



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

La Società comunica che è stata pubblicata la rinegoziazione del prezzo del medicinale. AIC 036624029 – AMPICILLINA E SULBACTAM IBI 1 flaconcino 500 mg + 250 mg/1,6 ml, polvere + fiala solv. per soluzione iniettabile IM/EV Determina AIFA n. 369/2024 (GU n.190 del 14-08-2024). L'Aifa ha concesso l'aumento del prezzo perché ha riconosciuto che i costi di produzione per il titolare dell'Aic erano insostenibili; infatti, il prezzo della specialità medicinale non veniva aggiornato da settembre 2006. Essendo il farmaco aggiudicato nell'appalto specifico MEDICINALI ED. 8, lotto n. 433B, alla quotazione di €. 1,32694 (pari allo sconto del 33,35% sul vecchio prezzo al pubblico), a partire dal 1.10.2024, verrà fornito alla quotazione di €. 4,6533 (pari allo sconto del 33,35% sul nuovo prezzo al pubblico).

#### Medicinali 15 – Lotto 36 – Alfasigma

La Società comunica che

- in data 22/08/2024 è stato approvato il trasferimento AIC del medicinale JYSELECA® a base di *filgotinib*, con Decisione della Commissione Europea C(2024) 6046 final, da Galapagos ad Alfasigma a livello Europeo con efficacia anche in Italia;
- in data 23/09/2024 è stato stipulato l'atto di fusione per incorporazione di Galapagos in Alfasigma con efficacia dal 01/10/2024;
- alla data di efficacia dell'atto di fusione per incorporazione Alfasigma subentrerà a Galapagos nella titolarità di qualsivoglia rapporto giuridico e contratto, e, in particolare, con riferimento ai contratti stipulati tra Galapagos e soggetti pubblici aggiudicati in base alla disciplina di cui al D.Lgs. 50 del 2016 e al D.Lgs. 36 del 2023 è precisato, nel predetto atto di fusione per incorporazione, che questi sono ceduti da Galapagos ad Alfasigma;
- che, *inter alia*, Alfasigma subentrerà a Galapagos, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 106 D.lgs. n. 50 /2016/art. 120 del D.lgs. n. 36/2023, nella titolarità del rapporto di fornitura di **JYSELECA 200MG 30CPR RIV**, ad ogni effetto di legge, a partire dalla data di efficacia della predetta fusione.

Tutti i pagamenti a partire dal 1 Ottobre andranno effettuati sul nuovo IBAN (IT4500306922005026701001080).

Di seguito i dati di Alfasigma per la registrazione degli indirizzi elettronici:

#### **Trasmissione ordini ospedalieri:**

Ragione sociale: ALFASIGMA S.p.A.

Cod. Fiscale: 03432221202



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

Partita Iva: 03432221202

Canale di Ricezione: PEPPOL

Codice identificativo del canale: 0211:IT03432221202

Recapiti **Customer Service Ospedaliero per informazioni sullo stato degli ordini e solleciti consegne:**

Numero Verde 800 995 880

e-mail: [ufficiovendite1@alfasigma.com](mailto:ufficiovendite1@alfasigma.com)

PEC [vendite1.alfasigma@legalmail.it](mailto:vendite1.alfasigma@legalmail.it)

Recapiti **Post Sales per gestione reclami logistici, di fatturazione e richieste di Note di Credito:**

Numero Verde 800 995 880

e-mail: [customercare@alfasigma.com](mailto:customercare@alfasigma.com)

**Corrispondenza gare d'appalto, Albo Fornitori e documentazione antimafia**

Recapiti **Tender Office:**

051.6489650 – 559 – 06.91393870

e-mail: [ufficiogare@alfasigma.com](mailto:ufficiogare@alfasigma.com)

PEC [gare.alfasigma@legalmail.it](mailto:gare.alfasigma@legalmail.it)

#### Medicinali 19 – Lotto 132 – Novartis

Nuovo Regime di rimborsabilità e prezzo del medicinale per uso umano “ JAKAVI® (ruxolitinib)” a seguito di nuove indicazioni terapeutiche (G.U. n. 195 del 21/08/2024 - determina n. 381/2024).

