



**MINISTERO DELLA DIFESA
AGENZIA INDUSTRIE DIFESA
DIREZIONE GENERALE**

Piazza della Marina,4 – 00196 ROMA
Posta elettronica: aid@aid.difesa.it
Posta elettronica certificata: aid@postacert.difesa.it

Tel: 06/3680 4457 – Fax: 06/3680 3921
P.I. 07281771001 – C.F. 97254170588

**QUESITI RELATIVI ALL'AVVISO DI INDIZIONE E DISCIPLINARE DI
GARA AI SENSI DEL D.LGS. 50 DEL 18 APRILE 2016**

OGGETTO: gara a procedura aperta accelerata mediante aggiudicazione per lotti separati, per la fornitura presunta di 400 Kg. di cannabis terapeutica per le esigenze dello Stabilimento Chimico Farmaceutico di Firenze. Importo presunto Euro 1.520.000,00 al netto di I.V.A.. **Codice GARA 7462842**

QUESITO 11

Confermare che in caso di avvalimento l'impresa ausiliaria deve generare il PASSOE.

RISPOSTA 11: Si conferma.

QUESITO 12

Confermare che non è prevista l'emissione di un cronoprogramma ma solamente l'emissione di ordini quadrimestrali su base di esigenze specifiche, che verrà garantito solamente il quantitativo minimo annuo e che la ripartizione fra le varietà è indicativa.

RISPOSTA 12: Si conferma.

QUESITO 13

Confermare che i permessi di importazione, rilasciati dal Ministero della salute- Ufficio Centrale Stupefacenti hanno validità di mesi 6 dalla data di rilascio e verranno richiesti da SCFM sulla base degli ordini emessi.

RISPOSTA 13: Si conferma.

QUESITO 14

Confermare che il Certificato GMP di società intra-UE può essere presentato in lingua inglese senza necessità di traduzione giurata se emesso in tale lingua dall'autorità competente. La lingua inglese

può e deve essere impiegata anche per la documentazione tecnica accessoria, nel caso in cui non sia già in origine scritta in lingua italiana.

RISPOSTA 14: Si conferma.

QUESITO 15

Con riferimento al Capitolato Tecnico e precisamente all'Annex 1 *Table of information*, alla voce "*country of origin*", confermare che un concorrente intra UE (dotato di proprio GMP) può indicare come paese di origine di produzione uno o più paesi (extra e/o intra UE).

RISPOSTA 15: Si conferma, precisando che in ogni caso il produttore Europeo o extra-Europeo deve essere in possesso di Certificato GMP emesso dall'autorità competente di uno Stato membro della Comunità Europea.

QUESITO 16

Confermare che il certificato GMP deve essere fornito per tutti i siti coinvolti nel processo (produzione, controllo qualità, certificazione e importazione, ecc).

RISPOSTA 16: Si conferma.

QUESITO 17

Confermare che non è possibile fornire alcun tipo di estratto.

RISPOSTA 17: Si conferma.

Roma, 26 giu. 2019

IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO
Ten. Col. com. Diego CHIAPPINI