



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

## **AVVISO INDAGINE DI MERCATO**

**volta ad individuare operatori economici da invitare alla procedura di gara d'appalto, mediante cottimo fiduciario, per la fornitura di una banca dati commerciale completa del farmaco e relativo aggiornamento giornaliero, nonché di un servizio di interoperabilità applicativa**

### **IL COORDINATORE DELL'AREA AFFARI AMMINISTRATIVI, CONTABILITA' E BILANCIO**

VISTO il Decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163 e ss.mm.ii.,

VISTO il Regolamento di contabilità dell'Agenzia Italiana del Farmaco, come modificato con delibera del Consiglio di amministrazione n. 28 del 9 ottobre 2006;

RILEVATO che l'Agenzia, nel contesto della progettazione e realizzazione del nuovo sistema informativo, intende procedere ad un consolidamento della propria banca dati del farmaco prima della sua ricollocazione nel nuovo contesto infrastrutturale;

RILEVATA, pertanto, la necessità di procedere all'appalto volto alla fornitura di una banca dati commerciale completa del farmaco e relativo aggiornamento giornaliero, nonché di un servizio di interoperabilità applicativa;

RITENUTO opportuno eseguire una indagine di mercato, a scopo esplorativo, attraverso idonee forme di pubblicità, nel rispetto dei principi di trasparenza, rotazione e parità di trattamento, al fine di esperire, eventualmente, una procedura di cottimo fiduciario ai sensi dell'art. 125, comma 11, del D.lgs. 163 del 2006 e ss.mm.ii. e dell'art. 32 del Regolamento di contabilità dell'AIFA;

### **RENDE NOTO CHE**

L'Agenzia Italiana del Farmaco intende procedere ad un *benchmark* acquisendo una banca dati commerciale completa del farmaco (dati strutturati e non di tutti i medicinali ad uso umano autorizzati e delle relative confezioni in commercio, nonché dei medicinali omeopatici ad uso umano). Unitamente al trasferimento iniziale della suddetta banca dati completa, l'eventuale fornitore dovrà anche garantire un servizio di aggiornamento giornaliero della stessa banca dati.

I dati acquisiti verranno depositati in un *datawarehouse* dell'Agenzia sul quale verranno svolte le attività di *benchmarking* al fine di analizzare gli scostamenti fra il dato istituzionale e quello commerciale.

L'eventuale affidatario dovrà inoltre fornire un servizio di interoperabilità applicativa basato su standard SOA o, in alternativa, mediante *secure ftp*.

La banca dati oggetto del servizio dovrà fornire informazioni puntuali sullo specifico farmaco e consentire le seguenti elaborazioni minime necessarie sui dati di base:

1. Estrazioni, tabelle sinottiche e, in generale, informazioni ricavabili dalle anagrafiche dei medicinali e dei prodotti parafarmaceutici;
2. Verifica dello stato di commercializzazione, prezzi (al SSN, *ex factory*), classificazione ai fini della rimborsabilità e del regime di fornitura e degli elementi della AIC dei medicinali, finalizzata alla stesura di elenchi e prontuari farmaceutici;
3. Elaborazioni mensili di report relativi ai farmaci in commercio completi dei seguenti dati: nome del medicinale con dosaggio e forma farmaceutica, numero AIC completo (9 cifre), principio attivo, ATC, Titolare AIC, classe rimborsabilità, regime di fornitura, nota AIFA, piano terapeutico, PHT, prezzo al pubblico, prezzo *ex-factory*, tipo prezzo, regime di dispensazione,

medicinale generico (*branded, unbranded*), biologico, biosimilare, farmaco pediatrico, data di autorizzazione, data di prima commercializzazione, DDD, giorni di terapia;

4. Schede tecniche (RCP) aggiornate dei medicinali autorizzati in Italia;

5. Officine di produzione correlate sia al principio attivo che al farmaco con relativo titolare di AIC.

**ENTITA' DELL'APPALTO DI SERVIZI PRESUNTO:** euro 190.000,00  
(centonovantamila/00), IVA esclusa..

**DURATA DEI SERVIZI:** dodici (12) mesi.

**REQUISITI DI PARTECIPAZIONE:**

Requisiti di ordine generale (da dichiarare utilizzando il modello di domanda di partecipazione di cui all'Allegato A):

- insussistenza di alcuna delle cause di esclusione di cui all'art. 38, comma 1, D.lgs. 163 del 2006.
- essere in regola in materia di retribuzioni e compensi al personale dipendente;
- essere in regola in materia di sicurezza e di previdenza e assicurazioni dei dipendenti e collaboratori;
- essere in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili, ai sensi della legge 12 marzo 1999, n.68;
- nei due anni precedenti, non essere incorsa nei provvedimenti previsti dall'art. 44 del D.Lgs. 25 luglio 1998, n. 286 sull'immigrazione per gravi comportamenti ed atti discriminatori;

Requisiti di idoneità professionale:

- iscrizione nel registro della CCIAA o iscrizione presso i competenti ordini professionali (art. 39 D.lgs. 163 del 2006).

