durata di 24 (ventiquattro) mesi, a decorrere dalla data di stipulazione della stessa, e potrà essere prorogata fino ad un massimo di ulteriori 6 (sei) mesi, su comunicazione scritta della Regione Lazio.

La Regione Lazio si riserva, altresì, la facoltà di recedere dalla Convenzione, in qualunque momento, senza ulteriori oneri per la Regione medesima, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la corretta prosecuzione in tutto o in parte, ovvero negli altri casi stabiliti nella Convenzione medesima.

3. PROCEDURA DI GARA

La procedura di scelta del contraente è quella del pubblico incanto, ai sensi dell'art. 9, 1° comma, lettera a), D.Lgs. n. 358/1992 e s.m.i..

Il criterio d'aggiudicazione è quello previsto dall'art.19, comma 1, lettera a) del citato D.Lgs. n. 358/92, cioè a favore del prezzo più basso, secondo le modalità indicate nel paragrafo 3.5.

La Regione Lazio si riserva il diritto a) di non procedere all'aggiudicazione nel caso in cui nessuna delle offerte presentate per il singolo lotto venga ritenuta idonea, b) di procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida per lotto, c) di aggiudicare anche solo uno o più lotti, d) di sospendere o non aggiudicare la gara; in ogni caso, i concorrenti non hanno diritto a compensi, indennizzi, rimborsi spese o altro.

Non è ammessa la partecipazione di imprese, anche in R.T.I. o Consorzio, che abbiano rapporti di controllo, ai sensi dell'art. 2359 cod. civ., con altre imprese che partecipano alla gara singolarmente o quali componenti di R.T.I. o Consorzi, pena l'esclusione dalla gara sia delle imprese controllanti che delle imprese controllate, nonché dei R.T.I. o Consorzi ai quali le imprese eventualmente partecipino.

Sono altresì esclusi dalla gara i concorrenti coinvolti in situazioni oggettive lesive della *par condicio* tra concorrenti e/o lesive della segretezza delle offerte e/o lesive della concorrenza nel mercato.

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....3/19

3.1 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA

L'offerta, redatta obbligatoriamente in lingua italiana, dovrà pervenire alla Regione Lazio, via Rosa Raimondi Garibaldi n.7 cap 00145 Roma, Ufficio Accettazione (piano terra) entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12.00 del 15.05.2003 pena l'irricevibilità della stessa.

L'offerta dovrà essere contenuta, a pena di esclusione dalla gara, in un unico plico chiuso, sigillato con ceralacca o con striscia di carta incollata o nastro adesivo, sui lembi di chiusura recante a scavalco su detti lembi di chiusura il timbro dell'offerente e la firma, recante altresì all'esterno:

- gli estremi del mittente (denominazione o ragione sociale del concorrente, in caso di R.T.I. si veda il successivo paragrafo 4), comprensivo possibilmente del numero di telefono, fax e indirizzo di posta elettronica ove inviare comunicazioni inerenti la gara;
- gli estremi del destinatario: Regione Lazio, Via Rosa Raimondi Garibaldi n.7, 00145 Roma, Dipartimento Economico-Occupazionale, Direzione Regionale Bilancio e Tributi, Area 3B6;
- la dicitura **"Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali- Offerta - Lotto/i....."**

Il plico potrà essere inviato mediante servizio postale, a mezzo di raccomandata con avviso di ricevimento, o mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzati, ovvero consegnato a mano da un incaricato del concorrente - soltanto in tale ultimo caso verrà rilasciata apposita ricevuta con l'indicazione dell'ora e della data di consegna - nelle giornate non festive dal lunedì al venerdì, dalle ore 8,00 alle ore 16,00.

L'invio del plico contenente l'offerta è a totale ed esclusivo rischio del mittente; restando esclusa qualsivoglia responsabilità della Regione Lazio ove per disguidi postali o di altra natura, ovvero, per qualsiasi motivo, il plico non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza all'indirizzo di destinazione.

Non saranno in alcun caso presi in considerazione i plichi pervenuti oltre il suddetto termine perentorio di scadenza, anche indipendentemente dalla volontà del concorrente ed anche se spediti prima del termine medesimo; ciò vale anche per i plichi inviati a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento, a nulla valendo la data di spedizione risultante dal timbro postale dell'agenzia accettante; tali plichi non verranno aperti e verranno considerati come non consegnati.

Il suddetto plico deve contenere al suo interno, a pena di esclusione dalla gara, **tre buste**, tutte sigillate con ceralacca o con striscia di carta incollata o nastro adesivo, sui lembi di chiusura, recanti a scavalco su detti lembi di chiusura il timbro dell'offerente e la firma, recanti altresì all'esterno:

- gli estremi del mittente (denominazione o ragione sociale del concorrente, in caso di R.T.I. si veda il successivo paragrafo 4),
- gli estremi del destinatario: Regione Lazio, Via Rosa Raimondi Garibaldi n. 7, 00145 Roma.

Le buste dovranno essere non trasparenti (tali da non rendere conoscibile il loro contenuto) e dovranno riportare, rispettivamente, la dicitura ed avere il contenuto di seguito specificati:

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....4/19

BUSTA	DICITURA	CONTENUTO
☒ N°1	Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali. – Documentazione amministrativa	Documentazione amministrativa di cui al paragrafo 3.2 del presente disciplinare di gara
☒ N°2	Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali – Offerta tecnica	Documentazione tecnico-qualitativa di cui al paragrafo 3.3 del presente Disciplinare di gara
☒ N°3	Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali Offerta economica	Dichiarazione d'offerta di cui al paragrafo 3.4 del presente Disciplinare di gara

Pertanto, si ribadisce, il plico dovrà contenere:

- un'unica busta "1" contenente la documentazione amministrativa.
- una unica busta "2" contenente le schede tecniche dei prodotti per cui viene presentata offerta;
- una unica busta "3" per cui viene presentata offerta con incluso, al fine di favorire e velocizzare il lavoro della Commissione, il floppy disk.

Si rappresenta che il caso di difformità tra l'offerta cartacea e quella sul floppy disk vale quella cartacea.

3.2 DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA (BUSTA N. 1)

La Busta n. 1 "**Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali – Documentazione amministrativa**" dovrà contenere un indice completo del proprio contenuto, un elenco dei lotti per i quali viene presentata offerta, nonché, **a pena di esclusione dalla gara**, la seguente documentazione:

- A) Copia del presente disciplinare di gara, senza aggiunte o integrazioni, debitamente timbrato e sottoscritto in modo leggibile per accettazione e siglato in ogni sua pagina dal legale rappresentante del concorrente;
- B) Copia del capitolato tecnico (allegato 1 del disciplinare di gara), senza

Disciplinare di gara

aggiunte o integrazioni, debitamente timbrato e sottoscritto in modo leggibile per accettazione e siglato in ogni sua pagina dal legale rappresentante del concorrente;

- C) Copia dello schema di convenzione (allegato 4 al disciplinare di gara) non compilato e senza aggiunte o integrazioni, debitamente timbrato e sottoscritto in modo leggibile per accettazione e siglato in ogni sua pagina dal legale rappresentante del concorrente;
- D) certificato di Iscrizione al Registro delle Imprese recante la dicitura antimafia di cui all'art. 9, comma 1, D.P.R. 3 giugno 1998, n. 252 o dichiarazione sostitutiva dello stesso in lingua italiana (conforme al facsimile 2.1 di cui all'Allegato 2 del presente Disciplinare di gara), resa ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. 445/2000, attestante l'iscrizione nel Registro delle Imprese; ovvero per le Imprese straniere non aventi sede in Italia, certificato equipollente; si rammenta che la validità temporale della dichiarazione è di 6 (sei) mesi in conformità alla validità temporale stabilita per il relativo certificato sostituito dalla suddetta dichiarazione;
- E) dichiarazione ex art. 17 Legge n. 68/1999 "Norme per il diritto al lavoro dei disabili", nonché dichiarazione sostitutiva del certificato di ottemperanza ex art. 17 medesima legge, entrambe in lingua italiana, rese dal legale rappresentante dell'Impresa ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 445/2000 (conforme al facsimile 2.2 di cui all'Allegato 2 del presente Disciplinare di gara); qualora in luogo della dichiarazione sostitutiva sia prodotta la certificazione in originale o copia autentica rilasciata dagli uffici competenti, la stessa non dovrà avere data antecedente a quella del Bando di gara, in alternativa la certificazione, purché in corso di validità dovrà essere accompagnata da una dichiarazione resa dal legale rappresentante dell'Impresa ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 445/2000, che confermi la persistenza della situazione certificata dalla originaria attestazione dell'ufficio competente, ai sensi delle Circolari n. 41/2000 e n. 79/2000 del Ministero del Lavoro;
- F) dichiarazione in lingua italiana, conforme al facsimile 2.3 di cui all'Allegato 2 del Disciplinare di gara, resa anche ai sensi degli artt. 38, 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente, con allegata copia del documento di identità, attestante, tra l'altro, il possesso dei requisiti morali, professionali ed economico-finanziari;
- G) Documentazione per la dimostrazione della capacità finanziaria ed economica, da rendere in uno dei seguenti modi:
- fatturato per forniture analoghe (farmaci) degli ultimi tre esercizi corrispondente per ciascun anno alla somma degli importi presunti annui previsti per i lotti di partecipazione;
 - almeno una idonea referenza bancaria rilasciata da istituto di credito autorizzato, in originale, con data successiva alla pubblicazione del bando ed espressamente indirizzata alla Regione Lazio.
- H) documento, valido per la durata di 180 giorni dal termine ultimo per la presentazione delle offerte, comprovante la costituzione di una cauzione provvisoria a garanzia dell'offerta presentata, da prestarsi in misura fissa, pari a € 5.000,00 a prescindere dal numero di lotti per i quali si presenta offerta.

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....6/19

- in caso di cauzione in numerario il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente bancario n. 1/75 (codice ABI 03200, codice CAB 03300), intestato alla Regione Lazio, presso Banca di Roma (Tesoreria) – Agenzia n. 151, Via Rosa Raimondi Garibaldi, n. 7, CAP 00145;
 - in caso di fidejussione o polizza assicurativa queste dovranno essere incondizionate e prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale e la loro immediata operatività su semplice richiesta scritta della Regione Lazio; la fideiussione o la polizza assicurativa dovranno avere una validità almeno pari a quella dell'offerta e saranno svincolate ai concorrenti non aggiudicatari dopo l'aggiudicazione provvisoria ed al concorrente aggiudicatario all'atto della stipulazione della Convenzione;
- I) in caso di R.T.I. già costituito o Consorzio, copia autentica del mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza, conferito alla mandataria ovvero dell'atto costitutivo del Consorzio;
in caso di R.T.I. non ancora costituiti, dichiarazioni (o dichiarazione congiunta) rese dal legale rappresentante di ogni Impresa raggruppanda o da persona dotata di poteri di firma attestanti:
- a quale Impresa raggruppanda, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza;
 - l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina prevista dall'art. 10 del D.Lgs. n.358/92 e successive modifiche;
- L) quanto richiesto alle lettere precedenti deve essere sottoscritto dal legale rappresentante del concorrente i cui poteri risultino dal certificato o dalla dichiarazione sostitutiva del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese di cui alla precedente lettera D); in caso contrario, dovrà essere prodotta copia autentica dell'atto che attesta i poteri di firma di chi sottoscrive (in caso di R.T.I. si veda il successivo paragrafo 4 del presente Disciplinare di gara).

Si rammenta che la falsa dichiarazione:

- a) comporta responsabilità e sanzioni civili e penali ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 445/2000;
- b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione a gare per ogni tipo di appalto.

In ordine alla veridicità delle dichiarazioni, L'Amministrazione Regionale si riserva di procedere, a campione, a verifiche d'ufficio.

Non è ammessa la sostituzione dei certificati e delle dichiarazioni con fotocopie e duplicati non autenticati nelle forme previste dagli articoli 18 e 19 D.P.R. n. 445/2000.

3.3 OFFERTA TECNICA (BUSTA N. 2)

Ciascuna busta n. 2 " Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali – Offerta tecnica", dovrà contenere :

- scheda tecnica di ogni singolo prodotto per il quale viene presentata offerta

nonché ogni altra documentazione a carattere tecnico che il concorrente ritenga utile; qualora tale documentazione dovesse contenere qualsivoglia indicazione (diretta o indiretta) di carattere economico, questa deve essere eliminata con qualsiasi mezzo utile, **pena l'esclusione dalla gara.**

Disciplinare di gara

Tutta la documentazione contenuta nella busta "2" dovrà essere firmata in ogni pagina dal legale rappresentante del concorrente o persona munita da comprovati poteri di firma, la cui procura sia stata prodotta nella busta n. "1". (in caso di R.T.I. si veda il successivo paragrafo 4).

3.4 OFFERTA ECONOMICA (BUSTA N. 3)

La Busta n. 3 " **Pubblco incanto per la fornitura di specialità medicinali – Offerta Economica** " dovrà contenere, pena l'esclusione dalla gara, l'offerta economica redatta utilizzando la scheda di offerta (Scheda di offerta –Prodotti), allegata al presente disciplinare quale parte integrante e sostanziale (Allegato 3), debitamente compilata, per ciascun lotto cui la ditta intende concorrere.

Al fine di favorire e velocizzare il lavoro della Commissione, è gradita la presentazione dell'offerta su floppy disk, in formato excel. Tale offerta dovrà essere compilata secondo le modalità di seguito descritte.

I prezzi netti di offerta IVA esclusa potranno essere espressi in Euro fino al quinto decimale, sia in cifre che in lettere; in caso di discordanza sarà presa in considerazione l'espressione più favorevole per la Regione

E' possibile scaricare l'apposito elenco dal sito www.regione.lazio.it-sezione bandi di gara, in formato dos contenente il file " Scheda offerta – Base.xls" il quale dovrà essere utilizzato anche per l'inserimento delle offerte, debitamente compilato sulla base del tracciato riportato sulla scheda offerta Prodotti.

Si consiglia di seguire attentamente le istruzioni riportate nello stesso foglio excel.

In caso di discordanza prezzi fra il contenuto del dischetto e l'offerta cartacea sarà ritenuta valida quella cartacea.

La Regione declina ogni responsabilità sulla compatibilità dei formati, sul corretto funzionamento e sulle modalità di utilizzo del file excel in oggetto, facendo comunque sempre fede l'offerta cartacea.

