*Roma,* 3 gennaio 2023

*Uff.-Prot. n°* DIR.ADE/145/5/F7/PE – 146/1 R

*Oggetto:* Chiarimenti avviso pubblico farmacie rurali (PNRR).

ALLE ASSOCIAZIONI PROVINCIALI

ALLE UNIONI REGIONALI

AI RESPONSABILI

DELLE SEZIONI RURALI

Ad integrazione delle precedenti circolari sull’argomento e all’esito delle interlocuzioni intervenute con l’Agenzia della coesione territoriale, si rendono, di seguito, talune precisazioni riguardanti le corrette procedure da seguire per assolvere alle incombenze spettanti alle farmacie che hanno partecipato all’avviso pubblico in oggetto:

1. **CONFORMITA’ DEI DISPOSITIVI**

Per molti articoli reperibili sul mercato sprovvisti di etichetta ambientale di tipo I, secondo la UNI EN ISO 14024, ma conformi alle ulteriori evidenze richieste dalle linee guida per la compilazione delle check list, non è sempre possibile reperire la dichiarazione dei produttori di conformità alla normativa “ecodesign” (Regolamento EU 2018/424). Nonostante ciò, gli articoli di molti produttori sono comunque provvisti di certificazione EPEAT valida per la maggior parte dei Paesi Europei, segno quindi di conformità.

Come indicato a pagina 6 delle linee guida: <https://www.agenziacoesione.gov.it/wp-content/uploads/2022/10/Linee-guida.pdf>, l'etichettatura EPEAT 2018 rientra tra le etichette ambientali di tipo I, secondo la UNI EN ISO 14024, unitamente alle altre etichette citate nel medesimo testo: TCO Certified, Blue Angel, TUV Green Product Mark.

**Pertanto, la certificazione EPEAT è sufficiente a soddisfare il requisito.**

Infatti come indicato nella medesima tabella, in presenza di almeno una delle etichette sopra elencate, non è necessario procedere con la verifica degli ulteriori punti di seguito richiamati (3, 3.1, 5, 6 ,7 e 8), inclusa la dichiarazione dei produttori di conformità alla normativa “ecodesign” (Regolamento EU 2018/424) (punto 4 - valido esclusivamente per i server e i prodotti di archiviazione dati).

 Le considerazioni di cui sopra sono valide anche per prodotti acquistati eventualmente in data antecedente alla pubblicazione delle linee guida.

1. **Modulo di dichiarazione “Titolare effettivo”**

Si riprendono i chiarimenti resi dall’Agenzia della coesione territoriale per ribadire che in data 17 ottobre 2022 è stato pubblicato il modulo di dichiarazione di “Titolare effettivo” con le relative istruzioni per l’identificazione di quest’ultimo.

Tale modulo andrà compilato:

* dalle farmacie inserite nei decreti di ammissione al finanziamento n. 166/2022, 179/2022 e 291/2022 e trasmesso all’indirizzo mail farmacierurali@agenziacoesione.gov.it;
* dalle farmacie inserite nei successivi decreti di ammissione al finanziamento e caricato come documento unico insieme al disciplinare d’obblighi sulla piattaforma dedicata. Nel caso in cui per tale categoria di farmacie non si sia provveduto a caricare il modulo “titolare effettivo” insieme al disciplinare d’obblighi, il modulo stesso andrà trasmesso all’indirizzo mail farmacierurali@agenziacoesione.gov.it

**3) Caricamento documenti su piattaforma**

Si rammenta che una volta caricati i documenti sull’apposita piattaforma dedicata (“allega documentazione”), **occorre cliccare sul tasto “rendi visibile”**. Solo in questo modo tutta la documentazione caricata viene resa disponibile all’Agenzia per la coesione territoriale ai fini della verifica di congruità dei documenti medesimi. Le farmacie che non avessero operato in questo modo sono invitate a provvedere con carattere di urgenza, rammentandosi che, pur non essendo il termine dei 40 giorni da intendersi in misura perentoria, il tempestivo caricamento dei documenti accelera la trattazione della pratica.

**4) Indicazione del CUP E59J21011940003**

A norma del disciplinare d’obblighi si ricorda che “*il soggetto realizzatore … assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge n.136/2010 recante “Piano straordinario contro le mafie, nonché delega al Governo in tema di normativa antimafia”, impegnandosi a riportare nei pagamenti, in relazione a ciascuna transazione posta in essere, salve le eccezioni di legge, il codice unico progetto (CUP) relativo all’investimento pubblico*”.

**A tal fine si evidenzia la necessità di inserire il codice CUP E59J21011940003 nei bonifici bancari a saldo delle rispettive fatture per l’acquisizione dei beni oggetto di finanziamento**.

**5) Scadenza progetto e scadenza polizze fideiussorie**

**È prorogata al 31 luglio 2023 la data di scadenza del progetto per tutte le farmacie che hanno indicato come termine temporale di scadenza del progetto una data già trascorsa e per le farmacie che, alla data di concessione del contributo, non hanno a disposizione i 30 giorni necessari per la rendicontazione**.

In vista di siffatta proroga, sarà onere delle farmacie adeguare le scadenze delle relative polizze fideiussorie. In particolare, dovendo la polizza coprire fino a 60 giorni successivi alla data di conclusione delle attività progettuali, le polizze aggiornate dovranno riportare come data di scadenza quella del 30 settembre 2023.

L'Agenzia fornirà entro il mese di gennaio le modalità di trasmissione delle polizze aggiornate nella scadenza.

**6. Compilazione dichiarazione DNSH**

In merito alla corretta compilazione delle check list e dell'autodichiarazione *Do No Significant Harm* (DNSH), si ricorda che, sul sito dell’Agenzia - sezione dedicata alle farmacie rurali - sono state pubblicate le relative Linee guida.

Si informa, altresì, che l'Agenzia sta collaborando con l'Unità di Missione PNRR e Cassa Depositi e prestiti alla creazione di un webinar esplicativo delle modalità di verifica del principio DNSH che verrà diramato presumibilmente entro il mese di gennaio 2023.​

Cordiali saluti.

 IL PRESIDENTE FEDERFARMA IL PRESIDENTE FEDERFARMA-SUNIFAR

 Dott. Marco COSSOLO Dott. Giovanni Petrosillo

*Questa circolare viene resa disponibile anche per le farmacie sul sito internet www.federfarma.it contemporaneamente all’inoltro tramite e-mail alle organizzazioni territoriali.*