



**ISTITUTO TUMORI “GIOVANNI PAOLO II”
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA
A CARATTERE SCIENTIFICO
ENTE DI DIRITTO PUBBLICO
Via S. Hahnemann,10 – 70126 BARI
P.IVA 00727270720**

**ELENCO DI RISPOSTE ALLE RICHIESTE DI CHIARIMENTI PROCEDURA APERTA
PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MEDICINALI, EMODERIVATI E
VACCINI – CIG.N.01205508FF**

**Le Aziende Concorrenti sono esonerate dalla presentazione dell’elenco delle richieste di
chiarimenti pervenute e relative risposte, previsto dall’art.3 DOCUMENTAZIONE
AMMINISTRATIVA – punto K. del Disciplinare di Gara.**

1) *D: E’ possibile fornire un’auto dichiarazione ai sensi del DPR 445/2000 in sostituzione della certificazione latex free di cui all’art.4 punto 3) del disciplinare di gara?*

R: Le certificazioni relative alla dichiarazione “latex free” possono essere sostituite da una attestazione, nella forma di autocertificazione ai sensi del DPR n.445/2000, da rendersi da parte del Rappresentante Legale o da parte del Direttore Tecnico Responsabile o del Direttore del Controllo di Qualità Interno del Processo Produttivo, che indichi chiaramente la presenza o l’assenza di lattice.

2) *D: Per la costituzione del deposito cauzionale provvisorio, si deve moltiplicare il costo totale (all.1) dei lotti offerti per i tre anni di fornitura e sul totale ottenuto calcolare il 2%?*

R: Metodo di calcolo della cauzione provvisoria: considerato il costo totale su base annua dei prodotti in gara (costo riportato nell’ultima colonna dell’allegato 1 - “Scheda Fabbisogno” al capitolato speciale d’oneri), va operata la somma dei costi totali su base annua relativi ai prodotti offerti; la sommatoria risultante va moltiplicata per 3 anni (periodo di vigenza contrattuale); sul risultato della moltiplicazione va calcolato il 2% o l’1% nel caso in cui ricorrano le condizioni previste dall’art.75, comma 7 del D. LGS. n.163/2006.

3) *D: All’art.4 documentazione tecnica si richiede che tale documentazione sia raccolta in volume (non fascicolato e con dorso incollato). Cosa si intende esattamente?*

R: la documentazione tecnica può essere presentata in uno o più volumi raccolti con il sistema della spirale ed accompagnati ciascuno da una distinta riepilogativa contenente l’elenco dei documenti in essi raccolti numerati progressivamente pagina per pagina.

4) *D: Nell’elenco dei medicinali la colonna costo unitario è da considerarsi come base d’asta?*

R: I prezzi dell’allegato prodotti rappresentano i prezzi pagati da questo Istituto nell’ultimo anno per l’acquisto dei prodotti in questione. Non devono essere

considerati come prezzi a base d'asta, ma unicamente quali parametri per il calcolo dell'importo presuntivo totale su base annua di ciascuna voce, necessari, a loro volta, per il calcolo del deposito cauzionale provvisorio.

5) *D: Deve essere restituito firmato per accettazione ed eventualmente compilato anche il contratto di somministrazione?*

R: Lo schema di contratto di somministrazione, costituente parte integrante e sostanziale del capitolato speciale d'oneri, deve essere firmato per accettazione ma non va compilato.

6) *D: Quali sono i prodotti per i quali bisogna indicare il prezzo offerto per ml./mg. Iva esclusa?*

R: l'elenco dei prodotti per i quali bisogna indicare il prezzo offerto per millilitro/milligrammo IVA esclusa è riportato nell'art.11 (MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE) del Disciplinare di Gara.

7) *D: Cosa si intende per sub lotti?*

R: Il termine "sub lotti" è adoperato nella documentazione di gara in oggetto quale sinonimo di "voci". Il termine "voci" va inteso nel senso di cui al Punto VI.3) INFORMAZIONI COMPLEMENTARI del Bando di Gara (L'appalto in lotto unico è suddiviso in n.478 voci. L'aggiudicazione avverrà per singola voce. Le offerte possono essere presentate per una o più voci.....omissis.....);

8) *D: La documentazione tecnica può essere presentata in più volumi raccolti con il sistema della spirale ed accompagnati ciascuno da una distinta riepilogativa contenente l'elenco dei documenti in esso raccolti, numerati progressivamente pagina per pagina?*

R: E' consentito che la documentazione tecnica venga presentata in più volumi raccolti con il sistema della spirale ed accompagnati ciascuno da una distinta riepilogativa contenente l'elenco dei documenti in essi raccolti numerati progressivamente pagina per pagina.