Le Ditte offerenti che, per motivi di standard informatici interni, non siano in grado di utilizzare il dischetto dovranno produrre apposita dichiarazione al riguardo.

Per lotto semplice si intende il lotto contraddistinto da numero (lotto 1,2,...), mentre per lotto composto si intende il lotto contraddistinto da codice alfa numerico (1a, b,c,...).

Per i soli lotti composti, il fornitore in grado di produrre tutti i dosaggi e forme farmaceutiche dei singoli prodotti facenti parte del lotto composto, **potrà** presentare due dichiarazioni di offerta (conformi all'allegato 3 al disciplinare): la prima dovrà **necessariamente** contenere offerta per **tutti i prodotti facenti parte del lotto composto** applicando uno sconto di **almeno il 60%** sul prezzo al pubblico per singolo prodotto; l'altra dovrà contenere offerta per tutti o alcuni dei singoli prodotti facenti parte del lotto composto, applicando uno sconto di **almeno il 50%** (esclusi i prodotti ex factory) sul prezzo al pubblico per prodotto.

Il fornitore che produce solo alcuni dei dosaggi e forme farmaceutiche dei prodotti facenti parte del lotto composto, presenterà offerta per i singoli prodotti che commercializza.

Disciplinare di gara

La Dichiarazione d'offerta dovrà essere firmata e timbrata in ogni pagina dal legale rappresentante del concorrente o persona munita da comprovati poteri di firma la cui procura sia stata prodotta nella busta "1" (in caso di R.T.I. si veda il successivo paragrafo 4 del presente Disciplinare di gara).

La Dichiarazione d'offerta deve riportare il numero di lotto e sub lotto se trattasi di lotto composto, per ciascun prodotto relativo al lotto offerto: il codice ATC, descrizione fabbisogno, dosaggio, UM, fabbisogno presunto espresso nella UM di riferimento, ditta produttrice nel caso di ATI, codice AIC, descrizione commerciale del prodotto, prezzo a confezione IVA inclusa (Pr. Pubblico), prezzo a confezione IVA esclusa o ex-factory, % IVA, quantità di unità per confezione espresse in base alla FF, moltiplicatore per passaggio da UM a FF, prezzo netto di offerta per una UM IVA esclusa per lotto singolo, sconto calcolato lotto singolo, prezzo netto di offerta per una UM IVA esclusa per lotto composto, sconto calcolato lotto composto, se è soggetto allo sc. 50%, se è ex-Factory, totale valore lotto composto.

La dichiarazione di offerta dovrà essere completa di e-mail e telefax della ditta offerente.

La Dichiarazione d'offerta dovrà inoltre riportare il valore complessivo dell'offerta per l'intero lotto, qualora si partecipi per tutti i prodotti del lotto.

Ove possibile il prezzo di riferimento preso in considerazione, al fine dell'applicazione della percentuale di sconto, è riferito alla confezione più vantaggiosa.

I prodotti offerti dovranno corrispondere a quanto richiesto nell'allegato A del Capitolato tecnico "fabbisogni", in termini di ATC, principio attivo, dosaggio e forma farmaceutica.

In ogni caso, i prezzi unitari netti offerti dovranno essere espressi e, comunque, si intenderanno, onnicomprensivi di tutti gli oneri, spese e remunerazione, per l'esatto e puntuale adempimento di ogni obbligazione contrattuale.

Il prezzo di aggiudicazione per ciascun prodotto resterà fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura, salvo casi di variazione di prezzo conseguenti a disposizioni normative a cui la Ditta fornitrice deve necessariamente adeguarsi, in tale evenienza, resterà comunque ferma la % di sconto stabilita al momento dell'aggiudicazione. Dette variazioni dovranno essere comunicate per iscritto alla Regione Lazio entro 10 giorni dalla data del provvedimento.

In caso di discordanza tra il prezzo unitario indicato in cifre e quello in lettere sarà ritenuto valido il prezzo più conveniente per le Aziende Sanitarie. Anche nel caso di discordanza tra il prezzo risultante dall'applicazione della percentuale di Sconto Offerto e il Prezzo Unitario Offerto, al netto dell'IVA, sarà ritenuto valido il prezzo più conveniente per le Aziende Sanitarie.

Il concorrente è obbligato alla propria offerta per un periodo di 180 giorni, decorrenti dalla data ultima fissata per la presentazione delle offerte.

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....9/19

I prodotti aggiudicati potranno venire erogati anche a pazienti non ricoverati, così come previsto dal D.M.S. 22.10.2000, dalla D.G.R. Lazio n. 34/2002 o da altre normative nazionali o regionali.

Il prezzo offerto sarà riferito al principio attivo, indipendentemente dalle diverse modalità di confezionamento o dei dispositivi medici inclusi, che non dovranno costituire oneri aggiuntivi.

Al fine di uniformare le procedure di valutazione si precisano i criteri di calcolo che la Commissione seguirà nelle varie fasi di gara, criteri ai quali le ditte concorrenti si dovranno adeguare:

1. Arrotondamenti: secondo la normativa riguardante l'introduzione dell'euro;
2. Scorporo IVA: $100/(100+ALIQUEUTA\ IVA)$ arrotondato al quinto decimale;
3. Prezzo al pubblico IVA esclusa: $PREZZO\ AL\ PUBBLICO \times SCORPORO\ IVA$, con arrotondamento al secondo decimale;
4. Prezzo al pubblico unitario IVA esclusa: $PREZZO\ AL\ PUBBLICO / QUANTITA'\ PER\ CONFEZIONE$, con arrotondamento al quinto decimale;
5. Sconto offerto per lotto: $100 - (PREZZO\ OFFERTO\ UNITARIO\ IVA\ ESCLUSA / PREZZO\ AL\ PUBBLICO\ UNITARIO\ IVA\ ESCLUSA \times 100)$ con arrotondamento al secondo decimale;
6. Totale offerto per prodotto: $QUANTITA'\ RICHIESTA \times PREZZO\ OFFERTO\ UNITARIO$ con arrotondamento al secondo decimale;
7. Totale offerto per singolo lotto: somma dei totali offerti dei prodotti componenti il lotto;
8. Valore dello sconto aggiuntivo: $(TOTALE\ OFFERTO\ PER\ LOTTO \times SCONTO\ AGGIUNTIVO)/100$, con arrotondamento al secondo decimale.

3.5 MODALITÀ DI AGGIUDICAZIONE DELLA GARA

Ciascun singolo lotto della presente gara verrà aggiudicato ai sensi dell'art.19, comma 1, lettera a), del D.Lgs. n.358/1992 e s.m.i., **al prezzo più basso**, secondo le modalità di seguito stabilite.

L'aggiudicazione verrà effettuata seguendo il criterio di scelta del più basso valore complessivo del lotto.

Per i soli lotti composti, l'Amministrazione equiparerà le offerte pervenute per il lotto composto nella sua interezza con quelle relative ad una parte od a tutti i prodotti singolarmente; nel caso in cui si evidenziasse che il prezzo più basso è raggiunto con l'offerta presentata dalla società in grado di fornire tutti i prodotti facenti parte del lotto composto si aggiudicherà a quest'ultima; invece, in presenza di offerta per lotto composto da parte di fornitore che abbia praticato lo sconto minimo (60%), le cui condizioni siano però più onerose rispetto alla sommatoria delle offerte riferite a singoli prodotti, la Commissione procederà all'assegnazione delle forniture, nell'ambito di ciascun lotto composto, per prodotto, in favore delle concorrenti che avranno presentato offerte più vantaggiose.

Le ditte interessate possono pertanto presentare per lo stesso lotto (come già previsto al punto 3.4) due offerte: una riferita al lotto composto ed una ai singoli prodotti. L'offerta per singoli prodotti verrà ovviamente considerata nel solo caso di

Disciplinare di gara

aggiudicazione per singola voce.

Nel caso nessun concorrente formuli l'offerta per l'intero lotto, la Commissione procederà ad aggiudicazioni per singoli prodotti, anche in favore di fornitori diversi, alle condizioni previste per i lotti semplici.

Saranno esclusi dalla gara i concorrenti che presentino offerte nelle quali fossero sollevate eccezioni e/o riserve di qualsiasi natura alle condizioni di fornitura specificate nel Disciplinare di gara e relativi Allegati, ovvero che siano sottoposte a condizione, nonché offerte incomplete e/o parziali.

Saranno altresì esclusi i concorrenti che offrano prodotti che non possiedano le caratteristiche minime stabilite nell'Allegato1 (capitolato tecnico), del Disciplinare di gara e nel precedente punto 3.3.

Per lo svolgimento delle attività di gara la Regione Lazio nominerà un'apposita Commissione, la quale potrà avvalersi di un operatore informatico.

La gara sarà dichiarata aperta dalla Commissione in seduta pubblica e con previa comunicazione ai partecipanti qualora fosse in data diversa da quella prevista nel Bando. In detta seduta la Commissione procederà alla verifica dell'integrità e dei termini di ricezione dei plichi pervenuti, nonché all'esame del contenuto dei documenti della busta n. 1.

Successivamente, e previa verifica della documentazione della busta n. 2, la Commissione, in seduta pubblica procederà all'apertura delle buste n.3 recante la dizione " **Pubblico incanto per la fornitura di specialità medicinali – offerta economica**" ed alla lettura dei prezzi offerti;

Successivamente, in seduta riservata, si procederà all'inserimento in apposito programma informatico dei dati economici contenuti nelle predette offerte ed all'invio, tramite e-mail o in mancanza tramite fax, dei risultati di tale inserimento alle ditte titolari delle offerte oggetto di tale operazione, per le verifiche di propria competenza ed eventuali segnalazioni di errata trasposizione. Le segnalazioni di errata trasposizione dovranno pervenire entro 10 giorni dalla data dell'invio con le stesse modalità previste per la spedizione dell'offerta. Le mancate risposte saranno considerate come silenzio assenso.

In una seconda seduta pubblica, di cui data, ora e luogo verranno comunicate tempestivamente alle ditte concorrenti ed ammesse, si procederà alla fase di individuazione delle ditte provvisoriamente aggiudicatarie, secondo le modalità previste nel presente disciplinare di gara.

La Commissione, effettuate le necessarie verifiche, provvederà alla redazione della graduatoria, aggiudicando ogni singolo lotto al concorrente che risulterà primo in ciascuna delle medesime graduatorie definitive.

In caso di **ex aequo** nel primo posto della graduatoria provvisoria, si procederà, se possibile seduta stante, come segue:

Disciplinare di gara

L'imbrog e sigla del concorrente.....11/19

- a) Se i concorrenti che hanno presentato le offerte migliori sono presenti, saranno invitati a migliorare immediatamente l'offerta indicando segretamente una riduzione del prezzo in busta chiusa, che varrà quale nuova offerta che sostituirà la precedente.
Se risultasse assente anche uno solo dei concorrenti alla pari, si richiederà agli stessi formale miglioria scritta in busta chiusa, nei tempi e con le modalità che verranno indicate, che varrà quale nuova offerta che sostituirà quella precedente;
- b) qualora la suddetta procedura non avesse esito positivo si procederà ad un secondo tentativo di miglioria, secondo le stesse modalità di cui al punto *sub a*).
- c) in caso di parità di prezzo si procederà alla divisione paritetica delle ditte interessate, a fronte di un ulteriore sconto che, sulla base dello sconto già effettuato arrivi almeno al 60% di sconto. Tale ulteriore sconto sarà richiesto ai legali rappresentanti delle ditte muniti di apposita delega/procura, presenti al momento dell'apertura delle buste.
- d) Nel caso in cui all'esito delle procedure di ribasso, di cui alle precedenti lettere a), b) e c), le offerte risultino ancora *ex aequo* si procederà mediante sorteggio.

Alle sedute pubbliche possono presenziare ed intervenire, richiedendo l'iscrizione a verbale, il legale rappresentante o persona delegata munita di procura.

La Regione Lazio provvederà, comunque, a comunicare l'avvenuta aggiudicazione al concorrente risultato primo nella graduatoria definitiva.

Nel caso in cui la Società aggiudicataria producesse confezioni con quantità diverse di principio attivo, l'Azienda Sanitaria od Ospedaliera si riserva la possibilità di chiedere la confezione più idonea alle proprie esigenze terapeutiche, purchè offerte allo stesso prezzo.

3.6 ADEMPIMENTI PER LA STIPULA DELLA CONVENZIONE

Nel termine di 15 (quindici) giorni dal ricevimento della comunicazione di aggiudicazione, l'aggiudicatario dovrà, **a pena di revoca dell'aggiudicazione**, far pervenire alla Regione Lazio quanto segue:

1. dichiarazione ai sensi dell'art. 46 D.P.R. n. 445/2000 attestante "*di non aver riportato condanne penali e di non essere destinatario di provvedimenti che riguardano l'applicazione di misure di prevenzione, di decisioni civili e di provvedimenti amministrativi iscritti nel casellario giudiziale ai sensi della vigente normativa*", nonché "*di non essere a conoscenza di essere sottoposto a procedimenti penali*", resa:

- ✓ per le ditte individuali: dal titolare,
- ✓ per le società in nome collettivo: da tutti i soci,
- ✓ per le società in accomandita semplice: dai soci accomandatari,
- ✓ per gli altri tipi di società: dagli amministratori muniti di poteri di rappresentanza e da tutti i componenti l'organo di amministrazione;

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....12/19

In caso di cittadini di Stati non appartenenti all'Unione Europea, fatte salve le ipotesi di cui all'art. 3 comma 2 del D.P.R. n. 445/2000, sarà necessario produrre un certificato/i equipollente/i ovvero apposita/e attestazione/i rilasciata/e dalla competente autorità dello Stato di appartenenza, corredati di traduzione in lingua italiana autenticata dall'autorità consolare italiana o dalla competente autorità dello Stato di appartenenza.

2. certificato di iscrizione al Registro delle Imprese recante la dicitura antimafia di cui all'articolo 9, comma 1, D.P.R. 3 giugno 1998 n.252, emesso in data non anteriore a 6 (sei) mesi dalla data di aggiudicazione, ovvero, dichiarazione sostitutiva ex art. 10, comma 4, D.P.R. 252/1998, ove ritenuto sufficiente dalla Prefettura di competenza. Per le Imprese straniere non aventi sede in Italia, dovrà essere prodotto un certificato equipollente.