**PROCEDURA:**

L'indagine di mercato viene avviata a scopo esclusivamente esplorativo al fine di procedere successivamente, nell'ambito di una procedura di cottimo fiduciario, alla consultazione di almeno cinque operatori economici, se sussistono in tale numero soggetti idonei, tra quelli che si saranno segnalati.

Tale avviso non vincola in alcun modo l'Agenzia Italiana del farmaco con il candidato, non trattandosi di avviso o procedura di gara.

L'aggiudicazione dell'eventuale gara sarà determinata ai sensi degli artt. 81 e 83 del D.lgs n. 163/2006 e ss.mm.ii., secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa.

**MODALITÀ DI INVIO DELLE MANIFESTAZIONI D'INTERESSE:**

I soggetti interessati possono inviare, in plico chiuso e sigillato con ceralacca od equivalente, apposita manifestazione di interesse, redatta obbligatoriamente in lingua italiana, da far pervenire entro e non oltre le ore 12:00 del giorno **8 luglio 2011** al seguente indirizzo: *Agenzia Italiana del Farmaco – Area Coordinamento Affari Amministrativi – Via del Tritone n. 181 – 00187 Roma, alla attenzione del Responsabile Unico del Procedimento, Dott. Stefano Capponi.*

Sul plico, oltre alle indicazioni del mittente, con relativo numero di telefono, fax ed e-mail, deve apporsi chiaramente la seguente dicitura: ***“Indagine di mercato per la fornitura di una banca dati commerciale completa del farmaco e relativo aggiornamento giornaliero, nonché di un servizio di interoperabilità applicativa - NON APRIRE”***.

Il plico potrà essere inviato mediante servizio postale, a mezzo raccomandata con avviso di ricevimento ovvero mediante corrieri privati o agenzie di recapito debitamente autorizzati. Sarà possibile consegnare il plico a mano, nei giorni feriali dal lunedì al venerdì, dalle ore 9:00 alle ore 12:00 di ciascun giorno lavorativo, presso la sala Poste situata all'interno della sede dell'AIFA. In tale ultimo caso, verrà rilasciata apposita ricevuta, con l'indicazione dell'ora e della data di consegna.

Le manifestazioni di interesse contenute nei plichi che perverranno oltre il termine perentorio di scadenza sopra indicato, non verranno prese in considerazione.

L'invio e l'integrità del plico rimangono a totale rischio e spese del mittente, restando esclusa ogni responsabilità dell'AIFA ove, per qualsiasi motivo, il plico non pervenga entro il termine perentorio indicato.

**All'interno del plico dovranno essere inseriti i seguenti documenti:**

**1) domanda di partecipazione (vd. All. A);**

2) **copia fotostatica del documento di identità, in corso di validità**, del legale rappresentante, ovvero del soggetto munito dei necessari poteri di rappresentanza della Impresa (in tal caso allegare copia della procura generale o speciale);

3) **certificato iscrizione alla CCIA;**

4) **documentazione di presentazione della Ditta.**

Lingua utilizzata: italiano

**Scadenza fissata per la ricezione della richiesta di partecipazione** alla procedura di cottimo fiduciario: **ore 12:00 del 8 luglio 2011**

I dati forniti dai soggetti che hanno manifestato il loro interesse verranno trattati, ai sensi del D.Lgs. 196 del 2003 e ss.mm.ii., esclusivamente per le finalità connesse all'espletamento delle procedure relative al presente avviso.

Per qualsiasi informazione, gli interessati potranno rivolgersi ai seguenti contatti:

<b>Nominativo</b>	<b>tel.</b>	<b>Fax</b>	<b>e-mail</b>
dott.ssa Carla Cantelmo	0659784564	0659784816	<a href="mailto:c.cantelmo@aifa.gov.it">c.cantelmo@aifa.gov.it</a>
dott. Alessandro Di Fazio	0659784399	0659784808	<a href="mailto:A.DiFazio@aifa.gov.it">A.DiFazio@aifa.gov.it</a>

Il presente avviso è anche consultabile sul sito internet [www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it)

Roma, 23 giugno 2011

IL R.U.P. NONCHÉ COORDINATORE DELL'AREA  
dott. Stefano Capponi