9) *D: Relativamente all'art.4 del Disciplinare di gara punto 3) "Certificazione che indichi chiaramente la presenza o l'assenza di lattice", è sufficiente una dichiarazione o cosa di specifico va presentato?*

R: Le certificazioni relative alla dichiarazione "latex free" possono essere sostituite da una attestazione, nella forma di autocertificazione ai sensi del DPR n.445/2000, da rendersi da parte del Rappresentante Legale o da parte del Direttore Tecnico Responsabile o del Direttore del Controllo di Qualità Interno del Processo Produttivo, che indichi chiaramente la presenza o l'assenza di lattice.

10) *D: Tutta la documentazione di gara (offerta e dichiarazioni), in casi di SRL possono essere firmate da un Amministratore delegato con potere di firma che dichiara per sé e gli altri legali rappresentanti?*

R: La documentazione di gara (offerta e dichiarazione) deve essere presentata e sottoscritta da persona munita del potere legale di rappresentanza che abbia la capacità giuridica di obbligarsi o di impegnare la società/ditta che rappresenta;

11) *D: Per la presente gara è prevista la campionatura?*

R: Per la presente gara non è prevista campionatura.

12) *D: Bisogna far firmare tutte le schede fabbisogno che sono parte integrante del capitolato, oppure solo le pagine dei lotti per i quali si partecipa?*

R: Vanno firmate tutte le schede fabbisogno in quanto l'allegato n.1 "Elenco medicinali emoderivati e vaccini" costituisce parte integrante e sostanziale del capitolato speciale d'oneri.

13) *D: Il costo unitario del lotto 360 (Pemetrexed) di € 1,14 è inadeguato rispetto al prezzo di cessione del farmaco che è pari a € 1.140,00. La cauzione provvisoria deve essere prestata calcolando l'importo corretto?*

R: Il costo unitario del lotto 360 (PEMETREXED) è in effetti pari ad € 1.140,00 e non già € 1,14 come erroneamente riportato nell'elenco dei prodotti in gara; pertanto, la cauzione provvisoria deve essere prestata calcolando l'importo corretto:

14) *D: Per quanto riguarda la documentazione tecnica richiesta relativa ai sistemi di qualità, è corretto presentare un'auto dichiarazione in virtù del fatto che i farmaci non sono assoggettati alla normativa internazionale UNI EN ISO 9000(9001 o 9002)?*

R: E' consentito presentare una auto dichiarazione relativa ai sistemi di qualità di cui all'art. 4, punto sub) 4. del disciplinare di gara.

15) *D: E' possibile mantenere il deposito cauzionale provvisorio già costituito con validità 180 gg. a partire dal 30 giugno 2008 (vecchia scadenza di gara), mantenendo l'impegno di cui all'art.75, comma 5 del D.Lgs.163/06 ?*

R: è possibile mantenere il deposito cauzionale provvisorio già costituito con validità 180 gg. a partire dal 30/06/2008, mantenendo l'impegno di cui all'art. 75, comma 5 del D. Lgs. N. 163/06.

16) *D: In riferimento all'art.4 documentazione tecnica punto) 2, si chiede chiarimento in merito alla mancata presentazione della lettera H) relativamente ad alcune delle specialità medicinali offerte.*

R: Per quanto attiene la documentazione tecnica di cui all'art.4, punto 2., si precisa che la mancata presentazione della documentazione di cui alla lettera h) (referenze scientifiche o lavori per esteso o altro materiale pertinente), non verrà considerata da questa Stazione Appaltante come elemento determinante l'esclusione dell'offerta, trattandosi di documenti integrativi e non costitutivi dell'offerta tecnica.

- 17) *D: Chiarimento sul lotto 142 Doxorubicina cloridrato, in quanto risulta mancante nella casella dosaggio e nella casella quantità la formulazione da 200 mg. Per la quale è menzionato esclusivamente il costo unitario senza IVA ed il costo totale senza IVA.*

R: Tabella relativa al lotto n°142

N° LOTTO	PRINCIPIO	DOSAGGIO	FORMA FARMACEUTICA	QUANTITA' ANNUA	COSTO UNITARIO (senza IVA)	COSTO TOTALE (senza IVA)
142	DOXORUBICINA CLORIDRATO	200 mg	flac ev	50	€ 212,035	€10601,75
		50 mg		200	€ 50,509	€10101,8
		10 mg		50	€ 6,501	€ 325,05

- 18) *D: Se la società concorrente non è in possesso di certificazione dei sistemi di qualità non può partecipare alla gara?*

R: Il non possesso della certificazione dei sistemi di qualità non comporta l'esclusione dalla gara. Va comunque presentata una dichiarazione circa il non possesso della suddetta certificazione.