3. idoneo documento comprovante la prestazione di una cauzione definitiva a garanzia degli impegni contrattuali, secondo le modalità e condizioni di cui al successivo paragrafo 6;

4. polizza assicurativa a copertura di tutti i rischi r.c. connessi alle attività oggetto del contratto, con massimale pari a 1 milioni di Euro ad evento;

5. per le Imprese non residenti, senza stabile organizzazione in Italia, la nomina, nelle forme di legge, del rappresentante fiscale ai sensi degli articoli 17, comma 2, e 53, comma 3, D.P.R. n. 633/72;

E' fatto obbligo al soggetto aggiudicatario di produrre tutta la documentazione in lingua italiana, in originale o in copia autenticata.

Si rammenta che la falsa dichiarazione:

a) comporta responsabilità e sanzioni civili e penali ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 445/2000;

b) costituisce causa d'esclusione dalla partecipazione a gare per ogni tipo di appalto.

L'aggiudicatario di ciascun lotto, all'atto della stipula della Convenzione, dovrà comprovare i poteri del Suo rappresentante al momento della sottoscrizione della Convenzione medesima, mediante produzione di idoneo documento autenticato nelle forme di legge.

Con l'aggiudicatario definitivo di ciascun lotto verrà stipulata una Convenzione, conforme all'Allegato 4, Schema di Convenzione, del presente Disciplinare di gara.

Il termine di cui sopra può, a richiesta motivata del soggetto aggiudicatario, essere prorogato a discrezione della Regione Lazio sino ad ulteriori giorni 15 (quindici), intendendosi il termine, che verrà indicato, come perentorio; trascorso inutilmente tale termine è facoltà della Regione Lazio dichiarare la decadenza dell'aggiudicatario ed incamerare la cauzione provvisoria. In tale caso l'aggiudicazione sarà effettuata a favore del soggetto secondo classificato il quale sarà tenuto agli adempimenti di cui al presente paragrafo 3.6.

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente13/19

Il soggetto aggiudicatario verrà altresì dichiarato decaduto dall'aggiudicazione con provvedimento motivato nel caso in cui dai controlli effettuati sulle dichiarazioni autocertificate sia stato accertato che le stesse contengano notizie false. Detto provvedimento comporterà l'incameramento della cauzione provvisoria, il risarcimento dei danni ulteriori nonché la segnalazione del fatto all'Autorità giudiziaria.

4. PARTECIPAZIONE DI RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI DI IMPRESE (R.T.I.) E DI CONSORZI

È ammessa la partecipazione alla gara di imprese temporaneamente raggruppate o raggruppande con l'osservanza della disciplina di cui all'art.10 D.Lgs. n. 358/1992, di Consorzi di imprese, ovvero, per le imprese stabilite in altri Paesi membri dell'UE, nelle forme previste nei paesi di stabilimento.

Per ogni lotto non è ammesso che un'impresa partecipi alla gara singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, né come facente parte di R.T.I. o Consorzi diversi, pena l'esclusione dell'impresa medesima, del R.T.I. e del Consorzio al quale l'impresa partecipa.

I concorrenti che intendano presentare un'offerta in R.T.I. o con l'impegno di costituire un R.T.I., ovvero i Consorzi, dovranno osservare le seguenti condizioni:

- il **plico** contenente l'offerta e le **buste 1, 2,3** dovranno riportare all'esterno l'intestazione:
 - di tutte le Imprese raggruppande, in caso di R.T.I. non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta, con l'indicazione dell'impresa designata quale mandataria;
 - dell'Impresa mandataria, in caso di R.T.I. formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;

con riferimento al contenuto della busta 1:

- la documentazione di cui alle lettere **A)**, di cui al **paragrafo 3.2** del presente Disciplinare di gara, dovrà essere sottoscritta:
 - dal legale rappresentante di tutte le Imprese raggruppande, in caso di R.T.I. non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta,
 - dal legale rappresentante dell'Impresa mandataria, in caso di R.T.I. formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
 - dal legale rappresentante del Consorzio, in caso di Consorzio;
- il certificato di iscrizione al Registro delle Imprese la dichiarazione sostitutiva dello stesso **D)** del **paragrafo 3.2** del presente Disciplinare di gara, dovrà essere presentata da tutte le Imprese raggruppate o raggruppande ovvero consorziate;
- la dichiarazione ex art. 17 Legge n. 68/1999 e dichiarazione sostitutiva del certificato di ottemperanza ex art. 17 Legge n. 68/1999 di cui alla lettera **E)** del **paragrafo 3.2** del presente Disciplinare di gara, dovrà essere presentata da tutte le Imprese raggruppate o raggruppande ovvero consorziate

Disciplinare di gara

– la dichiarazione conforme al *facsimile* 2.3, di cui alla lettera **F)** del **paragrafo 3.2** del presente Disciplinare di gara, dovrà essere presentata da tutte le Imprese raggruppate o raggruppande ovvero consorziate;

– con riferimento al contenuto della predetta dichiarazione (lettera **F)** del paragrafo 3.2 del presente Disciplinare di gara), il requisito di cui al **punto 11, lettera b), del Bando di gara** dovrà essere posseduto da tutte le Imprese raggruppate o raggruppande ovvero consorziate;

– con riferimento al contenuto della predetta dichiarazione (lettera **F)** del paragrafo 3.2 del presente Disciplinare di gara), il requisito di cui al **punto 11, lettera c), del Bando di gara** dovrà essere posseduto da tutte le Imprese raggruppate o raggruppande ovvero consorziate

– con riferimento al contenuto della predetta dichiarazione (lettera **F)** del paragrafo 3.2 del presente Disciplinare di gara), il requisito di cui al **punto 11, lettera d), del Bando di gara** dovrà essere posseduto:

- in caso di R.T.I., nella percentuale almeno del 60% dall'Impresa mandataria e la restante percentuale cumulativamente dalla o dalle Imprese mandanti, per ciascuna delle quali, in ogni caso, è richiesta una percentuale minima del 20% a condizione che le Imprese raggruppate o raggruppande nel loro complesso possiedano cumulativamente l'intero 100% del requisito richiesto;
- in caso di Consorzio, quando non sia posseduto per l'intero dal Consorzio stesso, da ciascuna Impresa consorziata nella percentuale minima del 20% e cumulativamente per l'intero 100%;

– con riferimento al contenuto della dichiarazione (lettera **F)** del paragrafo 3.2 del presente Disciplinare di gara), il requisito di cui al **punto 11, lettera e), del Bando di gara** dovrà essere posseduto:

- in caso di R.T.I., cumulativamente per l'intero 100% dal raggruppamento e nella percentuale di almeno il 10% dall'Impresa mandataria;
- in caso di Consorzio, per l'intero 100% dal Consorzio stesso, ovvero cumulativamente dalle imprese consorziate;

– la referenza bancaria di cui alla lettera **G)** del **paragrafo 3.2** del presente Disciplinare di gara dovrà essere presentata da ciascuna delle Imprese raggruppande, raggruppate ovvero consorziate;

– la cauzione provvisoria di cui alla lettera **H)** del **paragrafo 3.2** del presente Disciplinare di gara dovrà essere presentata, in caso di R.T.I., dalla Impresa mandataria (o designata tale), ovvero, in caso di Consorzio, dal Consorzio medesimo;

con riferimento al contenuto delle buste 2 e 3:

- la documentazione tecnica e la dichiarazione d'offerta, dovrà essere firmate:
- dal legale rappresentante dell'Impresa mandataria o del Consorzio, in caso di Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....15/19

R.T.I. costituiti o di Consorzi;

- dai legali rappresentanti di tutte le Imprese raggruppande, in caso di R.T.I. non costituiti al momento della presentazione dell'offerta.

In caso di aggiudicazione, anche di un singolo lotto ad un R.T.I. o Consorzio, la documentazione di cui precedente **paragrafo 3.6** del presente Disciplinare di gara dovrà essere presentata con le modalità di seguito indicate:

- le dichiarazioni di cui al punto 1., il certificato di cui al punto 2, del predetto paragrafo 3.6, dovrà essere presentata da tutte le Imprese raggruppate, ovvero, sia da tutte le imprese consorziate che dal Consorzio,
- la cauzione definitiva e la polizza assicurativa di cui ai punti 3 e 4 del predetto paragrafo 3.6, dovrà essere presentata dall'Impresa mandataria, ovvero dal Consorzio
- la documentazione di cui al punto 6, del predetto paragrafo 3.6, dovrà essere presentata da tutte le imprese raggruppate o consorziate non residenti, senza stabile organizzazione in Italia.

Sempre in caso di aggiudicazione e sempre nel termine di 15 (quindici) giorni dal ricevimento della comunicazione di aggiudicazione, dovranno inoltre essere prodotti:

- copia autentica dell'atto costitutivo del R.T.I., con mandato speciale irrevocabile e rappresentanza alla Impresa capogruppo, ovvero dell'atto costitutivo del Consorzio;
- dichiarazione, firmata dal legale rappresentante o da persona munita di comprovati poteri di firma, dell'Impresa mandataria ovvero del Consorzio che attesti, in termini percentuali, le prestazioni che verranno fornite dalle singole Imprese raggruppate o consorziate.

5. SUBAPPALTO

Il subappalto è regolato dalle disposizioni, in quanto compatibili, dell'art. 18 della Legge n. 55/90.

L'affidamento in subappalto è sottoposto, ai sensi dell'art.18 della Legge n.55/90 e successive modificazioni, alle seguenti condizioni:

- a) il concorrente, all'atto dell'offerta, deve indicare le attività che intende subappaltare (cfr. facsimile 2.3 dell'Allegato 2 del presente Disciplinare di gara);
- b) l'appaltatore deve depositare il contratto di subappalto almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività subappaltate;
- c) con il deposito del contratto di subappalto l'appaltatore deve trasmettere, altresì, la documentazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti previsti dalla vigente normativa in materia di qualificazione delle imprese, nonché la documentazione comprovante il possesso dei requisiti, richiesti dal Bando di gara e dalla normativa vigente, per lo svolgimento delle attività a lui affidate (iscrizione nel Registro delle Imprese con dicitura antimafia, certificati o dichiarazioni sostitutive di: casellario giudiziale, ottemperanza ex art. 17 L. n.68/99, autorizzazioni, ecc.);
- d) che non sussista, nei confronti del subappaltatore, alcuno dei divieti previsti dall'art.10 della Legge n.575/65 e successive modificazioni.

È fatto obbligo all'aggiudicatario, ai sensi dell'art. 18, comma 3-bis, Legge n. 55/90, di trasmettere, entro 20 (venti) giorni dalla data di ciascun pagamento effettuato nei Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....16/19

suoi confronti, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti da essa via via corrisposti al subappaltatore con l'indicazione delle ritenute di garanzia effettuate.

Il subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti delle Amministrazioni di quanto subappaltato.

6. CAUZIONI DEFINITIVE

Con la stipula della Convenzione ed a garanzia degli obblighi assunti con il perfezionamento di ogni singolo contratto di fornitura, l'aggiudicatario è tenuto a costituire nei termini di cui agli adempimenti sopra descritti, per ciascun lotto, una cauzione definitiva in favore della Regione Lazio e delle Aziende Sanitarie, di importo pari al 5% dell'importo complessivo di aggiudicazione di ciascun lotto, rispetto alle quantità stimate.

Tale cauzione dovrà essere vincolata per tutta la durata della Convenzione e garantire l'adempimento degli obblighi tutti previsti nella Convenzione e negli Ordinativi di fornitura emessi dalle Aziende Sanitarie ed Ospedaliere aderenti. L'Amministrazione aggiudicatrice si riserva di chiedere al Fornitore una proroga della cauzione stessa nel caso di proroga o rinnovo della Convenzione.

Ciascuna cauzione definitiva sarà infruttifera e dovrà essere costituita in una delle forme stabilite dalla Legge n.348/1982, ovvero:

- in contanti, con assegno circolare o in titoli di Stato presso Banca di Roma, Agenzia n. 151 c.c.b. 1/75 ABI 03200 CAB 03300,
- mediante specifica fidejussione bancaria o polizza assicurativa alle seguenti necessarie condizioni:
 - essere incondizionata,
 - prevedere la clausola cosiddetta di "pagamento a semplice richiesta", obbligandosi il fideiussore, su semplice richiesta della Regione Lazio, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa,
 - prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, in deroga al disposto di cui all'art. 1944, comma 2 cod. civ.,
 - avere copertura anche per il recupero delle penali contrattuali.

La cauzione definitiva verrà restituita al contraente al completo ed esatto adempimento delle obbligazioni derivanti dalla Convenzione.

In caso di risoluzione del contratto l'aggiudicatario incorre nella perdita della cauzione definitiva ed è esclusa la facoltà di sollevare eccezioni ed obiezioni, fatto salvo il risarcimento del maggior danno subito dalla Regione e/o dalle Aziende Sanitarie.

7. RISERVATEZZA DELLE INFORMAZIONI

Per la presentazione dell'offerta, nonché per la stipula del contratto con
Disciplinare di gara

l'aggiudicatario, è richiesto ai concorrenti di fornire dati ed informazioni, anche sotto forma documentale, che rientrano nell'ambito di applicazione della legge 675/1996 ("legge sulla privacy").

Ai sensi e per gli effetti della citata normativa, alla Regione Lazio compete l'obbligo di fornire alcune informazioni riguardanti il loro utilizzo.

Finalità del trattamento.

In relazione alle finalità del trattamento dei dati forniti si precisa che:

- i dati inseriti nelle buste 1, 2 e 3 vengono acquisiti ai fini della partecipazione ed in particolare ai fini della effettuazione della verifica delle capacità amministrative e tecnico-economiche del concorrente all'esecuzione della fornitura nonché dell'aggiudicazione e, per quanto riguarda la normativa antimafia, in adempimento di precisi obblighi di legge;
- i dati da fornire da parte del concorrente aggiudicatario vengono acquisiti ai fini della stipula e dell'esecuzione della Convenzione, ivi compresi gli adempimenti contabili ed il pagamento del corrispettivo contrattuale.

Dati sensibili.

Di norma i dati forniti dai concorrenti e dall'aggiudicatario non rientrano tra i dati classificabili come "sensibili", ai sensi dell'articolo 22, legge 675/1996.

Modalità del trattamento dei dati.