#### Medicinali 19 – Lotto 230 – UCB Pharma

A seguito dell'inizio della commercializzazione in data 23 settembre 2024 della nuova confezione del medicinale BIMZELX (bimekizumab) 160 mg soluzione iniettabile in penna preriempita 1 ml - 1 penna preriempita AIC 049693056, lo stesso è inserito in affiancamento al lotto 230 (avente ad oggetto BIMZELX\*160MG 2PEN 1ML AIC 049693068, allo stesso prezzo unitario.

#### Vaccini diversi 2022 – Lotto 38 - GLAXOSMITHKLINE S.P.A.

Affiancamento, alle stesse condizioni economiche, alla fornitura della specialità medicinale INFANRIX HEXA10 flaconi polvere + 10 siringhe preriempite da 0,5 ml il confezionamento INFANRIX HEXA - 1 flacone polvere + 1 siringa preriempita da 0,5 ml.



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

PRESIDENTZIA

PRESIDENZA

Il Fornitore comunica che la confezione monodose di Infanrix Hexa monodose che è stata aggiornata come autorizzato con procedura europea (EMA/H/C/xxxx/WS/2365) con la nuova siringa preriempita. Le nuove confezioni andranno a sostituire le precedenti che potranno essere esitate fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Per ulteriori informazioni le AASS possono contattare il Customer Care di GSK SpA al numero 800950020 oppure scrivere ad [amministrazione.clienti@gsk.com](mailto:amministrazione.clienti@gsk.com).

#### Medicinali 8 – Lotto 821 – Istituto Gentili

In data 12 settembre 2024, AIFA ha approvato il trasferimento a Gentili dell'autorizzazione all'immissione in commercio di Matrifen in tutte le sue formulazioni ("AIC");

Nelle more del subentro nei contratti in essere con le stazioni appaltanti, al fine di garantire il proseguimento senza soluzione di continuità delle forniture di Matrifen in favore delle strutture ospedaliere e degli enti interessati, Takeda – in forza di contratto di concessione non esclusiva di vendita con Gentili, puntualmente comunicato ad AIFA si è impegnata ad assicurare la temporanea esecuzione dei contratti di fornitura in essere, ivi incluso il Contratto meglio indicato oggetto;

Gentili subentrerà a Takeda a decorrere dal 01 novembre 2024 nell'esecuzione del Contratto in oggetto. Nelle more, si conferma che Takeda quale concessionario non esclusivo per la vendita continuerà a ricevere gli ordini e provvedere regolarmente alle forniture.

Gli ordini potranno essere inviati ai seguenti recapiti:

Canale di ricezione: Intermediario PEPPOL

Codice identificativo del Canale: 0211:IT07921350968

Tel 02-89132.700 – 02 89132.438 – 02.89132.316

E-mail: [ordini@istitutogentili.com](mailto:ordini@istitutogentili.com)

#### Medicinali 18 – Lotto 38 sublotto B – Accord

Per indisponibilità già comunicata in AIFA del prodotto DABIGATRAN ETEXILATO ACCORD 150 mg -60 cps, Accord propone la possibilità di fornire in alternativa il prodotto di DOC Generics con AIC 049675085. Tale prodotto, con stesso principio attivo e concentrazione, viene proposto alla stessa quotazione e si affianca al lotto 38, sub lotto B.

#### Medicinali 14 – Lotto 5 – Astrazeneca spa

**Spett.li Clienti**

**Loro sedi**

**Oggetto: Comunicazione di avvenuta esecuzione operazione di fusione per incorporazione della società “Dimar S.p.A.” nella società HMC Premedical S.p.A.**

Vogliate prendere nota che con atto del Notaio Angela Scudiero del 26.09.2024 di Mirandola, Repertorio n. 20.813 e Raccolta n. 11.488, avente effetto giuridico dal 01.10.2024, è avvenuta la fusione per incorporazione della società “Dimar S.p.A.” (con sede legale in Medolla, provincia di Modena, Via G. Galilei n. 6, partita iva e codice fiscale 02779340369) nell’azienda “HMC Premedical S.p.A.”.