- 19) *D: All'art.4, punto 2, lettera d) del disciplinare di gara si chiede la presentazione di copia di eventuali registrazioni o certificazioni esterne. E' possibile avere delle delucidazioni sulla suddetta richiesta?*

R: Per quanto attiene la documentazione tecnica di cui all'art.4, punto 2., si precisa che la mancata presentazione della documentazione di cui alla lettera c) copia eventuali registrazioni o certificazioni esterne, non verrà considerata da questa Stazione Appaltante come elemento determinante l'esclusione dell'offerta, trattandosi di documenti integrativi e non costitutivi dell'offerta tecnica.

- 20) *D: In base a quanto stabilito dall'AIFA con determinazione del 28.02.08 (G.U. n.79 del 3 aprile 2008), il nuovo prezzo di cessione ospedaliera della specialità Immunoglobulina e.v. è di 50,40 €-g. Premesso ciò, si chiede di verificare i costi applicati per i seguenti lotti:*

n.234 Immunoglobulina normale e.v. 10 gr. costo unitario € 270,00

n.235 Immunoglobulina normale e.v. 5 gr. costo unitario € 190,00

n.236 Immunoglobulina normale e.v. 1 gr. costo unitario € 46,12

R: I costi applicati rappresentano i prezzi pagati da questo Istituto nell'ultimo anno per l'acquisto dei prodotti in questione. Detti costi non devono essere considerati come prezzi a base d'asta, ma unicamente quali parametri per il calcolo dell'importo presuntivo totale su base annua di ciascuna voce, necessari, a loro volta, per il calcolo del deposito cauzionale provvisorio.

- 21) *D: Relativamente alla presentazione del certificato della CCIA o auto dichiarazione sostitutiva completa di nulla osta antimafia, si chiede se la dichiarazione antimafia possa essere presentata da un Procuratore che dichiara sotto la propria responsabilità anche in nome dei rappresentanti legali della società oppure se la dichiarazione stessa debba essere presentata da ogni nominativo.*

R: la dichiarazione antimafia, di cui alla DICHIARAZIONE UNICA - A) REQUISITI DI ORDINE GENERALE (art.38 D. LGS. n.163/2006) - punto 2), può essere resa dal dichiarante, sotto propria responsabilità, anche in nome delle altre figure societarie di cui al citato punto 2).

22) *D: Essendo i prodotti offerti identificabili nella categoria farmaci e quindi regolarmente dotati di autorizzazione all'emissione in commercio (AIC), si chiede se in sostituzione delle copie dei decreti, sia possibile produrre dichiarazioni ai sensi del DPR 445/2000 indicanti tutti i codici di autorizzazione per tutti i prodotti offerti.*

R: In sostituzione delle copie dei decreti di autorizzazione all'immissione in commercio (A.I.C.), è consentito presentare dichiarazioni, rese ai sensi del DPR n. 445/2000, indicanti tutti i codici di autorizzazione per tutti i prodotti offerti.

23) *D: Si chiede di poter ricevere chiarimenti circa le voci non ben identificabili dell'allegato 1.*

R: Si è proceduto a pubblicare sul sito web una edizione dell'allegato 1 al capitolato speciale d'onori – Scheda fabbisogno, che consenta la lettura corretta di detto elenco.

24) *D: Al punto 2) rif. c) dell'art.4 della documentazione tecnica viene chiesta copia delle registrazioni del Ministero della Salute (se previste), intendete le copie dei Decreti AIC rilasciate dal Ministero della Salute, anche se i farmaci da noi offerti sono presenti sul mercato da molto tempo?*

R: Relativamente al quesito inerente l'art.4 , punto 2) rif. c, si precisa che il riferimento è alle copie dei decreti A.I.C. rilasciate dal Ministero della Salute. Si fa presente, al riguardo, che in sostituzione delle copie dei decreti di autorizzazione all'immissione in commercio (A.I.C.), è consentito presentare dichiarazioni, rese ai sensi del DPR n. 445/2000, indicanti tutti i codici di autorizzazione per tutti i prodotti offerti.