Il trattamento dei dati verrà effettuato in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza e potrà essere attuato mediante strumenti manuali, informatici e telematici idonei a memorizzarli, gestirli e trasmetterli. Tali dati potranno essere anche abbinati a quelli di altri soggetti in base a criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati.

I dati potranno essere comunicati a :

- soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;
- altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 241/1990

Diritti del concorrente interessato.

Relativamente ai suddetti dati, al concorrente, in qualità di interessato, vengono riconosciuti i diritti di cui all'articolo 13 della citata legge 675/1996.

Acquisite le suddette informazioni, ai sensi dell'articolo 10 della citata legge 675/96, con la presentazione dell'offerta e la sottoscrizione della Convenzione, nonché con l'accettazione degli Ordinatori di fornitura, il concorrente acconsente espressamente al trattamento dei dati personali secondo le modalità indicate precedentemente.

Il concorrente potrà specificare nelle premesse della Relazione tecnica (busta 2 - Offerta tecnica) se e quale parte della documentazione presentata, ritiene coperta da riservatezza, con riferimento a marchi, know-how, brevetti ecc.: in tal caso la Regione Lazio non consentirà l'accesso a tale documentazione in caso di richiesta di altri

Disciplinare di gara

L'imbro e sigla del concorrente.....18/19

concorrenti. Sul resto della documentazione tecnica l'Amministrazione consentirà l'accesso, ma non l'estrazione di copia.

8. ONERI A CARICO DELL'AGGIUDICATARIO

Con riferimento a ciascun lotto, tutte le spese occorrenti e consequenziali alla stipulazione della Convenzione (oneri e spese notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, ecc.), nessuna esclusa ed eccettuata, sono a carico del soggetto aggiudicatario.

L'aggiudicatario di ciascun lotto dovrà versare l'importo relativo a dette spese entro 5 giorni lavorativi dalla relativa comunicazione di richiesta.

Tutte le spese, nessuna esclusa, relativa alla preparazione, al confezionamento, al trasporto, alla consegna dei prodotti da fornire, nonché quelle relative alle prestazioni del personale ed ogni altro onere derivante direttamente o indirettamente dal presente appalto, è a totale carico del soggetto aggiudicatario di ciascun lotto.

Le modalità di esecuzione contrattuale, i tempi di consegna, le penali ed ogni altra condizione contrattuale, sono stabilite nell'Allegato 4 Schema di Convenzione.

9. ALLEGATI

Sono parte integrante e sostanziale del presente Disciplinare di gara i seguenti allegati:

- Allegato 1 – Capitolato tecnico
- Allegato 2 – Facsimile dichiarazioni:
 - *Facsimile 2.1* dichiarazione sostitutiva del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese,
 - *facsimile 2.2* dichiarazione ex art. 17 Legge n. 68/1999 e dichiarazione sostitutiva del certificato di ottemperanza ex art. 17 Legge n. 68/1999,
 - *facsimile 2.3* dichiarazione sul possesso dei requisiti di gara,
- Allegato 3 – Offerta economica
- Allegato 4 – Schema di Convenzione

Disciplinare di gara

Timbro e sigla del concorrente.....19/19

Il presente documento
è composto di n. 46 pagine

ALLEGATO N. 210
DEL 14 MAR 2004

Regione Lazio
DIPARTIMENTO ECONOMICO ED OCCUPAZIONALE

Via Rosa Raimondi Garibaldi n.7. – CAP 00145 Roma -

Tel. 06.51686447 - fax 06.51684277

sito internet: www.regione.lazio.it – Sezione Bandi di gara

CONVENZIONE



Per accettazione del concorrente (timbro e firma).....

PER LA FORNITURA DI SPECIALITA' MEDICINALI PER I FABBISOGNI DELLE AZIENDE USL/AO

TRA

Regione Lazio, nella qualità di seguito meglio specificata, con sede in Roma, Via Rosa Raimondi Garibaldi n.7, in persona Dott. Giorgio Camponi o suo delegato, in qualità di Direttore del Dipartimento Economico ed Occupazionale domiciliato per la carica presso la sede sociale, (di seguito per brevità anche "*Regione*");

E

.....con sede legale invia..... n....., capitale sociale €, iscritta al Registro delle Imprese presso il Tribunale di..... n.- R.E.A. n....., P. IVA domiciliata ai fini del presente atto in, via n....., in persona del Dr.....nato a.....il.....documento di identità.....- legale rappresentante Dr- giusta poteri allo stesso conferiti da.....come da procura speciale n. rep. del, nella sua qualità (di seguito nominata, per brevità, anche "*Fornitore*");

PREMESSO

a) che con Legge Regionale n. 16 del 3 agosto 2001 e relativi atti attuativi la Regione ha avviato il processo di razionalizzazione degli acquisti di beni e servizi nel proprio sistema sanitario al fine di determinare la riduzione della spesa delle Aziende Sanitarie Locali e delle Aziende Sanitarie Ospedaliere della Regione, anche attraverso soluzioni organizzative, servizi informatici, telematici e logistici, nuove tecnologie innovative e segnatamente attraverso strumenti di "*Information*

Technology", quale ad esempio un portale *internet* per la realizzazione di un sistema di acquisti elettronici;

b) che, in tale contesto, la Regione ha invitato le Aziende Sanitarie Locali ed Aziende Sanitarie Ospedaliere rientranti nel proprio ambito territoriale a stipulare, nel rispetto della vigente normativa in materia di scelta del contraente, Convenzioni con le quali il fornitore prescelto si impegna ad accettare Ordinativi di Fornitura deliberati anche dalle altre Aziende Sanitarie Locali ed Aziende Sanitarie Ospedaliere della Regione, ai prezzi ed alle altre condizioni previsti nelle Convenzioni medesime;

c) che in datadel..... l'Amministrazione Regionale, le Aziende Sanitarie Locali e le Aziende Sanitarie Ospedaliere hanno sottoscritto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 15 della legge 7 agosto 1990, n. 241, accordo approvato con Deliberazione della Giunta della Regione n.1032 del 26/07/02 con cui è stata data attuazione alla menzionata Legge Regionale;

d) che, sempre sulla base del sistema come sopra introdotto, nonché ai sensi dell'art. 59 Legge 23 dicembre 2000, n. 388, e dell'art. 2 del Decreto Legge 18 settembre 2001, n. 347, convertito con Legge 16 novembre 2001 n. 405, la stipula delle Convenzioni, quali la presente, dà origine ad un obbligo del Fornitore di dare esecuzione agli Ordinativi di Fornitura che verranno eventualmente emessi dai soggetti legittimati nel corso di validità ed efficacia della Convenzione;

e) che i singoli contratti di fornitura, in particolare, vengono conclusi a tutti gli effetti tra le singole Aziende Sanitarie Locali e Aziende Sanitarie Ospedaliere della Regione, da una parte, ed il Fornitore, dall'altra parte, attraverso l'emissione degli Ordinativi di Fornitura nei quali saranno indicati l'esatto quantitativo della

fornitura richiesta, il luogo di esecuzione ed ogni altro elemento necessario alla sua esecuzione unitamente alla presente Convenzione;

f) che la Regione delegata alla stipula, nel rispetto dei principi in materia di scelta del contraente, ha ravvisato la necessità di procedere, ed infatti ha proceduto, all'individuazione dei fornitori dei prodotti oggetto della presente fornitura occorrenti alle Aziende Sanitarie Locali e Aziende Sanitarie Ospedaliere della Regione medesima, mediante procedura ad evidenza pubblica di cui al Bando di gara pubblicato sulla G.U.R.I. n..... del e inviato alla G.U.C.E. il

g) che il Fornitore è risultato aggiudicatario, per i prodotti di cui all'oggetto, della procedura di cui sopra a tal fine indotta dalla Regione e, per l'effetto, ha manifestato espressamente la volontà di impegnarsi a fornire i beni oggetto della presente Convenzione ed eseguire gli Ordinativi di Fornitura, alle condizioni, modalità e termini di seguito stabiliti;

h) che il Fornitore dichiara che quanto risulta dalla presente Convenzione e dai suoi allegati, nonché dal Bando di gara e dal Disciplinare di gara e dagli altri atti di gara, definisce in modo adeguato e completo l'oggetto delle prestazioni da fornire e, in ogni caso, ha potuto acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione tecnica ed economica delle stesse e per la formulazione dell'offerta;

i) che il Fornitore ha presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula della presente Convenzione che, anche se non materialmente allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;

j) che il Fornitore ha stipulato/in essere una polizza assicurativa per la responsabilità civile e che tale documento, anche se non materialmente allegato alla presente Convenzione, ne costituisce parte integrante e sostanziale;

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

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Articolo 1

Valore delle premesse e degli allegati

1. Le premesse di cui sopra, gli atti e i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale della Convenzione.
2. Costituiscono, altresì, parte integrante e sostanziale della Convenzione l'Allegato "A" (Elenco dei prodotti aggiudicati e relativi quantitativi), l'Allegato "B" (Capitolato tecnico), l'Allegato "C" (Offerta Tecnica del Fornitore), l'Allegato "D" (Offerta Economica del Fornitore), l'Allegato "E" (Elenco delle Aziende Sanitarie Locali e delle Aziende Sanitarie Ospedaliere della Regione Lazio che hanno sottoscritto o potranno sottoscrivere l'accordo approvato in data).

Articolo 2

Definizioni

1. Nell'ambito della Convenzione si intende per:
 - a) **Aziende Sanitarie:** le Aziende Sanitarie Locali e le Aziende Sanitarie Ospedalicre della Regione Lazio di cui all'Allegato "E") che possono utilizzare la Convenzione compatibilmente ai propri fabbisogni;
 - b) **Aziende Sanitarie Contraente/i:** le Aziende Sanitarie Locali e le Aziende Sanitarie Ospedaliere della Regione che, ai sensi delle disposizioni richiamate in premessa, emettono Ordinativi di Fornitura e, quindi, effettivamente utilizzano la Convenzione nel periodo della sua validità ed efficacia;
 - c) **Convenzione:** il presente atto compresi tutti i suoi allegati, nonché i documenti ivi richiamati;
 - d) **Fornitore:** l'impresa o il raggruppamento temporaneo d'impresе risultato aggiudicatario a seguito della relativa procedura ad evidenza pubblica per la scelta del contraente e che conseguentemente sottoscrive la presente Convenzione, obbligandosi a quanto nella stessa previsto e, comunque, ad eseguire gli Ordinativi di Fornitura;
 - e) **Ordinativo di Fornitura:** il documento con il quale le Aziende Sanitarie acquistano i beni ed i servizi oggetto della Convenzione, impegnando il Fornitore all'esecuzione della prestazione richiesta;
2. Le espressioni riportate negli Allegati hanno il significato, per ognuna di esse, specificato nei medesimi allegati, tranne il caso in cui il contesto delle singole clausole della Convenzione disponga diversamente.

Articolo 3

Norme regolatrici e disciplina applicabile

- 1 L'esecuzione della fornitura oggetto della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura, sono regolati in via gradata:
 - a) dalle clausole del presente atto e dai suoi Allegati che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali;
 - b) dalle disposizioni contenute nel D.M. 28 ottobre 1985 del Ministero dell'Economia e delle Finanze, nonché dalle altre disposizioni anche regolamentari in vigore per le Aziende Sanitarie, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza e che, sebbene non siano materialmente allegati, formano parte integrante del presente atto;
 - c) dalle norme in materia di Contabilità dello Stato;
 - d) dal codice civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.

3. Le clausole della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni autoritative dei prezzi migliorative per il Fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azione o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

Articolo 4

Oggetto

1. La Convenzione definisce la disciplina normativa e contrattuale, comprese le modalità di conclusione ed esecuzione degli Ordinativi di Fornitura, relativa alla fornitura di specialità medicinali, meglio specificati all'Allegato "A",
2. Con la Convenzione il Fornitore si obbliga irrevocabilmente nei confronti delle Aziende Sanitarie a fornire i prodotti di cui all'Allegato "A", con le caratteristiche tecniche e di conformità di cui al Capitolato tecnico;
3. La Convenzione non è fonte di alcuna obbligazione per le Aziende Sanitarie nei confronti del Fornitore, le quali assumono obblighi nei confronti di quest'ultimo solo ed esclusivamente con l'emissione degli Ordinativi di Fornitura, costituendo la Convenzione medesima le condizioni generali dei singoli contratti di fornitura conclusi dalle Aziende Sanitarie con l'emissione dei predetti Ordinativi di Fornitura.
4. Tutti i quantitativi previsti nella Convenzione, sono determinati sulla base del quadro normativo di riferimento. (i quantitativi previsti nella presente procedura di gara hanno valore puramente indicativo e non sono vincolanti né per le Aziende Sanitarie né per la Regione Lazio).

Articolo 5

Utilizzazione della Convenzione

1. Le Aziende Sanitarie che possono effettuare acquisti utilizzando la Convenzione devono intendersi quelle di cui all'Allegato "E"; a tale proposito la Regione ha

comunicato a dette Amministrazioni l'avvio della procedura relativa all'aggiudicazione della Convenzione e ne comunicherà la sua conclusione.

2. Le Aziende Sanitarie potranno utilizzare la Convenzione mediante l'emissione di Ordinalivi di Fornitura, dalle stesse sottoscritti ed inviati al Fornitore, nei quali verranno indicate le quantità della fornitura richiesta, oltre che il luogo/ufficio di esecuzione; il Fornitore dovrà comunicare la ricezione di detti Ordinalivi di Fornitura alla Regione, con le modalità di cui al successivo articolo 6 comma 6.
3. Qualora il Fornitore dia esecuzione a Ordinalivi di Fornitura emessi da soggetti non legittimati ad utilizzare la Convenzione, le forniture oggetto di tali Ordinalivi non verranno considerati nei quantitativi oggetto della Convenzione stessa.
4. Il Fornitore dovrà, altresì, verificare la completezza e la chiarezza dell'Ordinalivo di Fornitura. Nel caso in cui l'Ordinalivo di Fornitura non presenti i richiamati requisiti, sarà onere del Fornitore contattare l'Azienda Sanitaria e chiedere l'invio di un nuovo Ordinalivo di Fornitura opportunamente modificato. Il nuovo Ordinalivo di Fornitura emesso dall'Azienda Sanitaria Contraente annullerà quello precedentemente emesso sostituendolo in ogni sua parte.
5. Per effetto di detti Ordinalivi di Fornitura, il Fornitore sarà obbligato ad eseguire la fornitura richiesta, nell'ambito dell'oggetto contrattuale, esclusivamente entro i limiti ivi indicati, nei termini ed alle condizioni previste nella Convenzione e nei suoi allegati.