I dati relativi all’azienda incorporante derivanti dalle operazioni di cui sopra sono i seguenti:

- Denominazione: HMC Premedical S.p.A.
- Sede Legale e amministrativa: VIA Bosco 1/3, 41037 Mirandola (MO)
- Codice fiscale, P. IVA: 02504130366
- Rea: MO – 307600

La società incorporante subentra in tutti i rapporti, attivi e passivi, facenti capo alla società incorporata.

In conseguenza di tale incorporazione ed ai sensi del vigente codice della Privacy (Decreto Legislativo n. 196/2003), la società HMC Premedical S.p.A. subentra, inoltre, nella titolarità dei dati personali già oggetto di trattamento da parte della società incorporata, restando comunque invariate finalità e modalità del trattamento ai sensi della informativa già comunicata.

A seguito della suindicata operazione di fusione per incorporazione, dalla data del 01.10.2024 risulta operativa la sola “HMC Premedical S.p.A.” alla quale occorrerà fare riferimento per qualsiasi rapporto commerciale, anche se sorto precedentemente a tale data.

In particolare, le fatture ed ogni altro documento fiscale a far data dal 01.10.2024 dovranno essere intestati ad HMC Premedical S.p.A..

Di seguito indichiamo i ns. riferimenti:

SDI: RWB54P8

SDI Coop: NS00:Y6EM4H47

ID PEPPOL: 0210:02504130366

[gare@hmcgroup.it](mailto:gare@hmcgroup.it) indirizzo di posta ordinaria Ufficio Gare

[sales@pec.hmcpremedicalspsa.com](mailto:sales@pec.hmcpremedicalspsa.com) indirizzo di posta PEC Ufficio Gare

[info@hmcgroup.it](mailto:info@hmcgroup.it) indirizzo di posta ordinaria HMC Premedical S.p.A.

[info@pec.hmcpremedicalspsa.com](mailto:info@pec.hmcpremedicalspsa.com) indirizzo di posta PEC di HMC Premedical S.p.A.

Restano invariati tutti i dati bancari.

Certi della Vs. cortese collaborazione, porgiamo cordiali saluti.

Mirandola, 01.10.2024

HMC PREMEDICAL S.p.A.



*La presente comunicazione e la completa informativa Privacy alla clientela sono pubblicate sul sito internet [www.hmcgroup.it](http://www.hmcgroup.it).*

**Spett.le**  
**A.O. Universitaria Cagliari**  
**Via Ospedale 54 - Cagliari**

**Trasmissione a mezzo PEC**

**Alla Cortese Attenzione del Responsabile del Procedimento Dott.ssa Maria Teresa Piras**

**Oggetto: procedura negoziata ai sensi dell'art. 36 comma 2, lett. a) del D. Lgs. 50/2016 per l'affidamento della fornitura di cateteri a 3 lumi per dialisi acuti per il periodo di 3 anni, per le esigenze della UOC Anestesia e Rianimazione dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari. Piattaforma telematica Sardegnacat RdO: rfq\_396927. CIG Z0237806F7. LOTTO 1.**

**Delibera: DET. 717 DEL 17/11/2022**

**Protocollo Medtronic: 202222373**

**Comunicazione congiunta di passaggio di distribuzione prodotti  
da parte di Medtronic Italia S.p.A. a Gada Italia SpA e conferma disponibilità al  
subentro**

Spett.le Ente,

con riferimento alla fornitura in oggetto, con la presente le sottoscritte società **Medtronic Italia S.p.A.**, con sede in Via Varesina 162 - Milano (MI) e **Gada Italia SpA** con sede legale in Roma, Via Giulio Vincenzo Bona n. 133 congiuntamente comunicano che a decorrere dal 01.10.2024, **Medtronic Italia S.p.A.** cessa l'attività di distribuzione esclusiva dei prodotti a marchio Covidien della linea RCS (Renal Care Solutions) - Renal Access su tutto il territorio nazionale e che, a decorrere dalla medesima data, detta attività di distribuzione viene intrapresa da **Gada Italia SpA**.