25) *D: Al punto 2) rif.i) e j) dell'art.4 della documentazione tecnica si chiede destinazione d'uso e composizione chimico-fisica dei prodotti offerti. Per questi punti si possono rimandare queste informazioni alle relative schede tecniche dei prodotti offerti?*

R: Relativamente al quesito inerente l'art.4 punto 2) rif. i (destinazione d'uso) e rif. j (composizione chimico-fisica dei prodotti offerti), si riterrà sufficiente quanto riportato nelle schede tecniche e/o prospetti illustrativi dei prodotti offerti.

26) *D: Si chiede conferma dell'esattezza del codice CIG relativo alla gara in oggetto.*

R: si conferma che il codice identificativo della presente gara è il seguente: CIG 01205508FF

27) *D: Fideiussione bancaria provvisoria: circa l'impegno del garante a rinnovare la garanzia nel caso in cui alla sua scadenza (cioè 180 gg. dalla data di presentazione della stessa 30.06.2008) non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione, dobbiamo considerare ulteriori 180 gg.?*

R: “Circa l’impegno del garante a rinnovare la garanzia nel caso in cui alla sua scadenza (cioè 180 giorni dalla data di presentazione della stessa 30/06/2008) non sia ancora intervenuta l’aggiudicazione”: vanno considerati ulteriori 180 giorni.

28) *D: Art.4 punto 2) lettera d): abbiamo copia fotostatica dell’autorizzazione rilasciata dall’AIFA (autorizzazione alla produzione). E’ corretto? Deve essere in copia conforme all’originale?*

R: relativamente al quesito inerente l’art.4, punto 2, lettera d), saranno accettate sia copie fotostatiche delle autorizzazioni rilasciate dell’AIFA (Autorizzazione alla produzione) che dichiarazioni, rese ai sensi del DPR n.445/2000, indicanti i codici di autorizzazione.

29) *D: Art.4, punto 2, lettere g), i), j): abbiamo preparato una dichiarazione dove diciamo che quanto richiesto ai succitati punti è indicato nella scheda tecnica di ogni prodotto. E’ corretto?*

R: Relativamente al quesito inerente l’art.4, punto 2, lettere g,i,j), è accettata la dichiarazione che rinvia a quanto riportato nella scheda tecnica di ogni prodotto offerto.

30) *D: Art.4, punto 2), lettera h): abbiamo inserito una relazione riguardante i processi di produzione di quanto offerto. E’ sufficiente?*

R: relativamente al quesito inerente l’art.4, punto 2, lettera h), è considerata sufficiente una relazione riguardante i processi di produzione di quanto offerto.

31) *D: Art.4, punto 4): non siamo in possesso di certificazione UNI CEI ISO 9000 o similari. Possiamo fare una dichiarazione circa il non possesso e comunque fare riferimento alla succitata certificazione AIFA?*

R: Relativamente al quesito inerente l’art.4, punto 4, è accettata una dichiarazione che, con riferimento alla certificazione AIFA di autorizzazione alla produzione, attesti il non possesso di certificazione UNI CEI ISO 9000 (o similari) dei sistemi di qualità e sicurezza del prodotto.

32) *D: Documentazione tecnica: invece delle dichiarazioni, è possibile allegare alla scheda tecnica il foglietto illustrativo dove riporta la ditta produttrice e lo stabilimento di produzione?*

R: Relativamente al quesito inerente l’art.4, punto 2, lettera b), è accettata una documentazione, da allegare alla scheda tecnica, che indichi la ditta produttrice e lo stabilimento di produzione dei prodotti offerti.

33) *D: Le eventuali richieste di chiarimenti con relative risposte da restituire sottoscritte, si intendono solo le nostre o anche quelle delle altre aziende?*

R: L’eventuale elenco di cui all’art.3, punto K. , deve intendersi riferito alla totalità delle richieste di chiarimenti fatte pervenire dalle aziende ed alle relative risposte.

34) *D: Il contratto di somministrazione è da restituire sottoscritto?*

R: Lo schema di contratto di somministrazione, costituente parte integrante e sostanziale del capitolato speciale d’oneri, deve essere firmato per accettazione ma non va compilato.