Articolo 6

Modalità di conclusione

1. In considerazione degli obblighi assunti dal Fornitore in forza della Convenzione, i singoli contratti di fornitura con le Aziende Sanitarie si concludono con la semplice ricezione da parte del Fornitore, con le modalità meglio specificate nel Capitolato tecnico, dei relativi Ordinativi di Fornitura inviati c/o trasmessi dalle Aziende Sanitarie Contraenti.
2. Ciascun Ordinativo di Fornitura dovrà necessariamente contenere i seguenti dati: intestazione dell'Azienda Sanitaria, intestazione del Fornitore, numero fax del Fornitore, data, riferimento alla Convenzione, numero progressivo dell'ordine, data di consegna (solo per gli ordinativi urgenti), luogo di consegna, orario di consegna, destinatario, nome commerciale del prodotto, forma farmaceutica, dosaggio/volume, quantità, prezzo unitario al netto di IVA, aliquota IVA, valore totale con IVA.
3. L'invio degli Ordinativi di Fornitura dovrà essere effettuato dalle Aziende Sanitarie Contraenti nei giorni lavorativi (lunedì – venerdì) dalle ore 8:00 alle ore 17:00 presso i recapiti del servizio di raccolta ordini del Fornitore di seguito indicati:
.....
.....
4. Il Fornitore prende atto, rinunciando ora per allora a qualsiasi pretesa risarcitoria, che le Aziende Sanitarie Contraenti hanno la facoltà, da esercitarsi entro il termine di 1 (uno) giorno lavorativo dall'invio c/o trasmissione dell'Ordinativo di Fornitura, di revocare o annullare l'Ordinativo di Fornitura

medesimo, attraverso comunicazione scritta contenente l'indicazione del numero di protocollo dell'Ordinativo di Fornitura revocato o annullato inviata a mezzo fax; spirato il predetto termine il Fornitore sarà tenuto a dare esecuzione completa alla fornitura richiesta.

5. Spirato il termine, di cui al precedente paragrafo il Fornitore è tenuto (solo per gli ordinativi urgenti) , entro 1 (uno) giorno lavorativo successivo, quindi entro 2 (due) giorni lavorativi successivi alla ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, a dare riscontro all'Azienda Sanitaria Contraente, mediante comunicazione a mezzo fax, della ricezione dell'Ordinativo di Fornitura identificando lo stesso attraverso il numero di protocollo indicato dalla Azienda Sanitaria Contraente, l'eventuale numero d'ordine progressivo assegnato dal Fornitore, e del termine entro il quale verrà effettuata la consegna, che dovrà essere necessariamente ricompreso nel termine perentorio di cui al successivo articolo 11, comma 6.
6. Qualora venga richiesto dalla Regione, il Fornitore ha l'obbligo di dare alla stessa riscontro, anche per via telematica, di ciascun Ordinativo di Fornitura, entro 24 (ventiquattro) ore solari dalla ricezione della relativa richiesta, dovendo altresì dare ogni altra informazione prevista nel Capitolato Tecnico.

Articolo 7

Durata

1. La Convenzione ha una durata di 24 (ventiquattro) mesi a decorrere dalla data di aggiudicazione della gara.

2. Tale durata potrà essere prorogata, su comunicazione scritta della Regione, fino ad ulteriori 6 (sei) mesi, con conseguente incremento proporzionale dei quantitativi presunti.

Articolo 8

Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

1. Sono a carico del Fornitore, intendendosi remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre, tutti gli oneri, le spese ed i rischi relativi alla prestazione delle attività, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto all'esecuzione contrattuale.
2. Il Fornitore garantisce l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto della Convenzione a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella medesima Convenzione e nei suoi Allegati, pena la risoluzione di diritto della stessa e/o dei singoli Ordinatori di Fornitura, restando espressamente inteso che ciascuna Azienda Sanitaria Contraente potrà risolvere unicamente l'Ordinativo di Fornitura dalla stessa emesso e non già l'intera Convenzione.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi, salva espressa deroga, alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche indicate nel Disciplinare di gara di cui alle premesse e negli Allegati "B" e "C" del presente atto. In ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare tutte le norme e tutte le

prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere emanate successivamente alla stipula della Convenzione.

4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula della Convenzione, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale di cui oltre ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi, a qualsiasi titolo, nei confronti delle Aziende Sanitarie Contraenti o, comunque, della Regione, per quanto di propria competenza, assumendosene il medesimo Fornitore ogni relativa alca.

5. Il Fornitore si impegna espressamente a manovrare e tenere indenne la Regione e le Aziende Sanitarie Contraenti da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.

6. Le attività contrattuali da svolgersi presso gli uffici delle Aziende Sanitarie Contraenti dovranno essere eseguite senza interferire con il normale lavoro degli uffici: le modalità ed i tempi dovranno comunque essere concordati con le Amministrazioni stesse.

Peraltro, il Fornitore prende atto che, nel corso dell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, gli uffici delle Aziende Sanitarie Contraenti continueranno ad essere utilizzati per la loro destinazione istituzionale dal loro personale e/o da terzi autorizzati; il Fornitore si impegna, pertanto, ad eseguire le predette prestazioni salvaguardando le esigenze dei suddetti soggetti, senza recare intralci, disturbi o interruzioni alla attività lavorativa in atto.

7. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa dalle attività svolte dalle Aziende Sanitarie Contraenti o/o da terzi autorizzati;
8. Il Fornitore si impegna ad avvalersi, per la prestazione delle attività contrattuali, di personale specializzato che potrà accedere negli uffici delle Aziende Sanitarie Contraenti nel rispetto di tutte le relative prescrizioni e procedure di sicurezza e accesso, fermo restando che sarà cura ed onere del Fornitore verificare preventivamente tali prescrizioni e procedure.
9. Il Fornitore si obbliga a consentire alla Regione, nonché alle Aziende Sanitarie Contraenti, per quanto di rispettiva competenza, di procedere in qualsiasi momento e anche senza preavviso alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto degli Ordinatori di Fornitura, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.
10. Ogni Azienda Sanitaria Contraente potrà essere considerata responsabile unicamente e limitatamente per le obbligazioni nascenti dagli Ordinatori di Fornitura dalla stessa emessi.

Articolo 9

Obbligazioni specifiche del Fornitore

1. Il Fornitore si obbliga, oltre a quanto previsto nelle altre parti della Convenzione, a:

- a) fornire i prodotti oggetto della Convenzione, impiegando tutte le strutture ed il personale necessario per la loro realizzazione secondo quanto stabilito nella Convenzione, negli Allegati e negli atti di gara;
- b) manlevare e tenere indenne la Regione, nonché le Aziende Sanitarie Contraenti, per quanto di rispettiva competenza, dalle pretese che i terzi dovessero avanzare in relazione ai danni derivanti da difetti dei prodotti oggetto della Convenzione, ovvero in relazione a diritti di privativa vantati da terzi;
- c) rispettare, per quanto applicabili, le norme internazionali ISO 9000 per la gestione e l'assicurazione della qualità ed, in particolare, quanto previsto dalla normativa ISO 9001 e ISO 9002;
- d) predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a consentire alla Regione, per quanto di propria competenza, di monitorare la conformità delle forniture alle norme previste nella Convenzione, negli Ordinativi di Fornitura, nonché, in particolare, ai parametri di qualità predisposti;
- e) predisporre tutti gli strumenti e le metodologie, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizio, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
- f) osservare tutte le indicazioni operative, di indirizzo e di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dalle Aziende Sanitarie Contraenti e dalla Regione, per quanto di rispettiva ragione;
- g) comunicare tempestivamente le eventuali variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione della Convenzione e degli Ordinativi

di Fornitura, indicando analiticamente le variazioni intervenute ed i nominativi dei nuovi responsabili.

2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire la fornitura dei prodotti oggetto della Convenzione in tutti i luoghi che verranno indicati negli Ordinativi di Fornitura emessi da ciascuna Azienda Sanitaria Contraente, nel rispetto di quanto previsto nella medesima Convenzione e fermo restando che le forniture dovranno essere eseguiti con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi e degli uffici di detti soggetti.
3. Il Fornitore si impegna, altresì, a trasmettere a ciascuna Azienda Sanitaria Contraente, per quanto di rispettiva ragione, contestualmente alla trasmissione delle fatture relative a ciascun periodo di riferimento, a pena di irricevibilità delle medesime fatture e, comunque, dell'inesigibilità dei relativi crediti, la documentazione comprovante la prestazione delle forniture oggetto della fatturazione.

Articolo 10

Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Il Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, nonché la disciplina previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri. In particolare, il Fornitore si impegna a rispettare nell'esecuzione delle obbligazioni derivanti dalla Convenzione e dai singoli Ordinativi di

Fornitura le disposizioni di cui al D.Lgs. 626/94 e successive modificazioni e integrazioni.

2. Il Fornitore si obbliga altresì ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula del presente contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.
3. Il Fornitore si obbliga, altresì, a continuare ad applicare i suindicati contratti collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.
4. Gli obblighi relativi ai contratti collettivi nazionali di lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, per tutto il periodo di validità del presente contratto.
5. Il Fornitore si impegna, anche ai sensi e per gli effetti dell'art. 1381 cod. civ., a far rispettare gli obblighi di cui ai precedenti commi del presente articolo anche agli eventuali esecutori di parti delle attività oggetto della Convenzione.

Articolo 11

Modalità e termini della fornitura

1. Per l'esecuzione della fornitura richiesta in ciascun Ordinativo di Fornitura, il Fornitore si obbliga a consegnare i prodotti oggetto dello stesso con le modalità di seguito stabilite ed esattamente nei luoghi indicati nei relativi Ordinativi di Fornitura.

2. La consegna di ciascun prodotto si intende comprensiva di ogni onere e spesa, ivi compresi a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli inerenti le attività di trasporto, imballaggio, facchinaggio e consegna "al piano".
3. Tutti i prodotti consegnati dovranno essere di recente produzione, con almeno i 2/3 della loro validità.
4. Unitamente ai prodotti, il Fornitore dovrà consegnare la documentazione e la manualistica tecnica, d'uso e di conformità, nonché una propria dichiarazione attestante la corrispondenza delle caratteristiche dei prodotti consegnati con quelle descritte nell'Allegato "C", e, comunque, con i requisiti tecnici e di conformità richiesti nel Capitolato tecnico, Allegato "B".
5. Sempre contestualmente alla consegna dei prodotti il Fornitore dovrà, altresì, consegnare un idoneo documento di trasporto, compilato nel rispetto della normativa vigente in materia, contenente l'indicazione dell'Azienda Sanitaria Contraente, il numero di protocollo dell'Ordinativo di Fornitura, il numero di lotto di produzione, l'eventuale numero d'ordine progressivo attribuito dal Fornitore all'Ordinativo di Fornitura, la data di consegna e la data di scadenza della merce consegnata.
6. In esecuzione di ciascun Ordinativo di Fornitura, il Fornitore dovrà effettuare la consegna dei prodotti entro il termine essenziale di 5 (cinque) giorni lavorativi decorrenti (i) dal giorno lavorativo successivo alla data di trasmissione degli Ordinativi di Fornitura, per gli Ordinativi trasmessi a mezzo fax, ovvero, (ii) dalla data di ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, per gli Ordinativi inviati a mezzo posta, pena in ogni caso l'applicazione delle penali di cui oltre.

7. Nel caso in cui il Fornitore non effettui la consegna dei prodotti nel termine di cui al precedente comma 6, l'Azienda Sanitaria Contraente, a decorrere dal giorno successivo alla scadenza del detto termine di consegna, potrà procedere all'acquisto presso terzi di tutti o parte dei prodotti non consegnati, nel rispetto della disciplina vigente in materia di procedure per la scelta del contraente, fatto salvo il diritto della medesima Azienda Sanitaria di applicare le penali di cui al successivo articolo 18, comma 1, e di considerare risolto di diritto il relativo Ordinativo di fornitura.
8. Nel caso in cui il ritardo nella consegna dei prodotti sia determinato da dimostrata impossibilità sopravvenuta del Fornitore, l'Azienda Sanitaria Contraente, a decorrere dal giorno successivo alla scadenza del termine di consegna di cui al precedente comma 6, potrà procedere all'acquisto presso terzi di tutti o parte dei prodotti non consegnati, con diritto di rivalsa della medesima Azienda Sanitaria per gli eventuali maggiori oneri derivanti su qualsiasi credito presente o pregresso vantato dal Fornitore.
9. Da ultimo, nel caso in cui i prodotti oggetto di un Ordinativo di Fornitura vengano consegnati presso indirizzi diversi rispetto a quanto indicato nell'Ordinativo medesimo, il Fornitore: *(i)* non avrà diritto al pagamento di alcun corrispettivo compenso o indennizzo, *(ii)* dovrà provvedere a propria cura e spese all'eventuale ritiro dei prodotti nel rispetto delle condizioni e dei termini di cui al successivo articolo 13, *(iii)* sarà comunque tenuto, ove ancora possibile, all'esatto adempimento e, quindi, alla tempestiva consegna dei prodotti presso gli indirizzi indicati nell'Ordinativo di fornitura, pena l'applicazione delle penali

di cui al successivo articolo 18, comma 1, e fatto salvo il diritto dell'Azienda Sanitaria Contraente di dichiarare la risoluzione di diritto del contratto.

10. Si precisa inoltre che, in ciascuna delle ipotesi di ritardo nella consegna dei prodotti oggetto di Ordinativo di Fornitura, di cui ai precedenti commi, decorsi 30 (trenta) giorni solari dalla scadenza del termine di consegna di cui al precedente comma 6, il contratto si intenderà risolto di diritto e l'Azienda Sanitaria comunicherà per iscritto alla Regione l'inadempimento del Fornitore alle obbligazioni contrattuali.

