



UFF/SETT/AREA Richiedente

Agenzia Italiana del Farmaco

Prot. 0048050-A del 20/04/2021

AIFA



168317387

A:

Ufficio Contabilità e Bilancio

pc:

se si tratta di Appalto/concessione, barrare:

- ☐ Ufficio Attività negoziale e gestione Patrimonio

se si tratta di Accordo tra PA, barrare:

- ☐ Segreteria Tecnica Istituzionale della Direzione Generale

## **RICHIESTA ACQUISTI PREVISTI NEL BUDGET**

**Struttura richiedente:** *Ufficio Monitoraggio della Spesa e Rapporti con le Regioni*

**Centro di costo:** *indicare solo se diverso dalla Struttura richiedente*

**Tipologia acquisto richiesto:**

- ☐ BENI  
☒ X SERVIZI  
☐ LAVORI

### **DESCRIZIONE DELL'ACQUISTO RICHIESTO**

*(specificare se si tratta di Accordo tra PA ex art. 15 L. 241/1990)*

Fornitura di analisi relative agli acquisti di medicinali nei principali paesi europei

**Nome fornitore affidatario se individuato dalla Struttura richiedente:**

IQVIA midas

**Nome operatori da invitare a gara se individuati dalla Struttura richiedente:**

**Durata prevista dell'acquisto:** Dal: 15/05/2021 Al: 15/07/2021

**Acquisto da reiterare nel tempo** *(barrare NO se acquisto una tantum):*

- ☒ X SI  
☐ NO

### **MOTIVI DELLA RICHIESTA DI ACQUISTO**

*(Es: carenza di professionalità/strutture interne; l'acquisto non si sovrappone ad altri già effettuati; etc.)*

Irreperibilità dei dati attraverso i flussi informativi disponibili presso l'Agenzia Italiana del Farmaco. Analogamente all'anno precedente, i dati acquistati consentiranno di effettuare il confronto tra i principali paesi europei in termini di:

1. Spesa farmaceutica totale, territoriale ed ospedaliera
2. Consumi farmaceutici totale, territoriale ed ospedaliera
3. Prezzi in regime di assistenza territoriale ed ospedaliera
4. Distribuzione percentuale della spesa farmaceutica (totale, territoriale ed ospedaliera) per il I livello ATC
5. Primi dieci principi attivi in Italia: rango per spesa totale, territoriale, ospedaliera 2020
6. Distribuzione percentuale della spesa farmaceutica 2020 per i farmaci a brevetto scaduto

Inoltre, in aggiunta a quanto prodotto nell'anno precedente verranno predisposte le seguenti analisi:

7. Distribuzione percentuale dei consumi (totali, territoriali ed ospedalieri) per il I livello ATC
8. Primi dieci principi attivi in Italia: rango per consumo totale, territoriale, ospedaliera 2020
9. Penetrazione di farmaci biosimilari e biologici nei diversi paesi
10. Analisi triennale sulla spesa farmaceutica di farmaci orfani
11. Consumi Farmaceutici Europei per la gestione della Pandemia
12. Incidenza della spesa farmaceutica pubblica sul PIL nazionale

**Spesa prevista (I.V.A. ed oneri esclusi): 35.000 EURO**

**URGENZA:**

☒ SI

☐ NO

**MOTIVI DELL'EVENTUALE URGENZA**

Pubblicazione delle analisi nel rapporto Osmed 2020, che è previsto entro metà luglio

**ALLEGATI:**

- ☐ **Bozza di capitolato tecnico** per acquisti che necessitano di particolari competenze tecniche
- ☐ **Relazione tecnica ex CAD** per l'acquisizione di beni e servizi ICT
- ☐ **Autorizzazione STDG e nulla osta CB** per acquisti non ricompresi nella programmazione biennale degli acquisti

In caso di fornitore affidatario indicato dalla Struttura richiedente:


- ☐ **Preventivo protocollato del fornitore**
- ☐ **Relazione attestante la verifica di congruità tecnico-economica del preventivo/Relazione del DEC, in caso di richiesta di modifica di un contratto in corso**
- ☐ **Eventuali preventivi protocollati, se acquisiti da altri operatori**
- ☐ **Dichiarazione di esclusività, se fornitore che opera in regime di esclusiva**
- ☐ **Mod. 353\_02 'Autocertificazione assenza conflitti di interessi e dichiarazione di imparzialità verso terze imprese'**

In caso di operatori da invitare a gara dalla Struttura richiedente:

- ☐ Verbale selezione operatori
- ☐ n. 3 Mod. 353\_02 'Autocertificazione assenza conflitti di interessi e dichiarazione di imparzialità verso terze imprese'

**FIRMA DEL DIRIGENTE RICHIEDENTE**

(apporre la firma digitale ovvero, in caso di firma autografa, indicare anche nome e cognome per esteso)

 Francesco Trotte



## MODULO CONFORMITÀ BENE/SERVIZIO

A: Ufficio ATTIVITÀ NEGOZIALE E GESTIONE DEL PATRIMONIO

### SEZIONE I - RIFERIMENTI DOCUMENTO:

Denominazione Fornitore: \_ IQVIA Ltd, 210 Pentoville Road, London N1 9JY, UK, (Vat Reg.N.GB 450 3154 85)