35) *D: La dichiarazione relativa alle giustificazioni, ex art.86 del D.LGS. 163/2006 in che busta deve essere inserita?*

R: La dichiarazione ex art. 86 e 87 del D. Lgs. n.163/2006 deve essere inserita nella busta contenente l'offerta economica.

36) *D: Art.4) documentazione tecnica, punto 2) disciplinare di gara:*

punto b): per ditta produttrice si intende quella del prodotto finito?

punto c): copia della registrazione? Va bene la G.U. di pubblicazione?

punto d): copia eventuali registrazioni o certificazioni esterne – cosa intendete?

punto f): validità minima garantita... - Va bene una dichiarazione?

punto g): le condizioni di conservazione dei prodotti sono indicate sulla scheda tecnica – Vi facciamo una dichiarazione rimandandovi alla stessa?

punto h): referenze scientifiche ed altro? Vanno bene solo le schede tecniche?

punto i): destinazione d'uso??? I medicinali sono solo ad uso umano.

punto j): vedi punto g).

R: Relativamente ai quesiti inerenti l'art.4, punto 2 del disciplinare di gara, si specifica che: punto b) per ditta produttrice si intende quella del prodotto finito; punto c) in sostituzione delle copie delle registrazioni rilasciate dal Ministero della Salute, è consentito presentare dichiarazioni, rese ai sensi del DPR n. 445/2000, indicanti tutti i codici di autorizzazione per tutti i prodotti offerti; punto f) è accettata una dichiarazione; per i punti d) – g) – h) – i) – j) si riterrà sufficiente quanto riportato nelle schede tecniche e/o prospetti illustrativi dei prodotti offerti.

37) *D: Allegato 1) istanza di partecipazione – art.a) punti 4) e 5): non esistono i presupposti affinché queste due richieste vengano confermate per cui riteniamo di non compilarle. E' corretto?*

R: Relativamente al quesito inerente l'Allegato 1 Istanza di Partecipazione – Art. A) punti 4) e 5): si conferma che le dichiarazioni relative vanno rese.

38) *D: Elenco molecole: costo totale senza Iva: alcuni importi sono sbagliati. Lotto 41 (importo calcolato € 4,00 e non €4,300), lotto 45 (importo calcolato €270,00 e non € 265,00). Se l'importo ottenuto viene diviso per il numero della quantità annua, l'importo unitario così ottenuto risulta differente da quello da voi indicato. Chiediamo a questo proposito maggiori ragguagli.*

R: Si conferma che: lotto 41= costo unitario: € 0,043; importo calcolato per 100 pezzi annuali: € 4,3; lotto 45= costo unitario: € 0,26568; importo calcolato per 1000 pezzi annuali: € 265,68.

39) *D: Disciplinare di gara – art.4) – punto 4): la nostra società non è in possesso del certificato di qualità secondo la normativa CEI (UNI EN ISO 9000) e, non essendo produttori diretti, ogni ditta produttrice ha il proprio laboratorio di qualità con il rispettivo responsabile. Possiamo allegare una dichiarazione di quanto comunicato?*

R: Relativamente al quesito inerente l'art.4, punto 4 è accettata una dichiarazione che, con riferimento alla certificazione AIFA di autorizzazione alla produzione, attesti il non possesso di certificazione UNI CEI ISO 9000 (o similari) dei sistemi di qualità e sicurezza del prodotto.

40) *D: Il modulo contratto di somministrazione per la fornitura di medicinali, emoderivati e vaccini vi deve essere restituito? Se la risposta è affermativa, in quale busta va inserito? Il modulo deve essere anche compilato o è sufficiente la doppia firma nell'ultima pagina?*

R: Lo schema di contratto di somministrazione, costituente parte integrante e sostanziale del capitolato speciale d'oneri, deve essere restituito debitamente sottoscritto in ogni pagina dal legale rappresentante del concorrente, con la dicitura "per accettazione" con timbro e sigla; non deve essere compilato; il predetto schema va inserito nella busta contenente la documentazione amministrativa.

41) *D: Il firmatario dell'offerta è il Procuratore speciale: possiamo allegare una fotocopia della procura del firmatario allegando un'auto dichiarazione che è copia conforme?*

R: E' accettata una fotocopia della procura speciale del firmatario, allegando una auto dichiarazione, resa ai sensi del DPR n.445/2000, che trattasi di copia conforme all'originale.

42) *D: Disciplinare di gara, art.4), punto 2), lettera d): è sufficiente comunicarvi la referenza bibliografica del prodotto offerto e/o inviarvi l'abstract dei lavori?*

R: E' sufficiente comunicare la referenza bibliografica del prodotto offerto.