Articolo 12

Verifica e controllo quali/quantitativo

1. Entro i 2 (due) giorni lavorativi successivi alla consegna dei prodotti oggetto dell'Ordinativo di Fornitura, il Responsabile della Struttura Farmaceutica dell'Azienda Sanitaria Contraente verificherà la corrispondenza tra i dati contenuti nel documento di trasporto di cui al precedente articolo 11, comma 5, quanto richiesto con l'Ordinativo di Fornitura e le quantità e la tipologia dei prodotti effettivamente consegnati.
- Nel caso in cui detta verifica abbia esito positivo il Responsabile della Struttura Farmaceutica apporrà sul documento di trasporto il timbro dell'Azienda Sanitaria Contraente, attestante l'avvenuta ricezione dei prodotti richiesti.
2. Qualora, invece, il Responsabile della Struttura Farmaceutica in seguito alla verifica di cui al precedente comma 1 rilevasse una difformità di quantità

tra i prodotti forniti e quelli richiesti con l'Ordinativo di fornitura, l'Azienda Sanitaria Contraente potrà:

- a) nell'ipotesi di fornitura di quantitativi maggiori rispetto a quelli richiesti, dare comunicazione al Fornitore a mezzo fax chiedendo il ritiro dei prodotti erroneamente consegnati, che dovrà essere effettuato dal Fornitore con modalità e termini di cui al successivo articolo 13.
 - b) nell'ipotesi di fornitura di quantitativi inferiori a quelli richiesti, avendo il Fornitore adempiuto soltanto in parte alle obbligazioni contrattuali, applicare dal giorno successivo a quello della verifica di corrispondenza con esito negativo le penali di cui al successivo articolo 18, comma 3, dandone preventiva comunicazione a mezzo fax al Fornitore. Potrà inoltre richiedere la risoluzione dell'Ordinativo di Fornitura ed il risarcimento del maggior danno.
3. Il Responsabile della Struttura Farmaceutica dell'Azienda Sanitaria Contraente effettuerà, inoltre, anche successivamente alla consegna, un controllo quali/quantitativo dei prodotti forniti teso ad attestare la rispondenza degli stessi ai requisiti previsti dal presente atto e dai suoi Allegati.

Nel caso in cui detto controllo abbia esito positivo il Responsabile della Struttura Farmaceutica apporrà sulla ricevuta del documento di trasporto rilasciata all'Azienda Sanitaria Contraente all'atto della consegna dei prodotti, di cui al precedente articolo 11, comma 5, la data di esecuzione del controllo ed il timbro dell'Azienda Sanitaria Contraente; la data di esecuzione del controllo costituirà "Data di Accettazione della Fornitura" e copia del menzionato documento di trasporto sarà trasmessa al Fornitore.

4. Qualora, invece, il Responsabile della Struttura Farmaceutica, in seguito al controllo di cui al precedente comma 3, rilevasse che tutti o parte dei prodotti consegnati non rispondono ai requisiti previsti dal presente atto e dai suoi Allegati, l'Azienda Sanitaria Contraente potrà:
- a) richiedere, con comunicazione scritta e trasmessa a mezzo fax al Fornitore, la sostituzione dei prodotti non accettati, mettendo gli stessi a disposizione del Fornitore per il ritiro alle condizioni e termini di cui al successivo articolo 13, applicando le penali di cui al successivo articolo 18, comma 1. In questo caso il Fornitore sarà tenuto alla sostituzione dei prodotti non accettati entro il termine perentorio 5 (cinque) giorni lavorativi dalla menzionata comunicazione, pena l'applicazione delle penali di cui al successivo articolo 18, comma 2.
 - b) non richiedere la sostituzione dei prodotti non accettati. In tale ipotesi, come nel caso in cui il Fornitore non provveda alla sostituzione dei prodotti contestati entro il termine di cui alla precedente lett. a), l'Azienda Sanitaria potrà procedere all'acquisto presso terzi dei prodotti, nel rispetto della vigente disciplina in materia di procedure per la scelta del contraente, riservandosi altresì la facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto dell'Ordinativo di Fornitura ed il risarcimento dei danni.
5. In ogni caso, qualora al momento dell'utilizzo dei prodotti forniti l'Azienda Sanitaria Contraente rilevasse vizi o difformità dei prodotti medesimi non riconoscibili in precedenza l'Azienda Sanitaria potrà richiedere la sostituzione di detti prodotti entro il termine perentorio di cui al precedente comma 4, lett. a),

ovvero la risoluzione dell'Ordinativo di Fornitura contratto ed il conseguente risarcimento dei danni.

Resta peraltro convenuto che il termine per la denuncia dei vizi della fornitura, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1495 del codice civile, è dalle parti fissato in 6 (sei) mesi.

Articolo 13

Ritiro dei prodotti da restituire o sostituire

1. In tutte le ipotesi di restituzione al Fornitore dei prodotti consegnati, previste nel presente atto e/o nei suoi allegati (quali, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, i casi di consegna in ritardo dei prodotti, sostituzione dei prodotti, consegna di quantità di prodotti eccedenti quelle richieste) l'Azienda Sanitaria metterà a disposizione del Fornitore i prodotti da ritirare nelle 24 (ventiquattro) ore successive alla richiesta di ritiro e/o sostituzione degli stessi garantendo il loro deposito presso propri locali per un periodo di 5 (cinque) giorni lavorativi a decorrere dalla menzionata richiesta.
2. Ove il deposito si protragga oltre detto periodo, il Fornitore non avrà diritto ad alcun risarcimento o indennizzo per l'eventuale deterioramento dei prodotti.
3. In ogni caso, decorsi 30 (trenta) giorni solari dalla richiesta di cui al precedente comma 1, l'Azienda Sanitaria potrà provvedere allo smaltimento dei prodotti in deposito, trattenendo dalla cauzione di cui al successivo articolo 19, l'ammontare delle relative spese.

4. Nel caso in cui i prodotti resi o da restituire siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Ciascuna nota di credito dovrà riportare chiara indicazione della relativa fattura, del numero di protocollo assegnato dall'Azienda Sanitaria Contraente all'Ordinativo di Fornitura cui la fattura si riferisce e dell'eventuale numero di ordine assegnato dal Fornitore alla fornitura.

Articolo 14

Corrispettivi e condizioni di miglior favore

1. I corrispettivi contrattuali dovuti al Fornitore dalle singole Aziende Sanitarie Contraenti in forza degli Ordinativi di Fornitura che dovessero essere effettuati, sono indicati nell'Allegato "C" del presente atto.
2. Tutti i predetti corrispettivi si riferiscono alle forniture ed ai servizi prestati a perfetta regola d'arte e nel pieno adempimento delle modalità e delle prescrizioni contrattuali, e gli stessi sono dovuti unicamente al Fornitore e, pertanto, qualsiasi terzo, ivi compresi eventuali subfornitori o subappaltatori di servizi non potranno vantare alcun diritto nei confronti delle Aziende Sanitarie Contraenti.
3. Tutti gli oncri derivanti al Fornitore dall'esecuzione della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura e dall'osservanza di leggi e regolamenti, nonché dalle disposizioni emanate o che venissero emanate dalle competenti autorità, sono compresi e remunerati nel corrispettivo contrattuale.

4. I corrispettivi contrattuali sono stati determinati a proprio rischio dal Fornitore in base ai propri calcoli, alle proprie indagini, alle proprie stime, e sono, pertanto, fissi ed invariabili indipendentemente da qualsiasi imprevisto o eventualità, facendosi carico il Fornitore di ogni relativo rischio c/o alca.
5. Il Fornitore non potrà vantare diritto ad altri compensi, ovvero ad adeguamenti, revisioni o aumenti dei corrispettivi come sopra indicati.

Articolo 15

Fatturazione e pagamenti

1. Il pagamento dei corrispettivi di cui al precedente articolo sarà effettuato entro 60 giorni dalla ricezione delle fatture dalle Aziende Sanitarie Contraenti in favore del Fornitore, sulla base delle fatture emesse da quest'ultimo.
In particolare, il corrispettivo relativo a ciascun Ordinativo di Fornitura verrà fatturato dal Fornitore alla "Data di accettazione della fornitura", di cui al precedente articolo 12, comma 3.
2. Ciascuna fattura emessa dal Fornitore dovrà contenere, oltre a quanto indicato al precedente articolo 9, il riferimento alla Convenzione, al singolo Ordinativo di Fornitura cui si riferisce, e dovrà essere intestata e spedita alla Azienda Sanitaria Contraente.
3. L'importo delle prodette fatture verrà corrisposto entro 60 (sessanta) giorni dalla data di fine del mese di ricevimento della fattura.
4. Resta tuttavia espressamente inteso che, stante la tipologia dell'oggetto della presente gara, in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, il Fornitore potrà sospendere la fornitura e, comunque, delle

attività previste nella Convenzione e nei singoli Ordinativi di Fornitura; qualora il Fornitore si rendesse inadempiente a tale obbligo, l'Ordinativo di Fornitura e/o la Convenzione si potranno risolvere di diritto mediante semplice ed unilaterale dichiarazione da comunicarsi con lettera raccomandata a.r., rispettivamente dalle Aziende Sanitarie Contraenti e dalla Regione.

Articolo 16

Trasparenza

1. Fornitore espressamente ed irrevocabilmente:
 - a) dichiara che non vi è stata mediazione o altra opera di terzi per la conclusione della presente Convenzione;
 - b) dichiara di non aver corrisposto né promesso di corrispondere ad alcuno, direttamente o attraverso terzi, ivi comprese le imprese collegate o controllate, somme di denaro o altra utilità a titolo di intermediazione o simili, comunque volte a facilitare la conclusione della Convenzione stessa;
 - c) si obbliga a non versare ad alcuno, a nessun titolo, somme di danaro o altra utilità finalizzate a facilitare e/o a rendere meno onerosa l'esecuzione e/o la gestione della presente Convenzione rispetto agli obblighi con esse assunti, né a compiere azioni comunque volte agli stessi fini.
2. Qualora non risultasse conforme al vero anche una sola delle dichiarazioni rese ai sensi del precedente comma, ovvero il Fornitore non rispettasse gli impegni e gli obblighi ivi assunti per tutta la durata della presente Convenzione, la stessa si intenderà risolta di diritto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1456 cod. civ.,

per fatto e colpa del Fornitore, che sarà conseguentemente tenuto al risarcimento di tutti i danni derivanti dalla risoluzione.

Articolo 17 Penali

- 1) Per ogni giorno solare di ritardo, non imputabile alla Azienda Sanitaria Contraente ovvero a forza maggiore o caso fortuito, rispetto al termine stabilito per la consegna dei prodotti, di cui al precedente articolo 11, comma 6, e di quanto a corredo degli stessi, la Azienda Sanitaria Contraente applicherà al Fornitore una penale pari all'0,50% (zero virgola cinquanta per cento) del corrispettivo della fornitura oggetto dell'inadempimento o ritardo, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.
- 2) Per ogni giorno solare di ritardo, non imputabile alla Azienda Sanitaria Contraente ovvero a forza maggiore o caso fortuito, rispetto al termine stabilito per la sostituzione dei prodotti, di cui al precedente articolo 12, comma 4, lett. a), la Azienda Sanitaria Contraente applicherà al Fornitore una penale pari all'0,50% (zero virgola cinquanta per cento) del valore dei prodotti in contestazione, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.
- 3) Si precisa nei casi in cui, causa l'inadempimento del Fornitore, le Aziende Sanitarie Contraenti siano costrette ad acquistare presso terzi i prodotti oggetto di un Ordinativo di Fornitura la penale nella percentuale indicata nei precedenti commi sarà calcolata, così come nei casi di inadempimento parziale, sul corrispettivo relativo alla quota parte di fornitura ancora da eseguire e fino all'esatto adempimento della stessa.

- 4) Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali di cui ai precedenti commi, verranno contestati al Fornitore; il Fornitore dovrà comunicare in ogni caso le proprie deduzioni nel termine massimo di giorni 3 (tre) dalla stessa contestazione. Qualora dette deduzioni non siano accoglibili a insindacabile giudizio delle Aziende Sanitarie Contraenti che avranno richiesto l'applicazione delle penali di cui si tratta, ovvero non vi sia stata risposta o la stessa non sia giunta nel termine indicato, saranno applicate al Fornitore le penali come sopra indicate a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.
- 5) Le Aziende Sanitarie Contraenti potranno compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui al presente articolo con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo, anche per i corrispettivi dovuti, ovvero, in difetto, avvalersi della cauzione di cui al successivo articolo od alle eventuali altre garanzie rilasciate dal Fornitore, senza bisogno di diffida, ulteriore accertamento o procedimento giudiziario.
- 6) La richiesta e/o il pagamento delle penali di cui al presente articolo non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.
- 7) Il Fornitore prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto a richiedere il risarcimento degli eventuali maggior danni.

Articolo 18

Cauzione definitiva

1. A garanzia delle obbligazioni contrattuali, anche future ai sensi e per gli effetti dell'art. 1938 cod. civ., contratte dal Fornitore con la stipula della Convenzione, il Fornitore medesimo ha prestato una cauzione definitiva in favore della Regione pari a.....mediante la stipula di fidejussione bancario/assicurativa con primario Istituto bancario/assicurativo.
2. Il Fornitore si impegna, ora per allora, a prorogare o rinnovare la prestata cauzione, alle medesime condizioni, per il periodo corrispondente all'eventuale proroga e/o rinnovo della convenzione, di cui al precedente articolo 7 comma 2.
3. Tale cauzione definitiva dovrà essere prestata:
 - in contanti, con assegno circolare o in titoli di Stato depositati presso il Tesoriere della Regione, ovvero
 - mediante fidejussione bancaria o polizza assicurativa alle seguenti necessarie condizioni:
 - **essere incondizionata e irrevocabile,**
 - prevedere la clausola cosiddetta di **"pagamento a semplice richiesta"**, obbligandosi il fidejussore, su semplice richiesta della Regione, ad effettuare il versamento della somma richiesta anche in caso d'opposizione del soggetto aggiudicatario ovvero di terzi aventi causa,
 - prevedere espressamente **la rinuncia al beneficio della preventiva escussione** del debitore principale, in deroga al disposto di cui all'art. 1944, comma 2 cod. civ.,
 - avere copertura anche per il recupero delle penali contrattuali.

4. La cauzione definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale, ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni del Fornitore, anche future ai sensi e per gli effetti dell'art. 1938 cod. civ., nascenti dall'esecuzione dei singoli Ordinativi di Fornitura ricevuti.
5. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che le Aziende Sanitarie Contraenti hanno diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione e, quindi, sulla fidejussione per l'applicazione delle penali.
6. La garanzia opera per tutta la durata della Convenzione e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dai predetti Ordinativi e dalla Convenzione; pertanto, la garanzia sarà svincolata, previa deduzione di eventuali crediti delle Aziende Sanitarie Contraenti, per quanto di ragione, verso il Fornitore, a seguito della piena ed esatta esecuzione di tutte le obbligazioni contrattuali.
7. In ogni caso il garante sarà liberato dalla garanzia prestata solo previo consenso espresso in forma scritta dalla Regione.
8. Qualora l'ammontare della cauzione definitiva dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta effettuata da parte della Regione.
9. In caso di inadempimento alle obbligazioni previste nel presente articolo la Regione e le singole Aziende Sanitarie Contraenti hanno facoltà di dichiarare risolti, rispettivamente, la Convenzione o il singolo Ordinativo di Fornitura.

Articolo 19

Riservatezza

1. Il Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione della Convenzione.
2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della Convenzione.
3. L'obbligo di cui al comma 1 non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
4. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché di subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
5. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, la Regione, nonché le Aziende Sanitarie Contraenti, hanno facoltà di dichiarare risolti di diritto, rispettivamente, la Convenzione ed i singoli Ordinativi di Fornitura, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che ne dovessero derivare.
6. Il Fornitore potrà citare i termini essenziali della Convenzione nei casi in cui fosse condizione necessaria per la partecipazione del fornitore stessa a gare e

appalti, previa comunicazione alla Regione delle modalità e dei contenuti di detta citazione.

7. Il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dalla legge 675/96 e s.m.i. e dai relativi regolamenti di attuazione in materia di riservatezza.

Articolo 20

Risoluzione

1. In caso di inadempimento del Fornitore anche a uno solo degli obblighi assunti con la Convenzione o con i singoli Ordinativi di Fornitura che si protragga oltre il termine non inferiore a 15 (quindici) giorni che verrà assegnato dalla Regione, ovvero dalla Azienda Sanitaria Contraente, per quanto di rispettivamente competenza, per porre fine all'inadempimento, la Regione, ovvero la Azienda Sanitaria Contraente hanno la facoltà di considerare risolti di diritto, per quanto di rispettiva competenza, la Convenzione, ovvero il singolo Ordinativo di Fornitura.
2. In ogni caso, la Regione, nonché le Aziende Sanitarie Contraenti potranno, per quanto di rispettivamente competenza, risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a/r, la Convenzione ed i singoli Ordinativi di Fornitura, per quanto di rispettiva ragione, nei seguenti casi:
 - a) qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto delle dichiarazioni presentate dal Fornitore nel corso della procedura di gara di cui alle promesse,

- b) mancato adempimento delle prestazioni contrattuali a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nella Convenzione e nei suoi Allegati, ai sensi del precedente articolo 8;
 - c) mancata consegna dell'originale del documento comprovante la costituzione e/o incremento della cauzione definitiva oltre 5 (cinque) giorni solari dai termini stabiliti nel precedente articolo 19 comma 1, nonché per la mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 10 (dieci) giorni dal ricevimento della relativa richiesta da parte della Regione, ai sensi del precedente articolo 19, comma 8;
 - d) mancata copertura dei rischi durante tutta la vigenza della Convenzione e di ogni singolo Ordinativo di Fornitura, ai sensi del successivo articolo 23;
 - e) azioni giudiziarie per violazioni di diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui, intentate contro le Aziende Sanitarie Contraenti, ai sensi del successivo articolo 25;
 - f) negli altri casi di cui agli articoli: 8 (Condizioni della fornitura e limitazioni di responsabilità), 11 (Modalità e termini della fornitura), 12 (Verifica quali-quantitativa), 15 (Fatturazione e pagamenti), 16 (Trasparenza), 18 (Cauzione definitiva), 19 (Riservatezza), 22 (Danni responsabilità civile e polizza assicurativa), 23 (Brevetti industriali e diritti d'autore).
3. La Regione potrà inoltre, previa effettuazione delle verifiche che riterrà eventualmente necessarie, risolvere la Convenzione in seguito alla segnalazione da parte anche solo di una delle Aziende Sanitarie della risoluzione anche solo di uno degli Ordinativi di Fornitura.

4. In ogni caso, la Regione si riserva la facoltà, senza onere alcuno, di risolvere anticipatamente la Convenzione, in qualunque momento, qualora disposizioni legislative, regolamentari ed autorizzative non ne consentano la prosecuzione in tutto o in parte.
5. In tutti i predetti casi di risoluzione la Regione, anche su indicazione delle Aziende Sanitarie Contraenti, ha il diritto di ritenere definitivamente la cauzione definitiva, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di applicare una penale equivalente; la Regione e le Aziende Sanitarie potranno, inoltre, procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.

Articolo 21

Recesso

1. Le Aziende Sanitarie Contraenti hanno diritto, nei casi di:
 - a) giusta causa,
 - b) mutamenti di carattere organizzativo, quali, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, accorpamento o soppressione o trasferimento di uffici;
 - c) reiterati inadempimenti del Fornitore;di recedere unilateralmente da ciascun singolo Ordinativo di Fornitura, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al Fornitore con lettera raccomandata a.r..
2. Per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:
 - i) qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure

concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;

ii) qualora il Fornitore perda i requisiti minimi richiesti per l'affidamento di forniture ed appalti di servizi pubblici e, comunque, quelli previsti dal Bando di gara dal Disciplinare di gara relativi alla procedura attraverso la quale è stato scelto il Fornitore medesimo;

iii) qualora taluno dei componenti l'organo di amministrazione o l'amministratore delegato o il direttore generale o il responsabile tecnico del Fornitore siano condannati, con sentenza passata in giudicato, per delitti contro la Pubblica Amministrazione, l'ordine pubblico, la fede pubblica o il patrimonio, ovvero siano assoggettati alle misure previste dalla normativa antimafia;

iv) ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante la presente Convenzione e/o ogni singolo rapporto attuativo.

3. Dalla data di efficacia del recesso, il Fornitore dovrà cessare tutte le prestazioni contrattuali, assicurando che tale cessazione non comporti danno alcuno per le Aziende Sanitarie Contraenti.

4. In caso di recesso delle Aziende Sanitarie Contraenti il Fornitore ha diritto al pagamento delle prestazioni eseguite, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni contrattuali rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa anche di natura risarcitoria

ed a ogni ulteriore compenso o indennizzo e/o rimborso delle spese, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 cod. civ..

Articolo 22

Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa

1. Il Fornitore assume in proprio ogni responsabilità per infortunio o danni eventualmente subiti da parte di persone o di beni, tanto del Fornitore stesso quanto delle Aziende Sanitarie Contraenti e/o di terzi, in virtù dei prodotti oggetto della Convenzione e degli Ordinativi di Fornitura, ovvero in dipendenza di omissioni, negligenze o altre inadempienze relative alla sola esecuzione delle prestazioni contrattuali allo stesso fornitore riferibili, anche se eseguite da parte di terzi;
2. Il Fornitore, inoltre, dichiara di aver stipulato o comunque di essere in possesso di una polizza assicurativa, a beneficio anche delle Aziende Sanitarie Contraenti e dei terzi, per l'intera durata della Convenzione e di ogni Ordinativo di Fornitura, a copertura del rischio da responsabilità civile del medesimo Fornitore in ordine allo svolgimento delle attività di cui alla Convenzione ed ai singoli Ordinativi di Fornitura. In particolare detta polizza tiene indenni le Aziende Sanitarie Contraenti, ivi compresi i loro dipendenti e collaboratori, nonché i terzi per qualsiasi danno il Fornitore- nell'esecuzione delle attività di cui alla Convenzione ed ai singoli Ordinativi di Fornitura- possa arrecare alle Aziende Sanitarie Contraenti, ai loro dipendenti e collaboratori, nonché ai terzi. Il massimale della polizza assicurativa si intende per ogni evento dannoso o sinistro, purché sia reclamato nei 12 (dodici) mesi successivi alla cessazione

delle attività della medesima Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura e prevede la rinuncia dell'assicuratore, sia nei confronti della Regione che delle Aziende Sanitarie Contraenti, a qualsiasi eccezione, con particolare riferimento alla copertura del rischio anche in caso di mancato o parziale pagamento dei premi assicurativi, in deroga a quanto previsto dall'articolo 1902 cod. civ., di eventuali dichiarazioni inesatte e/o reticenti, in deroga a quanto previsto dall'art. 1893 cod. civ.. (ma non avevamo tolto tutte queste deroghe) Resta inteso che l'esistenza e, quindi, la validità ed efficacia della polizza assicurativa di cui al presente articolo è condizione essenziale, per le Aziende Sanitarie Contraenti e, pertanto, qualora il Fornitore non sia in grado di provare in qualsiasi momento la copertura assicurativa di cui si tratta la Convenzione ed ogni singolo Ordinativo di Fornitura si risolverà di diritto con conseguente ritenzione della cauzione prestata a titolo di penale e fatto salvo l'obbligo di risarcimento del maggior danno subito.

Articolo 23

Brevetti industriali e diritti d'autore

1. Il Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.
2. Qualora venga promossa nei confronti delle Aziende Sanitarie Contraenti una azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui prodotti acquistati, il

Fornitore si obbliga a manlevare e tenere indenne le Aziende Sanitarie Contraenti, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico delle medesime Aziende Sanitarie Contraenti.

3. Le Aziende Sanitarie Contraenti c/o la Regione si impegnano ad informare prontamente il Fornitore delle iniziative giudiziarie di cui al precedente comma; in caso di difesa congiunta, le medesime Aziende Sanitarie Contraenti e/o la Regione riconosco al Fornitore la facoltà di nominare un proprio legale di fiducia da affiancare al difensore dalle stesse scelto.
4. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti delle Aziende Sanitarie Contraenti, queste ultime, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, hanno facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto degli Ordinativi di Fornitura, per quanto di rispettiva ragione, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi erogati.

Articolo 24

Responsabili del Servizio

1. Il Fornitore, all'atto della stipula del presente atto, **si obbliga a nominare un Responsabile del Servizio che sarà il referente responsabile nei confronti della Regione**, nonché di ciascuna Azienda Sanitaria Contraente e, quindi, avrà **la capacità di rappresentare** ad ogni effetto il Fornitore.

2. Alla data dell'accettazione del presente atto il Fornitore dovrà inoltre rendere noto il nominativo, il numero di telefono e l'indirizzo di e-mail del Responsabile del Servizio.

Articolo 25

Nuove formulazioni e/o dosaggi

1. Il Fornitore si impegna ad informare periodicamente e tempestivamente le Aziende Sanitarie Contraenti e la Regione sulla evoluzione scientifica dei prodotti oggetto della Convenzione e delle conseguenti possibili variazioni da apportare alle forniture ed alla prestazione dei servizi oggetto della medesima Convenzione.
2. Le parti si impegnano, di conseguenza, ad apportare quelle modifiche che, di comune espresso accordo, dovessero essere valutate opportune alla Convenzione ed ai suoi allegati.

In ogni caso, qualora, nel corso della fornitura, per i nuovi orientamenti terapeutici, si rendesse necessario acquisire nuove formulazioni e/o dosaggi, sarà possibile procedere all'acquisto dalla ditta aggiudicataria, qualora disponga del dosaggio o della formulazione necessaria, con l'applicazione del medesimo sconto offerto per l'aggiudicazione della gara riportato nell'Allegato "D", ovvero da altra ditta, se il Fornitore non disponesse di tali formulazioni e/o dosaggi, con esclusione di qualsiasi possibilità di rivalsa da parte di quest'ultimo.

Eventuali, eccezionali **variazioni qualitative** nel corso di esecuzione del Contratto di Fornitura, dovranno essere preventivamente segnalate per iscritto e

potranno dare luogo a consegna solo previo parere favorevole della competente Commissione Farmaci.

Qualora nel corso della validità della Convenzione, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione ed immissione in commercio, con particolare riferimento a requisiti previsti dalla Farmacopea Ufficiale vigente e relativi aggiornamenti, o qualsiasi altra disposizione vigente in materia, il Fornitore è tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, giacenti nei magazzini delle Aziende Sanitarie, qualora ne fosse vietato l'uso.

Articolo 26

Foro competente

1. Per ogni controversia che dovesse insorgere in ordine alla validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione della Convenzione e per tutte le questioni relative ai rapporti tra il Fornitore e le Aziende Sanitarie Contraenti, è competente in via esclusiva il Foro di Roma.

Articolo 27

Trattamento dei dati, consenso al trattamento

1. Ai sensi di quanto previsto dalla legge 675/96 in tema di trattamento di dati personali, le parti dichiarano di essersi preventivamente e reciprocamente

informate prima dell'accettazione della presente Convenzione e della esecuzione dei singoli Ordinativi di Fornitura circa le modalità e le finalità dei trattamenti di dati personali che verranno effettuati per l'esecuzione della Convenzione medesima.

2. Ai fini della suddetta normativa, le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da una inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei.
3. La Regione esegue i trattamenti dei dati necessari alla esecuzione della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura, in ottemperanza ad obblighi di legge, ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa delle Aziende Sanitarie Contraenti. In ogni caso le Aziende Sanitarie Contraenti aderendo alla Convenzione con l'emissione dell'Ordinativo di Fornitura o con altre modalità, dichiarano espressamente di acconsentire al trattamento e all'invio da parte del Fornitore e/o delle singole Aziende Sanitarie dei dati relativi alla fatturazione, *rendicontazione e monitoraggio* per le finalità connesse all'esecuzione della Convenzione e dei singoli Ordinativi di Fornitura, in particolare, per quanto riguarda il monitoraggio dei consumi e del controllo della spesa totale, nonché l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili. I dati saranno trasmessi anche per via telefonica e/o telematica dal Fornitore alle Aziende Sanitarie Contraenti nel rispetto delle disposizioni di cui al D.Lgs. 13 maggio 1998, n. 171 e delle altre normative in vigore.

4. I trattamenti dei dati saranno improntati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza e nel rispetto delle misure di sicurezza.
5. Con l'accettazione della Convenzione, le parti dichiarano di essersi reciprocamente comunicate oralmente tutte le informazioni previste dall'art. 10 della medesima normativa, ivi comprese quelle relative ai nominativi del responsabile e del titolare del trattamento e le modalità di esercizio dei diritti dell'interessato previste dall'art. 13 della legge 675/96.