Per effetto dell'anzidetto trasferimento, **Gada Italia SpA**, in qualità di nuovo distributore a livello nazionale, è l'unico soggetto in grado di garantire le forniture, assicurando la continuità ed il mantenimento della qualità del servizio e dei prodotti forniti nel rispetto degli accordi tecnico-economici e delle previsioni contrattuali vigenti.

Il venir meno della rivendita dei prodotti da parte di **Medtronic Italia S.p.A.** a beneficio di **Gada Italia SpA** configura un mero avvicendamento nel diritto di commercializzazione dei prodotti anche nel rapporto di somministrazione pubblica, rimasto per il resto del tutto invariato. Inoltre, **Gada Italia SpA**, con l'autorizzazione formale da parte del Vs Spett.le Ente, procederà ad ogni adempimento amministrativo necessario e ad ogni altra attività ritenuta doverosa.

Tutto ciò premesso pertanto, le sottoscritte società **Medtronic Italia S.p.A.** e **Gada Italia** chiedono formalmente a codesta Spett.le Amministrazione di autorizzare la modifica soggettiva del contratto/affidamento derivante dall'operazione societaria di cui sopra.

Chiediamo cortesemente che tale autorizzazione venga formalizzata con l'invio, a mezzo PEC e agli indirizzi [gadaitalia@legalmail.it](mailto:gadaitalia@legalmail.it) e [medtronicitalia.gare@legalmail.it](mailto:medtronicitalia.gare@legalmail.it), della presente comunicazione controfirmata in calce per accettazione da codesto Spett.le Ente

A tal riguardo, **Gada Italia** conferma:

- che la stessa ed i soggetti di cui all'art. 94 del D.Lgs. n. 36/2023 alla medesima riconducibili sono in possesso dei requisiti generali di cui alla disposizione richiamata;
- che Gada Italia è in possesso dei requisiti speciali di capacità economico-finanziaria e tecnico-organizzativa necessari per l'esecuzione del Contratto;
- che con riferimento a Gada Italia e in relazione a tutti i soggetti di cui all'art. 85 del D.lgs. n. 159/2011 e s.m.i. sussistono i requisiti richiesti dal predetto Decreto.

Infine, in funzione di quanto sopra, e per ogni futura necessità, si indicano qui di seguito i recapiti utili di **Gada Italia SpA**:

**GADA Italia Spa**

**Sede Legale ed Amministrativa**

**Roma, Via Giulio Vincenzo Bona, n.133 – 00156**

**Sede Commerciale**

**Francavilla al Mare (CH), Via Nazionale Adriatica Nord, n.45/B – 66023**

**C.F. e P.IVA 08230471008**

**Tel. 085/49 21 91 Fax 085/49 11 823**

**PEC [gadaitalia@legalmail.it](mailto:gadaitalia@legalmail.it) / E-Mail [ufficiogare@gadagroup.com](mailto:ufficiogare@gadagroup.com)**

**Trasmissione ordini [customercare@gadagroup.com](mailto:customercare@gadagroup.com)**

**Supporto Commerciale: Miriam Frangipane – cell. 334.6420601**

Nel restare sin d'ora a Vostra disposizione per fornirVi ogni ulteriore informazione o documentazione che codesta Spett.le Amministrazione dovesse ritenere necessaria, si porgono distinti saluti.

**Medtronic Italia S.p.A.**

**Maria Patanè**

**Procuratore Speciale**

**Firmato digitalmente**

**GADA ITALIA SpA**

**Gerardina Marrone**

**Procuratore Speciale**

**Firmato digitalmente**

**Medtronic**

**Medtronic Italia S.p.a.**

Via Varesina, 162  
20156 Milano

Tel: +39 02 24137.1

Fax: +39 02 241381

[www.medtronic.com](http://www.medtronic.com)

 **GADA<sup>®</sup> ITALIA**  
by Paalex

**Milano / Roma, lì 01.10.2024**

**Per accettazione:**

---