43) *D: Relativamente al pagamento di €100,00 dovuto per il CIG, si chiede di poter effettuare tale pagamento all'Autorità di Vigilanza sui Lavori Pubblici, con versamento on-line sul sito Internet: <http://riscossione.avlp.it> e di allegare poi la ricevuta e la conferma di pagamento del bollettino trasmesso dal sistema di riscossione, alla documentazione amministrativa di gara, come prova dell'avvenuto pagamento.*

R: Si autorizza ad effettuare il pagamento della contribuzione di € 100,00 mediante versamento on-line sul sito Internet: <http://riscossione.avlp.it>. Si precisa, altresì, che la ditta è tenuta ad accludere alla documentazione amministrativa di cui all'art.3 del disciplinare di gara, idonea certificazione attestante il corretto pagamento del contributo all'AVCP. La mancata certificazione del pagamento dovuto costituirà motivo di esclusione dalla gara.

44) *D: Essendo nella situazione di collegamento e controllo, ai sensi dell'art.2359 del c.c., con la società "Y", la società "X" chiede se possa partecipare alla gara in oggetto, presentando offerta per lotti differenti rispetto alla società "Y".*

R: La società "X" può partecipare alla gara in oggetto, a condizione che presenti offerta per lotti differenti rispetto a quelli per i quali concorre la società "Y". Il mancato rispetto della suddetta condizione comporterà l'esclusione di entrambe le aziende dalla procedura aperta di cui trattasi.

45) *D: Con riferimento alla entità degli interessi di mora di cui all'art.25 "modalità di pagamento" del capitolato speciale d'oneri, si chiede di voler specificare se la non accettazione della clausola suddetta comporti l'esclusione dalla gara.*

R: Fatto salvo quanto disposto a tal riguardo dal D. Lgs. n. 231 del 23/10/2002, la non accettazione della clausola prevista all'art. 25 del capitolato speciale d'onere, relativa alle modalità di riconoscimento della misura degli interessi di mora, non comporterà l'esclusione dalla gara di cui trattasi.

46) D: *Con riferimento alle modalità di aggiudicazione come di seguito specificate:*

Art.11 del disciplinare di gara: l'aggiudicazione avverrà per singola voce e sarà effettuata, ai sensi dell'art.83 del D.Lgs.163/2006, in base al criterio del prezzo più basso. (omississ...)Per la voce n.383 OXALIPLATINO i due dosaggi da 200 mg. E da 100 mg. vanno considerati come singola voce di gara e l'aggiudicazione avverrà secondo il criterio prezzo/mg. (omississ...).

Si rileva che tale procedura identifica di fatto un unico fornitore e determina ostacolo alla presentazione della relativa offerta.

R: Si ribadisce che la scelta dell'aggiudicazione come singola voce di gara, pur con diversi dosaggi, è stata dettata dalla necessità di assicurare la compatibilità degli eccipienti e la stabilità del prodotto finale allestito presso l'Unità di Manipolazione Centralizzata Antitumorali.

47) D: *Se codesto rispettabile Ente intende pubblicare le risposte ai quesiti posti, in quali tempi provvederà a pubblicare e se rimane fermo l'obbligo di allegarle ai documenti di gara firmate per accettazione.*

R: La pubblicazione delle risposte ai quesiti posti è prevista che avvenga entro il giorno 10 luglio p.v. Rimane fermo l'obbligo di allegarle ai documenti di gara firmate per accettazione.

48) D: *Si chiede di verificare alcuni costi unitari inseriti nell'elenco dei farmaci, in particolare:*

lotto n.300) METOTREXATO 50 mg. € 60,00 – METOTREXATO 500 mg. € 12,09

lotto n.351) PACLITAXEL 300 mg. € 77,49 – PACLITAXEL 100 mg. € 210,00

R: il costo unitario del METOTREXATE 50 mg (voce n. 300) è pari ad € 1,25 e non già € 60,00 come erroneamente inserito nell'elenco gara; si conferma la correttezza del costo unitario del METOTREXATE 500 mg (voce n. 300) pari ad € 12,09; il costo unitario del PACLITAXEL 300 mg (voce n. 351) è pari ad € 77,46 e non già € 77,49 come erroneamente inserito nell'elenco gara; si conferma la correttezza del costo unitario del PACLITAXEL 100 mg (voce n. 351) pari ad € 210,00.