Articolo 28

Oneri fiscali e spese contrattuali

1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri anche tributari e le spese contrattuali relative alla Convenzione ed agli Ordinativi di Fornitura ivi incluse, a titolo esemplificativo e non esaustivo, quelli notarili, bolli, carte bollate, tasse di registrazione, ecc. ad eccezione di quelli che fanno carico alle Aziende Sanitarie Contratti per legge.
2. Il Fornitore dichiara che le prestazioni di cui trattasi sono effettuate nell'esercizio di impresa e che trattasi di operazioni soggette all'Imposta sul Valore Aggiunto, che il Fornitore è tenuto a versare, con diritto di rivalsa, ai sensi del D.P.R. n. 633/72; conseguentemente, alla Convenzione dovrà essere applicata l'imposta di registro in misura fissa, ai sensi dell'articolo 40 del D.P.R. n. 131/86, con ogni relativo onere a carico del Fornitore.

Articolo 29

Clausola finale

1. Il presente atto costituisce manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, qualunque modifica al presente atto non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto scritto, inoltre, l'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole della Convenzione e/o dei singoli Ordinativi di Fornitura non comporta l'invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.
2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento della Convenzione o dei singoli Ordinativi di Fornitura (o di parte di essi) da parte delle Aziende Sanitarie Contraenti non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti loro spettanti che le medesime parti si riservano comunque di far comunque valere nei limiti della prescrizione.
3. Con il presente atto si intendono regolati tutti i termini generali del rapporto tra le parti; in conseguenza esso non verrà sostituito o superato dagli eventuali accordi operativi attuativi o integrativi, quale ad esempio gli Ordinativi di Fornitura, e sopravviverà ai detti accordi continuando, con essi, a regolare la materia tra le parti; in caso di contrasti le previsioni del presente atto prevarranno su quelle degli atti di sua esecuzione, salvo diversa espressa volontà derogativa delle parti manifestata per iscritto.

Roma, li

LA REGIONE

IL FORNITORE

Il sottoscritto....., quale procuratore e legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., dichiara altresì di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate:

Art. 4 - Oggetto

Art. 5 – Utilizzazione della Convenzione

Art. 6 – Modalità di conclusione

Art. 7 - Durata

Art. 8 – Condizioni della fornitura e limitazione di responsabilità

Art. 9 – Obbligazioni specifiche del fornitore

Art.11 – Modalità e termini della fornitura

Art. 12 – Verifica quali-quantitativa

Art.13 – Ritiro dei prodotti da restituire o sostituire

Art.15 – Fatturazione e pagamenti

Art. 16 – Trasparenza

Art. 17 – Penali

Art. 18 - Cauzione definitiva

Art.19 – Riservatezza

Art.20 – Risoluzione

Art.21 - Recesso

Art.22 - Danni, responsabilità civile e polizza assicurativa

Art.23 - Brevetti industriali e diritti d'autore

Art.25 - Nuove formulazioni e/o dosaggi

Art.26 - Foro competente

IL FORNITORE

ALLEGATI

ALLEGATO A : ELENCO DEI PRODOTTI AGGIUDICATI E RELATIVI QUANTITATIVI
MASSIMI

ALLEGATO B : CAPITOLATO TECNICO

ALLEGATO C : OFFERTA TECNICA DEL FORNITORE

ALLEGATO D : OFFERTA ECONOMICA DEL FORNITORE

ALLEGATO E : AZIENDE SANITARIE LOCALI E AZIENDE SANITARIE OSPEDALIERE
DELLA REGIONE LAZIO CHE HANNO SOTTOSCRITTO L'ACCORDO IN
DATA _ / /



Il presente bando di gara
è composto di N 5 pagine

210
DEL 17 MAR 2003

BANDO DI GARA
Pubblico Incanto

1. **Amministrazione Aggiudicatrice:** Regione Lazio, nella qualità meglio specificata nelle premesse degli atti di gara, via Rosa Raimondi Garibaldi n. 7 - 00145 Roma, tel. 06.51686447, fax. 06.51684277, sito internet: www.regione.lazio.it-sezione_bandi_di_gara.

2a) **Procedura di aggiudicazione:** pubblico incanto ai sensi e per gli effetti dell'art. 9, comma 1, lettera a) d.lgs. n. 358/92 e s.m.i. per n. _____ lotti con aggiudicazione secondo le modalità di cui all'art. 19, comma 1, lettera a) del d.lgs. n. 358/92 e s.m.i.

2b) **Forma della fornitura:** acquisto di specialità medicinali per le Aziende USL ed Ospedaliere della Regione Lazio (di seguito Aziende Sanitarie); con l'aggiudicatario di ciascun lotto verrà stipulata una Convenzione, ai sensi dell'art. 59 della L. n. 388/2000, e dall'art. 6 della legge regionale n. 16/2001 e relativi atti attuativi, con la quale l'aggiudicatario medesimo si obbliga ad accettare gli ordinativi di fornitura emessi dalle Aziende Sanitarie, secondo le modalità indicate negli atti di gara.

Le Aziende Sanitarie che utilizzeranno la Convenzione saranno le sole ed esclusive responsabili per le obbligazioni derivanti dai singoli ordinativi di fornitura emessi da ciascuna di esse.

3a) **Luogo di esecuzione:** l'intero territorio della Regione Lazio, presso le sedi e gli uffici indicati negli ordinativi di fornitura emessi dalle Aziende Sanitarie.

3b) **Natura dei prodotti da fornire:** fornitura biennale di specialità medicinali, suddivisa in _____ lotti. Le modalità di fornitura sono indicate negli atti di gara.

3c) **Quantità dei prodotti:** la fornitura, per i quantitativi indicativi sotto elencati, ha un valore complessivo presunto di _____ IVA esclusa (inteso quale somma dei valori complessivi dei singoli lotti) ed è suddivisa come da elenco " Allegato A" al capitolato tecnico (Allegato 1 al disciplinare di gara)

I quantitativi previsti, che si devono intendere come puramente indicativi, non sono vincolanti né per le Aziende Sanitarie né per la Regione Lazio, in quanto l'effettivo consumo dei farmaci è subordinato a fattori variabili e circostanze legate alla natura particolare del bene ed alle esigenze del Servizio Sanitario Pubblico.

La fornitura dovrà quindi essere regolarmente eseguita sia per quantitativi minori che maggiori di quelli indicati per semplici voci.



3d) Offerte parziali e/o condizionate: non sono ammesse offerte condizionate, né offerte parziali o limitate ad una parte di un singolo lotto.

Le offerte per più lotti saranno soggette alle modalità indicate negli atti di gara.

4. Durata della Convenzione: La Convenzione ha durata 24 (ventiquattro) mesi e potrà essere prorogata fino ad ulteriori 6 (sei) mesi, su comunicazione scritta della Regione Lazio, così come disciplinato negli atti di gara.

5a) Indirizzo presso il quale possono essere richiesti gli atti di gara: Regione Lazio, all'indirizzo o fax di cui al punto 1, in orario di ufficio nei giorni feriali.

5b) Termine per la richiesta dei documenti: entro il termine delle ore 12,00 del giorno 08/05/2003.

5c) Pagamento per ottenimento documenti: il rilascio di copie dei documenti di gara è subordinato al pagamento di 0,10 euro a facciata per un totale di n. _____ facciate. Il richiedente dovrà eseguire preventivamente il versamento sul conto corrente postale n. 00785014 o conto corrente bancario n. 1/75 (ABI 3002-CAB 3300) intestati alla Regione Lazio, indicando la giusta causale ed allegando la ricevuta all'istanza per l'accesso agli atti.

6a) Termine ultimo per la ricezione delle offerte: entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12,00 del giorno 15/05/2003, pena l'esclusione dalla gara.

6b) Indirizzo al quale le offerte devono essere inviate: Regione Lazio, Via Rosa Raimondi Garibaldi n. 7-00145 Roma, Dipartimento Economico-Occupazionale, Direzione Regionale Bilancio e Tributi, Area 3B6.

6c) Lingua: italiana

7a) Persone ammesse ad assistere all'apertura delle offerte: il legale rappresentante del concorrente o persona munita di procura generale o speciale, come specificato nel disciplinare di gara.

7b) Data, luogo, ora dell'apertura delle offerte: La stazione appaltante procederà il giorno 21/05/2003 alle ore 10,00 all'apertura dei plichi per la verifica della documentazione ai fini dell'ammissione alla gara (busta n. 1) e nel giorno 28/05/2003 alle ore 10,00 all'apertura

delle sue offerte (busta n.3.). Le sedute di gara si svolgeranno presso gli Uffici della Regione Lazio, via R.R. Garibaldi n. 7-00145 Roma. L'Ufficio ove si svolgeranno le operazioni di gara verrà comunicato lo stesso giorno dall'Ufficio-passi regionale.

- 8) Eventuali cauzioni e garanzie:** cauzione provvisoria da prestarsi all'atto dell'offerta con le modalità e le condizioni stabilite negli atti di gara ed indipendentemente dal numero dei lotti per i quali si offre, pari ad € 5.000,00.
Inoltre l'aggiudicatario sarà tenuto a prestare cauzione/i definitiva/e, nonché idonea copertura assicurativa r.c., secondo le modalità e le condizioni stabilite negli atti di gara.
- 9) Pagamento:** a 60 giorni dalla data di ricezione (n. di protocollo in entrata dell'Azienda Sanitaria) della fattura
- 10) Raggruppamento di Imprese:** per ciascun lotto è ammessa la partecipazione di imprese temporaneamente raggruppate o raggruppande (di seguito per brevità R.T.I.) con l'osservanza della disciplina di cui all'art. 10 d. lgs. N. 358/92, di Consorzi di Imprese, ovvero, per le Imprese stabilite in altri paesi membri dell'UE, nelle forme previste nei paesi di stabilimento.
Non è ammesso che un'impresa partecipi singolarmente e quale componente di un R.T.I. o Consorzio, pena l'esclusione dal lotto dell'impresa medesima, nonché dal R.T.I. o Consorzio alla quale l'impresa partecipa.
- 11) Condizioni minime di partecipazione:** per ogni lotto, ciascun concorrente, pena l'esclusione dalla gara, deve soddisfare, oltre a quanto stabilito nel Disciplinare di gara, le seguenti condizioni minime:
- a) essere in regola con gli obblighi previsti dalla normativa sul diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge n. 68/1999,
 - b) essere iscritto per attività relative alla presente fornitura nel Registro delle Imprese o in uno dei registri professionali o commerciali dello Stato di residenza, se si tratta di uno Stato dell'UE, in conformità con quanto previsto dall'art.12 del D.Lgs. 358/1992 s.m.i., e di essere in possesso di tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e/o commercializzazione dei prodotti offerti,
 - c) di non trovarsi in alcuna delle condizioni previste dall'art.11, comma 1, lettere a, b, c, d, e, f del D.Lgs. 358/1992 s.m.i.;
 - d) aver realizzato nell'ultimo triennio un fatturato globale d'impresa, al netto dell'IVA, complessivamente non inferiore al doppio del valore complessivo presunto del lotto per

cui si partecipa, oppure presentazione di referenza bancaria rilasciata da istituto di credito autorizzato, in originale, con data successiva alla pubblicazione del bando ed espressamente indirizzata alla Regione Lazio,

- e) aver realizzato nell'ultimo triennio un fatturato specifico, al netto dell'IVA, relativo a forniture analoghe a quella del lotto cui si partecipa, non inferiore al valore complessivo presunto del lotto cui si partecipa, oppure presentazione di referenza bancaria rilasciata da istituto di credito autorizzato, in originale, con data successiva alla pubblicazione del bando ed espressamente indirizzata alla Regione Lazio.

Per ultimo triennio si intende quello comprensivo degli ultimi tre esercizi finanziari il cui bilancio sia stato approvato al momento della pubblicazione del Bando.

R.T.I. e Consorzi dovranno osservare, a pena di esclusione, le condizioni minime stabilite nel Disciplinare di gara.

Non è ammessa la partecipazione di imprese, anche in R.T.I. o Consorzio, che abbiano rapporti di controllo, ai sensi dell'art. 2359 c.c, con altre imprese che partecipano singolarmente o quali componenti di R.T.I. o Consorzi, pena l'esclusione dalla gara sia dell'impresa controllante che delle imprese controllate, nonché dei R.T.I. o Consorzi ai quali le imprese eventualmente partecipino. Detto ultimo divieto vale solo per le offerte presentate nell'ambito dello stesso lotto e non opera quando le offerte si riferiscono a lotti differenti.

Sono altresì escluse dalla gara le imprese concorrenti coinvolte in situazioni oggettive lesive della *par condicio* fra concorrenti e/o lesive della segretezza delle offerte e/o lesive della concorrenza del mercato.

12) Periodo di tempo durante il quale l'offerente è vincolato alla propria offerta: 180

(centottanta) giorni solari a decorrere dalla data di scadenza del termine di ricevimento delle offerte.

13) criterio di aggiudicazione: ogni singolo lotto, ai sensi dell'art. 19, comma 1, lettera a) d. lgs.

358/92 e s.m.i. al prezzo più basso, determinato come meglio specificato negli atti di gara.

La Regione Lazio si riserva la facoltà di: a) non procedere all'aggiudicazione nel caso in cui nessuna delle offerte presentate per lotto venga ritenuta idonea; b) procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida (per lotto); c) aggiudicare anche solo uno o più lotti; d) sospendere o non aggiudicare la gara, senza alcun diritto del/dei partecipanti alla procedura di richiesta risarcimenti e/o indennità;

14) Varianti: non sono ammesse varianti

15) Altre indicazioni: le modalità di presentazione delle offerte, le ulteriori cause di esclusione dalla gara e la altre informazioni sono contenute negli atti di gara.

Eventuali informazioni complementari e/o chiarimenti sul Bando potranno essere richiesti esclusivamente per iscritto alla Regione Lazio, all'indirizzo di cui al punto 1), anche solo via fax al seguente numero 06.51684277, nella persona della dr.ssa Teresa Franco, quale responsabile del procedimento, entro e non oltre l'08/05/2003 e le risposte saranno inviate esclusivamente al richiedente, tramite raccomandata o a mezzo fax e saranno disponibili per tutti i concorrenti sul sito www.regione.lazio.it-sezione bandi di gara.

16) Avviso di preinformazione: --

17) Data di spedizione del Bando: 18/03/2003

18) Data di ricezione del Bando: 18/03/2003