N° Fattura: 4124603809

Data fattura: 29/06/2020

#### TIPOLOGIA:

☐ BENE

☒ SERVIZIO

**SEZIONE II - RISCONTRO in termini di BENE RICEVUTO/PRESTAZIONE OTTENUTA** nel rispetto dei tempi, delle quantità e degli standard di qualità richiesti in contratto:

☐ NO

☒ SI Totalmente

☐ SI Parzialmente

Note: in caso di mancanza di conformità inserire commenti e motivare risposta:

---

---

---

(in caso di DEC compilare anche la seguente Sezione III: )

**SEZIONE III - RISCONTRO CONTABILE** in termini di controllo della spesa legata all'esecuzione del contratto e di verifica della correttezza sia dell'importo fatturato che delle tempistiche di fatturazione, come contrattualmente previsti:

- ☐ NO
- ☐ SI Totalmente
- ☐ SI Parzialmente

Note: in caso di mancanza di conformità inserire i motivi, eventuali commenti, l'indicazione di eventuali penali da applicare:

---

---

---

Nome e cognome: Francesco Trotte

QUALIFICA:

X Dirigente richiedente acquisto

- ☐ DEC
- ☐ RUP

Firma: D. Trotte

Data: 24/3/21



**AUTOCERTIFICAZIONE ASSENZA CONFLITTI DI INTERESSE E  
DICHIARAZIONE DI IMPARZIALITA' VERSO TERZE IMPRESE AI SENSI DEGLI ARTICOLI 46, 73 E 76  
D.P.R. 445/2000**

Il sottoscritto Francesco Trotta

ai fini della propria nomina a componente della commissione giudicatrice per la valutazione delle offerte pervenute nell'ambito della procedura di gara, identificata con il numero CIG ....., avente ad oggetto .....

**oppure**

in qualità di dirigente richiedente l'avvio di una procedura di affidamento di un appalto/concessione di lavori/servizi/forniture, con il seguente Operatore Economico *IQVIA Ltd, 210 Pentoville Road, London N1 9JY, UK, (Vat Reg.N.GB 450 3154 85)*, per le seguenti ragioni:  
*Fornitura di analisi relative agli acquisti di medicinali nei principali paesi europei*

Dichiara di impegnarsi ad esercitare la propria attività in modo imparziale e senza preferenze o favoritismi.

Consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000 dichiara, inoltre, ai sensi dell'art. 77, commi 4, 5, 6 e 9 del D. Lgs. n. 50/2016 di non trovarsi in nessuna delle situazioni di incompatibilità ivi previste e/o indicate nelle Linee Guida/Determinazioni adottate/adottande in merito dall'ANAC.

In virtù dell'art. 14 del codice di comportamento dei pubblici dipendenti (D.P.R. 62 del 16/04/2013) e dell'art. 15 del Codice di comportamento dell'AIFA, dichiara, infine, di non aver già concluso nel biennio precedente contratti a titolo privato con alcuna delle suddette imprese, ad eccezione di quelli conclusi ai sensi dell'art. 1342 del cod. civ..

Dichiara, infine, di essere consapevole che la presente dichiarazione verrà pubblicata sul profilo informatico dell'Agenzia ai sensi degli artt. 29 e 77 del D. Lgs. n. 50/2016.

Data

Roma, 23 febbraio

Firma

**Informativa ai sensi dell'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679**

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del Regolamento (UE) 2016/679 (di seguito anche "Regolamento"), l'Agenzia italiana del Farmaco (di seguito anche "AIFA"), con sede in ROMA, via del Tritone n. 181, in qualità di Titolare del trattamento, informa che i dati personali conferiti attraverso la compilazione del presente modulo saranno trattati esclusivamente ai fini della corretta esecuzione del contratto in essere tra le parti. I dati personali saranno conservati per il tempo necessario al perseguimento delle finalità per le quali sono stati acquisiti, fatto salvo un periodo di conservazione superiore, ove richiesto da norme di legge, regolamento, o nel caso in cui il trattamento si riveli necessario per soddisfare altre finalità di natura legale. I dati personali saranno trattati esclusivamente da dipendenti e collaboratori autorizzati e adeguatamente istruiti, e potranno essere trattati anche da enti esterni, pubblici e privati, previamente designati, mediante specifico accordo ai sensi dell'art. 28 GDPR, responsabili del trattamento. Potranno inoltre essere comunicati ad altre Autorità Pubbliche e Pubbliche Amministrazioni, per l'adempimento di obblighi di legge o regolamento e non saranno oggetto di trasferimenti al di fuori dell'Unione Europea. Gli interessati hanno diritto di ottenere dall'AIFA, secondo quanto previsto dalla normativa vigente, l'accesso ai dati personali e la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che li riguarda o di opporsi al trattamento (articoli 15 e ss. del Regolamento). L'apposita istanza all'AIFA è presentata contattando il Titolare (direzione\_generale@aifa.gov.it) o il Responsabile della Protezione dei Dati all'indirizzo (responsabileprotezionedati@aifa.gov.it). Gli interessati, ove ritengano che il trattamento effettuato avvenga in violazione di quanto previsto dal Regolamento, hanno il diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali.