

PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente determina, per gli effetti dell'art. 53 comma 2 L.R. n°30 del 03/11/1993, in copia conforme all'originale è stata pubblicata in formato digitale all'Albo Informatico dell'A.R.N.A.S. a decorrere dal giorno 13-03-2022 al giorno _____

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Dott.ssa Paola Vitale

Determina non soggetta al controllo preventivo ai sensi dell'art. 28 comma, 5 della L.R. n. 2 del 26 marzo 2002 e divenuta

ESECUTIVA

Per decorso il termine di giorni 10 dalla data di pubblicazione

Determina non soggetta al controllo e, ai sensi della L.R. 30/93 art. 53 comma 7,

IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

Notificata in Archivio il _____ Prot. n. _____

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Dott.ssa Paola Vitale

Altre annotazioni



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione

**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**

DETERMINA n. 28 /U.O.C Provv. del 11-03-2022

OGGETTO:
Preso atto aggiornamento tecnologico di device occorrenti alle varie UU.OO. dell'Arnas Civico.

U.O.C. Provveditorato

Proposta n. 28 del 9-3-22

Non comporta Spese e/o Oneri a carico del Bilancio

Il Responsabile del Procedimento

Il Titolare della Posizione Organizzativa
Flussi informativi, gestione delle fatture e dell'ordinato
Rag. Giuseppe Salomone

Il Direttore U.O.C. Provveditorato
Ing. Mario Bisignano

U.O.C. ECONOMICO - FINANZIARIO
VERIFICA CONTABILE - BILANCIO
Esercizio 2022

N° Conto economico

N° Conto Patrimoniale

Budget assegnato anno 2022

Si riscontra la corretta correlazione tra gli effetti contabili conseguenti alla parte dispositiva del presente atto e i valori economici e/o patrimoniali registrati nell'apposito applicativo amministrativo-contabile di gestione del Budget Aziendale

STRUTTURA ASSEGNATARIA DEL BUDGET

Scheda BUDGET allegata
datata _____

Il Responsabile
del procedimento

Il Direttore dell'U.O.C.

Ai sensi della Legge 15/68 e della Legge 241/90, recepita con la L.R. 10/91, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legalità del presente atto, nonché l'esistenza della documentazione citata e la sua rispondenza ai contenuti esposti.

Il Direttore dell'U.O.C. Ing. Mario Bisignano

L'anno duemilaventidue il giorno undici del mese di marzo, nella sede della U.O.C. Provveditorato dell'Azienda A.R.N.A.S. Civico Di Cristina Benfratelli di Palermo in forza delle funzioni delegate espressamente attribuite con deliberazione del Direttore Generale N.172 del 23/05/2019, assistito da CORTESE Valerio R., quale segretario verbalizzante adotta la seguente determina:

Il Direttore dell'U.O.C. Provveditorato, Ing. Mario Bisignano

Visto il D. Lgs. 30.12.1992 n. 502 e successive modifiche ed integrazioni;

Vista la Legge della Regione Sicilia 14 aprile 2009 n. 5 "Norme per il riordino del Servizio Sanitario Regionale";

Richiamata la deliberazione n. 172 del 23.05.2019 modificata con deliberazione n. 871 del 05/08/2020 con cui il Direttore dell'UOC proponente, il cui incarico è stato conferito con deliberazione n. 1299 del 25/10/2021, è delegato ai sensi di legge e per tutta la durata dell'incarico alla firma di specifici provvedimenti amministrativi, tra cui il presente;

Atteso che :

con delibera n. 653 del 24.03.2017 si sono recepiti gli esiti della gara espletata dall'ASP di Caltanissetta per la fornitura triennale di dispositivi per Anestesia e Rianimazione;

con delibera n. 1063 del 02.10.2020, si è proceduto all'aggiudicazione della procedura di gara espletata sulla piattaforma MEPA -RDO 2567736 per la fornitura biennale in somministrazione di materiale dedicato alle apparecchiature di proprietà dell'Arnas di produzione Olympus in uso presso il blocco operatorio oncologico;

con delibera n. 708 del 29.12.2014, si è preso atto degli esiti della gara di bacino di materiale protesico per ortopedia, rinnovata con atto deliberativo n. 1635 del 23.12.2021;

con delibera n. 1095 del 29.07.2015, si è preso atto degli esiti della gara di bacino di dispositivi medici per gastroenterologia, rinnovata con atto deliberativo n. 884 del 06.07.2021;

con delibera n. 453 del 13.04.2021, si è proceduto all'aggiudicazione della procedura aperta telematica, per la fornitura triennale di materiale di consumo con noleggio dei sistemi portatili per la perfusione organi per i centri trapianto della Sicilia;

Riscontrato che sono pervenute, da parte dei sotto elencati operatori economici, richieste di aggiornamento tecnologico, nell'ambito delle suddette forniture come di seguito indicato:

Ditta Dimar, lotto n. 69, delibera n. 653 del 24.03.2017, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato A;

Ditta Olympus, delibera n. 1063 del 02.10.2020, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato B;

Ditta Zimmer Biomet, lotto n. 33C-33H-33E-33A-33G, delibera n. 708 del 29.12.2014, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato C;

Ditta Euromedical, lotto n. 16c, delibera n. 1095 del 29.07.2015, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato D;

Ditta IGL-Institut Georges Lopez, lotto n. 4, delibera n. 453 del 13.04.2021, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato E;

Rilevato che :

per le suddette richieste il Direttore dell'UOC di Anestesia e Rianimazione Pediatrica; il Direttore dell'U.O.C. di Gastroenterologia; il Direttore dell'U.O.C. di Ortopedia ed il Responsabile del C.R.T., hanno espresso parere favorevole;

i prezzi relativi ai suddetti aggiornamenti rimangono invariati rispetto a quelli di aggiudicazione;

Attestato che la presente proposta di determinazione è formulata in conformità a quanto previsto nel Capitolato Speciale d'Appalto e nelle clausole contrattuali;

Preso atto che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito della istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è totalmente legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 3 del D.L. 23 ottobre 1996 n. 543, come modificato dalla L. 20 dicembre 1996 n. 639, e che lo stesso è stato predisposto nel rispetto della L. 6 novembre 2012 n. 190 – Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione – nonché nell'osservanza dei contenuti del Piano Aziendale della Prevenzione della Corruzione 2022-2023;

DETERMINA

per i motivi esposti in premessa che qui si intendono tutti integralmente riportati e trascritti di :

Prendere atto :

delle richieste di aggiornamento tecnologico avanzate dagli operatori economici, nell'ambito della suddetta fornitura come di seguito indicato:

Ditta Dimar, lotto n. 69, delibera n. 653 del 24.03.2017, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato A;

Ditta Olympus, delibera n. 1063 del 02.10.2020, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato B;

Ditta Zimmer Biomet, lotto n. 33C-33H-33E-33A-33G, delibera n. 708 del 29.12.2014, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato C;

Ditta Euromedical, lotto n. 16c, delibera n. 1095 del 29.07.2015, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato D;

Ditta IGL-Institut Georges Lopez, lotto n. 4, delibera n. 453 del 13.04.2021, aggiornamento tecnologico, come riportato nell'allegato E;

che l'affiancamento non comporta incrementi di spesa né variazione delle condizioni economiche di fornitura;

del parere favorevole espresso dal Direttore dell'UOC di Anestesia e Rianimazione Pediatrica; il Direttore dell'U.O.C. di Gastroenterologia; il Direttore dell'U.O.C. di Ortopedia ed il Responsabile del C.R.T.;

presente atto al Collegio Sindacale, come per legge, all'UOC Farmacia; al Direttore dell'U.O.C. di Ortopedia; Gastroenterologia; Anestesia e Rianimazione Pediatrica e CRT.

Dichiarare gli allegati "A-B-C-D-E" parte integrante del presente provvedimento.

Il Direttore U.O.C. Provveditorato

Ing. Mario Bisignano

Il Segretario Verbalizzante

Valeria G. Costa

Allegato A

Civico Di Cristina Benfratelli

U.O.C. Terapia Intensiva Pediatrica e Trauma Center

Direttore: Dott. M. Piazza

Tel. 091-6666376

*Ferruccio
Selenay
24/01/2022*

Al dipartimento provveditorato
Dott.re Mario Bisignano

cc: Alla Farmacia
PO Civico e Di cristina
Dott.ssa Patrizia Marrone

COORDINATORE
INFERMIERISTICO
REPARTO
Stefano Bilù
stefano.bila@arnascivico.it
Tel. 091- 6666286
Fax 091-6666110

SALA DEGENZA
091- 6666016

Oggetto: affiancamento codice

Si richiede di affiancare il codice della maschera facciale per NIV\CPAP
"DIMAX Zero" misura XS Cod. 700\6919 (monopaziente) e Cod.
700\6921 (risterilizzabile) delibera 653 settembre 2019 Lotto 69.
Cordiali saluti.

Palermo 22\12\21

Il Direttore UOC
U.O.C. Terapia Intensiva Pediatrica e Trauma Center
[Signature]
Matr. 5369

MEDICI DI REPARTO
091 - 6666285

Dott. Alaimo Nicola
Dott.ssa Conti Elisabetta
Dott.ssa Genuardi Rosaria
Dott.ssa Lapi Maria
Dott. Magliolo Fabio
Dott. Ottovoggio Gaetano
Dott.ssa Pitò Giuseppa Irene
Dott.ssa Polini Monica
Dott. Pollicino Roberto
Dott.ssa Siciliano Vittoria
Dott. Serretta Roberto

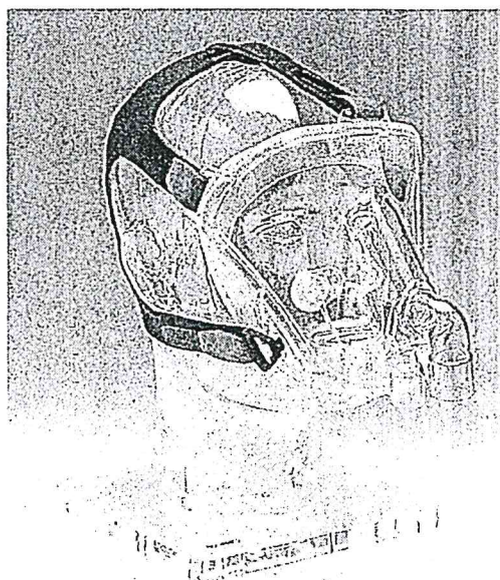
Den. Amm. : A.R.N.A.S.
Cod. AOO : DIRAZI
N. Prot. : 0001381
Data Prot. : 21-01-2022 08:26:17
Tipo Reg. : Interno
Cod. Reg. : REG_INT_191217170702_I





SCHEMA TECNICA COMMERCIALE

MASCHERA FACCIALE "DIMAX Zero" Single Patient Use "SPU"



Codice	Descrizione	CND	Numero di Repertorio
X 700/6919	Maschera Facciale "DIMAX ZERO", mis. XS/PED	R03010105	1359508/R
700/6828	Maschera Facciale "DIMAX ZERO", mis. S		
700/6829	Maschera Facciale "DIMAX ZERO", mis. M		
700/6830	Maschera Facciale "DIMAX ZERO", mis. L		
700/6831	Maschera Facciale "DIMAX ZERO", mis. XL		

PRODUTTORE: DIMAR S.r.l. - 41036 Medolla (MO) - ITALY





SCHEDA TECNICA COMMERCIALE

DESCRIZIONE: Maschera Facciale tipo "Total Full Face" a Zero rebreathing di CO₂ per terapia ventilatoria, a copertura totale di occhi, naso e bocca per la somministrazione in modalità Non Invasiva di tecniche di C.P.A.P., BiPAP, NIPPV a 5 punti di fissaggio.

L'innovativa configurazione riduce a Zero il rebreathing di CO₂*.

Dotata di ampia e morbida membrana in silicone estremamente confortevole che permette di adattarsi perfettamente alla conformazione del viso del paziente, evitando perdite d'aria durante la terapia e garante di affidabilità e comfort nei trattamenti prolungati.

La particolare configurazione, unita alla flessibilità della maschera e alla tipologia di contorno morbido, le permettono di aderire al viso adattandosi alle diverse conformazioni anatomiche, esercitando una pressione uniforme e graduale che riduce il rischio dell'insorgenza di decubiti. Realizzata in materiale trasparente biocompatibile, è dotata di un ampio angolo visivo che la rende estremamente confortevole.

Nucale / cuffia in schiuma di poliuretano ricoperto di tessuto elasticizzato ipoallergenico con sistema di fissaggio a 5 punti e 2 clips per l'aggancio/sgancio "rapido" e sicuro, per consentire un'agevole e rapida rimozione e un veloce ri-posizionamento sul viso del paziente senza modificare la regolazione. Il quinto punto di fissaggio, posto in corrispondenza della porzione mediana della fronte, assicura un'ottima tenuta del dispositivo e ottimizza il sincronismo con il ventilatore in modalità NIMV. La maschera, di peso ridotto, offre una copertura totale del viso, senza punti di pressione sul naso, garantendo una pratica maneggevolezza ed un elevato comfort. Corredata di raccordi girevoli intercambiabili Non Vented 22F ISO e Vented 22M ISO, di tappo 22F e di adattatore 22M-22M ISO.

Dotata di accesso dedicato per il passaggio di sondini nasogastrici e cateteri, e di due connettori Luer M per il monitoraggio della pressione/EtCO₂ o per l'arricchimento della FiO₂.

Fornita completa di n. 1 diffusore che può essere singolarmente montato internamente alla maschera, in corrispondenza del raccordo di ingresso dell'aria, al fine di evitare che il flusso sia canalizzato direttamente sul viso del paziente.

Disponibili su richiesta: Raccordo "Non Vented" con passaggio a tenuta per Fibrobroncoscopio, Raccordo "Non Vented" con valvola di sicurezza.

Raccordo "Easy Vent DiMax" con venturi monouso per la somministrazione di tecniche di CPAP in Emergenza /Urgenza/Trasporto con la stessa maschera.

Gamma di misure disponibili: XS/PED - S - M - L - XL

MATERIALI COSTITUTIVI: Guscio rigido in PC di grado medicale; Membrana in silicone di grado medicale. Nucale / Cuffia in tessuto elasticizzato.

TAGLIE DISPONIBILI: vedi tabella.

LATEX, FTALATI E PVC FREE

COMPATIBILITA' CONNESSIONI: raccordi 22mm conformi alla norma UNI EN ISO 5356-1.

*

Foti et al. "CO₂ Rebreathing during non invasive ventilation: effect of a novel face mask design", SMART Congress 2017

Foti et al. "A novel face mask design: effect on CO₂ rebreathing during non invasive ventilation", ESICM Congress 2017.

Foti et al. "Effect of Face Mask Design and Flow-by on Rebreathing During Noninvasive Ventilation", Respiratory Care; March 26 2019.

Signori, Grassi, Rossi, Meroni, Bosa, Crivellari, Foti, Bellani, "A new mask design with different ports for inflow and outflow gases reduces CO₂ rebreathing in healthy volunteers during Non Invasive Ventilation", ESICM Congress 2019.

Comellini, Pisani, Betti, Fasano, Baldan, Nava, "Comparison of effectiveness and comfort of two different configurations of a new Full Face mask during non-invasive ventilation", ESICM Congress 2019.



SCHEMA TECNICA COMMERCIALE

DESTINAZIONE D'USO: in Rianimazione e Terapia Intensiva in tecniche di C.P.A.P., BIPAP - NIPPV per lo svezzamento da respiratore di pazienti intubati e sottoposti a ventilazione meccanica. Per la somministrazione di miscele gassose Aria-Ossigeno in Pressione Positiva (C.P.A.P.) nei reparti di degenza in pazienti con patologie respiratorie. Domiciliare per il trattamento delle Insufficienze respiratorie. Il paziente deve sempre essere monitorato con sistemi tipo saturimetri aventi allarmi attivi.

UTILIZZO: MONOPAZIENTE

DISINFEZIONE: Le istruzioni per la pulizia, disinfezione e sterilizzazione sono riportate nelle istruzioni per l'uso.

STERILITA': Fornito in confezione singola NON STERILE

STERILIZZAZIONE: Possibile mediante: 1) gas plasma a perossido di idrogeno a bassa temperatura - *Sistema Sterrad®*; 2) Ossido di Etilene.

REQUISITI REGOLATORI: il dispositivo è di classe IIa secondo i requisiti dell'Allegato IX della Direttiva Dispositivi Medici 93/42/CEE e degli adeguamenti previsti dalla 2007/47/CEE.

COLLAUDI: effettuati sul 100% dei prodotti con emissione di certificato di rilascio.

CONFEZIONE UNITARIA: pezzi 1.

CONFEZIONAMENTO MINIMO: Il nucleale, singolarmente confezionato in una busta di polietilene, viene montato sulla maschera su tre dei cinque punti di fissaggio. La maschera così pre-assemblata viene singolarmente confezionata in una busta di polietilene neutro a bassa densità con pre-taglio e frecce. Ad ogni busta e a ogni imballo di spedizione viene applicata un'etichetta adesiva riportante in maniera semplice e chiara, attraverso caratteri e/o simboli, tutte le indicazioni, in lingua italiana, necessarie all'identificazione del modello e della misura contenuti ed in particolare:

- Denominazione commerciale del prodotto / descrizione;
- Taglia / misura;
- Codice / lotto / data di produzione / data di scadenza / quantità;
- Simbolo relativo alla sterilità ad Ossido di Etilene (se applicabile);
- Marchio CE;
- Dati del fabbricante;
- Eventuale immagine del prodotto inserito;
- Simboli di: assenza di lattice (se applicabile) / monouso (se applicabile) / assenza ftalati (se applicabile) / presenza di istruzione d'uso.

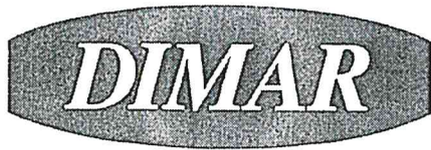
Le buste utilizzate per il confezionamento primario dei prodotti sono realizzate in materiale medicale che garantisce la conservazione del prodotto da possibili contaminazioni esterne.

Il materiale di confezionamento utilizzato è privo di lattice.

Caratterizzate dalla presenza di un pre-taglio che rende veloce lo strappo e la conseguente estrazione del dispositivo medico, anche in condizioni di emergenza.

Le scatole di cartone utilizzate sono resistenti e facilmente impilabili. Le indicazioni necessarie all'identificazione del modello e della misura sono riportate anche sul lato "frontale" della scatola, permettendo il riconoscimento del prodotto anche se le scatole sono sovrapposte.

Confezione multipla da 5 pezzi contenente una istruzione per l'uso.



SCHEDA TECNICA COMMERCIALE

VALIDITA' DEL PRODOTTO: 5 anni a partire dalla data di produzione

MODALITA' DI CONSERVAZIONE: Temperatura di stoccaggio consigliata: da 0° C. a 60° C. (32° ÷ 140° F.) Conservare in luogo asciutto e pulito.

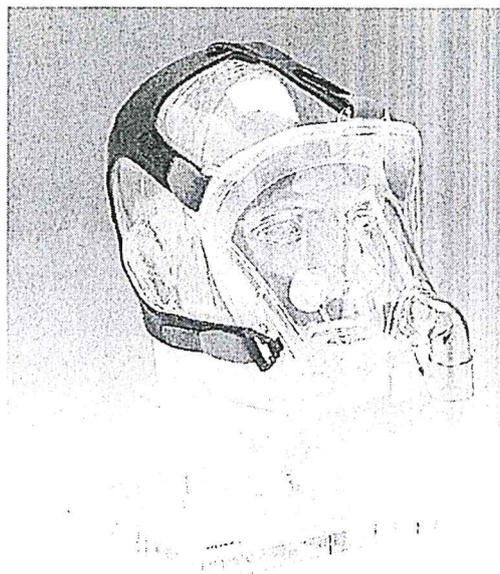
SMALTIMENTO DOPO L'USO: Il Dispositivo deve essere smaltito secondo le leggi vigenti in materia di rifiuti ospedalieri.

Rev 10 del 23/10/2020



SCHEDA TECNICA COMMERCIALE

MASCHERA FACCIALE "DIMAX Zero" Risterilizzabile R

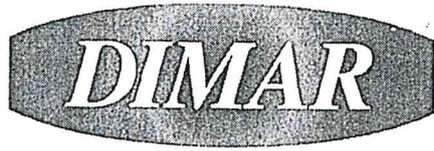


Codice	Descrizione	CND	Numero di Repertorio
X 700/6920	Maschera Facciale "Dimax Zero", mis. XS/PED	R03010105	1357973/R
700/6824	Maschera Facciale "Dimax Zero", mis. S		
700/6825	Maschera Facciale "Dimax Zero", mis. M		
700/6826	Maschera Facciale "Dimax Zero", mis. L		
700/6827	Maschera Facciale "Dimax Zero", mis. XL		

PRODUTTORE: DIMAR S.r.l. – 41036 Medolla (MO) – ITALY



0425



SCHEDA TECNICA COMMERCIALE

DESCRIZIONE: Maschera Facciale tipo "Total Full Face" a Zero rebreathing di CO₂ per terapia ventilatoria, risterilizzabile, a copertura totale di occhi, naso e bocca per la somministrazione in modalità Non Invasiva di tecniche di C.P.A.P., BiPAP, NIPPV a 5 punti di fissaggio.

L'innovativa configurazione riduce a Zero il rebreathing di CO₂*.

Dotata di ampia e morbida membrana in silicone estremamente confortevole che permette di adattarsi perfettamente alla conformazione del viso del paziente, evitando perdite d'aria durante la terapia e garante di affidabilità e comfort nei trattamenti prolungati.

La particolare configurazione, unita alla flessibilità della maschera e alla tipologia di contorno morbido, le permettono di aderire al viso adattandosi alle diverse conformazioni anatomiche, esercitando una pressione uniforme e graduale che riduce il rischio dell'insorgenza di decubiti. Realizzata in materiale trasparente biocompatibile, è dotata di un ampio angolo visivo che la rende estremamente confortevole. Nucale / cuffia in tessuto elasticizzato ipoallergenico con sistema di **fissaggio a 5 punti** e 2 clips per l'aggancio/sgancio "rapido" e sicuro, per consentire un'agevole e rapida rimozione e un veloce ri-posizionamento sul viso del paziente senza modificare la regolazione. Il quinto punto di fissaggio, posto in corrispondenza della porzione mediana della fronte, assicura un'ottima tenuta del dispositivo e ottimizza il sincronismo con il ventilatore in modalità NIMV. La maschera, **di peso ridotto**, offre una copertura totale del viso, senza punti di pressione sul naso, garantendo una pratica maneggevolezza ed un elevato comfort.

Corredata di raccordi risterilizzabili Non Vented, Vented e Vented con valvola, tappo 22F e adattatore 22M-22M ISO monopazienti. Dotata di accesso dedicato per il passaggio di sondini nasogastrici a doppio lume inseriti sia per via orale che nasale con tappo removibile e di due connettori Luer M per il monitoraggio della pressione/EtCO₂ o per l'arricchimento della FiO₂. Fornita completa di n. 10 diffusori che possono essere singolarmente montati internamente alla maschera, in corrispondenza del raccordo di ingresso dell'aria, al fine di evitare che il flusso sia canalizzato direttamente sul viso del paziente. Ogni maschera è marcata sulla parte frontale del proprio numero seriale, atto all'identificazione della maschera ed all'associazione con il proprio TAG di riconoscimento riportante le Istruzioni di pulizia, disinfezione e sterilizzazione ed il numero di procedure effettuate ed effettuabili. Disponibili su richiesta: Raccordo "Non Vented" con passaggio a tenuta per Fibrobroncoscopio, Raccordo "Non Vented" con valvola di sicurezza. Raccordo "Easy Vent DiMax" con venturi monouso per la somministrazione di tecniche di CPAP in Emergenza /Urgenza/Trasporto con la stessa maschera.

Gamma di misure disponibili: XS/PED - S - M - L - XL.

MATERIALI COSTITUTIVI: Guscio rigido in PC di grado medicale; Membrana in silicone di grado medicale. Nucale/cuffia in tessuto elasticizzato.

TAGLIE DISPONIBILI: vedi tabella.

LATEX, FTALATI E PVC FREE

*

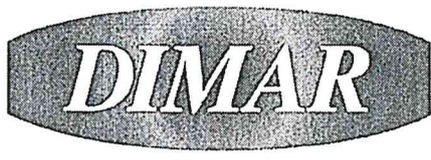
Foti et al. "CO₂ Rebreathing during non invasive ventilation: effect of a novel face mask design", SMART Congress 2017

Foti et al. "A novel face mask design: effect on CO₂ rebreathing during non invasive ventilation", ESICM Congress 2017.

Foti et al. "Effect of Face Mask Design and Flow-by on Rebreathing During Noninvasive Ventilation", Respiratory Care; March 26 2019.

Signori, Grassi, Rossi, Meroni, Bosa, Crivellari, Foti, Bellani, "A new mask design with different ports for inflow and outflow gases reduces CO₂ rebreathing in healthy volunteers during Non Invasive Ventilation", ESICM Congress 2019.

Comellini, Pisani, Betti, Fasano, Baldan, Nava, "Comparison of effectiveness and comfort of two different configurations of a new full face mask for noninvasive ventilation (NIV): a randomized controlled trial.", ERS Congress 2019.



SCHEDA TECNICA COMMERCIALE

COMPATIBILITA' CONNESSIONI: raccordi 22mm conformi alla norma UNI EN ISO 5356-1.

DESTINAZIONE D'USO: in Rianimazione e Terapia Intensiva in tecniche di C.P.A.P., BIPAP - NIPPV per lo svezzamento da respiratore di pazienti intubati e sottoposti a ventilazione meccanica. Per la somministrazione di miscele gassose Aria-Ossigeno in Pressione Positiva (C.P.A.P.) nei reparti di degenza in pazienti con patologie respiratorie. Domiciliare per il trattamento delle Insufficienze respiratorie. Il paziente deve sempre essere monitorato con sistemi tipo saturimetri aventi allarmi attivi.

UTILIZZO: RISTERILIZZABILE

DISINFEZIONE: Le istruzioni per la pulizia, disinfezione e sterilizzazione sono riportate nelle istruzioni per l'uso.

STERILITA': Fornito in confezione singola NON STERILE

STERILIZZAZIONE: Possibile fino a 10 cicli mediante: 1) gas plasma a perossido di idrogeno a bassa temperatura - *Sistema Sterrad®*; 2) Ossido di Etilene 3) Autoclave ciclo per gravità a 134°C per 4 minuti - ISO 17665-1.

Raccordo Vented con valvola risterilizzabile fino a 10 cicli mediante: 1) gas plasma a perossido di idrogeno a bassa temperatura - *Sistema Sterrad®*; 2) Ossido di Etilene 3) Autoclave 121°C per 15 minuti.

REQUISITI REGOLATORI: il dispositivo è di classe IIa secondo i requisiti dell'Allegato IX della Direttiva Dispositivi Medici 93/42/CEE e degli adeguamenti previsti dalla 2007/47/CEE.

COLLAUDI: effettuati sul 100% dei prodotti con emissione di certificato di rilascio.

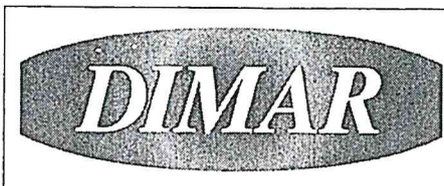
CONFEZIONE UNITARIA: pezzi 1.

CONFEZIONAMENTO MINIMO: Il nucale, singolarmente confezionato in una busta di polietilene, viene montato sulla maschera su tre dei cinque punti di fissaggio. La maschera così pre-assemblata viene singolarmente confezionata in una busta di polietilene neutro a bassa densità con pre-taglio e frecce. All'interno della busta viene inserito un cartoncino "TAG" di riconoscimento della maschera indicante il numero seriale ed il numero di sterilizzazioni possibili. Ad ogni busta e a ogni imballo di spedizione viene applicata un'etichetta adesiva riportante in maniera semplice e chiara, attraverso caratteri e/o simboli, tutte le indicazioni, in lingua italiana, necessarie all'identificazione del modello e della misura contenuti ed in particolare:

- Denominazione commerciale del prodotto / descrizione;
- Taglia / misura;
- Codice / lotto / data di produzione / data di scadenza / quantità;
- Simbolo relativo alla sterilità ad Ossido di Etilene (se applicabile);
- Marchio CE;
- Dati del fabbricante;
- Eventuale immagine del prodotto inserito;
- Simboli di: assenza di lattice (se applicabile) / monouso (se applicabile) / assenza ftalati (se applicabile) / presenza di istruzione d'uso.

Le buste utilizzate per il confezionamento primario dei prodotti sono realizzate in materiale medico che garantisce la conservazione del prodotto da possibili contaminazioni esterne.

Il materiale di confezionamento utilizzato è privo di lattice. Caratterizzate dalla presenza di un pre-taglio che rende veloce lo strappo e la conseguente estrazione del dispositivo medico, anche in condizioni di emergenza. Le scatole di cartone utilizzate sono resistenti e facilmente impilabili. Le indicazioni necessarie all'identificazione del modello e della misura sono riportate anche sul lato



SCHEDA TECNICA COMMERCIALE

"frontale" della scatola, permettendo il riconoscimento del prodotto anche se le scatole sono sovrapposte. Confezione singola in scatola di cartone.

VALIDITA' DEL PRODOTTO: 5 anni a partire dalla data di produzione

MODALITA' DI CONSERVAZIONE: Temperatura di stoccaggio consigliata: da 0° C. a 60° C. (32° -140° F.) Conservare in luogo asciutto e pulito.

SMALTIMENTO DOPO L'USO: Il Dispositivo deve essere smaltito secondo le leggi vigenti in materia di rifiuti ospedalieri.

Rev 13 del 24/05/2021

Da "ufficiogare" <ufficiogare@pec.olympusitalia.it>
A "ape.ospedalecivicopa@pec.it" <ape.ospedalecivicopa@pec.it>
Cc "giuseppe.salamone@arnascivico.it" <giuseppe.salamone@arnascivico.it>
Data giovedì 20 gennaio 2022 - 16:30

Dott.ssa Maria Fiorella Randazzo
Salamone
Allegato B

comunicazione affiancamento codici Olympus

Alla c.a. Del Provveditore Ing. Mario Bisignano e del RUP: Rag. Giuseppe Salamone

Buongiorno,

si trasmette comunicazione in oggetto.

Distinti saluti

OLYMPUS ITALIA Srl

Ufficio Gare

Allegato(i)

ARNAS PALERMO - comunicazione.pdf (228 KB)

PROT. 1674
DEL 24/1/2022

Spettabile
ARNAS PALERMO
U.O.C. Provveditorato
Piazza Nicola Leotta 4
90127 Palermo

c.a. Provveditore Ing. Mario Bisignano
RUP Rag. Giuseppe Salamone

PEC: ape.ospedalecivicopa@pec.it
email: giuseppe.salamone@arnascivico.it

OGGETTO: **Comunicazione nuovi codici**

Con riferimento ai prodotti di marca Olympus, modello Thunderbeat, aggiudicati presso il Vs. Spett. Le Ente in virtù di Delibera n.1063 del 02-10-2020, CIG n. 8177693DBC, a mezzo la presente si dichiara che la scrivente ditta può fornire, a parità di prezzi e condizioni dei nuovi e più evoluti modelli come da tabella che segue.

Detti prodotti sono identici a quelli aggiudicati in gara salvo per il fatto che varia il materiale e/o le misure di cui sono fatti e, ciò, con i benefici per i pazienti, già evidenziati in altra sede.

Ritenuto che detta caratteristica può essere determinante per alcuni pazienti e che ciò garantirà una più ampia scelta di prodotti da adoperare sul singolo paziente relativamente alle sue più precise esigenze si trasmette la presente nella speranza di fare cosa gradita.

Si rappresenta infine che, per i prodotti in parola, non muta il CND ma solo il Numero di Repertorio.

CODICE AGGIUDICATO	DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE NUOVO DA AFFIANCARE	DESCRIZIONE PRODOTTO
N4505530	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A PISTOLA DIAMETRO 9 MM LUNGHEZZA CM. 20	N3810830	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A FORBICE DIAMETRO 5,5 MM LUNGHEZZA CM. 10
N4505530	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A PISTOLA DIAMETRO 9 MM LUNGHEZZA CM. 20	N5768330	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A FORBICE LUNGHEZZA CM. 9
EGTB-0535FCS	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A PISTOLA DIAMETRO 5 MM LUNGHEZZA CM. 35	N3810730	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A FORBICE DIAMETRO 5,5 MM LUNGHEZZA CM. 20

Restando a Vs. disposizione ove necessitino ulteriori informazioni si inviano
Distinti Saluti

OLYMPUS

Spettabile
ARNAS PALERMO
U.O.C. Provveditorato
Piazza Nicola Leotta 4
90127 Palermo

c.a. **Provveditore Ing. Mario Bisignano**
RUP Rag. Giuseppe Salamone

PEC: ape.ospedalecivicopa@pec.it
email: giuseppe.salamone@arnascivico.it

OGGETTO: Comunicazione nuovi codici

Con riferimento ai prodotti di marca Olympus, modello Thunderbeat, aggiudicati presso il Vs. Spett. Le Ente in virtù di Delibera n.1063 del 02-10-2020, CIG n. 8177693DBC, a mezzo la presente si dichiara che la scrivente ditta può fornire, a parità di prezzi e condizioni dei nuovi e più evoluti modelli come da tabella che segue.

Detti prodotti sono identici a quelli aggiudicati in gara salvo per il fatto che varia il materiale e/o le misure di cui sono fatti e, ciò, con i benefici per i pazienti, già evidenziati in altra sede.

Ritenuto che detta caratteristica può essere determinante per alcuni pazienti e che ciò garantirà una più ampia scelta di prodotti da adoperare sul singolo paziente relativamente alle sue più precise esigenze si trasmette la presente nella speranza di fare cosa gradita.

Si rappresenta infine che, per i prodotti in parola, non muta il CND ma solo il Numero di Repertorio.

CODICE AGGIUDICATO	DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE NUOVO DA AFFIANCARE	DESCRIZIONE PRODOTTO
N4505530	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A PISTOLA DIAMETRO 9 MM LUNGHEZZA CM. 20	N3810830	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A FORBICE DIAMETRO 5,5 MM LUNGHEZZA CM. 10
N4505530	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A PISTOLA DIAMETRO 9 MM LUNGHEZZA CM. 20	N5768330	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A FORBICE LUNGHEZZA CM. 9
EGTB-0535FCS	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A PISTOLA DIAMETRO 5 MM LUNGHEZZA CM. 35	N3810730	MANIPOLO CON IMPUGNATURA A FORBICE DIAMETRO 5,5 MM LUNGHEZZA CM. 20

Restando a Vs. disposizione ove necessitino ulteriori informazioni si inviano
Distinti Saluti

OLYMPUS ITALIA S.r.l. Società Unipersonale

Procuratore
Luca Palladini


OLYMPUS ITALIA S.R.L. - Società unipersonale

Soggetta a direzione e coordinamento da parte di Olympus Europa SE & CO. KG
Via San Bovio 1-3 - 20054 Segrate (MI) - Tel +39-0226972.1 - Fax +39-0226972.488
Cap.Soc. € 8.300.000,00 int. vers. - Partita IVA, C.F. e N° Iscriz. Reg. Impr. Milano IT 10994940152 - REA di Milano 1429744

L "zimmer_gare@legalmail.it" <zimmer_gare@legalmail.it>
A ospedalecivicopa@pec.it" <ape.ospedalecivicopa@pec.it>
Data mercoledì 26 gennaio 2022 - 13:27

Solomy
28/01/22
A

Offerta integrativa n. 044483/21a - Delibera n. 708/2014 - Gara bacino occidentale per la fornitura di protesi ortopediche, materiale per osteosintesi, sistemi di cementazione e materiale vario per ortopedia.

Allysto C

Buongiorno,

in riferimento alla delibera indicata in oggetto, con la presente trasmettiamo in allegato nostra offerta integrativa relativa alle placche NCB NON CONTACT BRIDGING – FEMORALE DISTALE IN TITANIO andranno ad integrare quanto già aggiudicato in gara nel lotto n. 33G.

Restiamo a disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento.

Saluti,

Fabiana Garini

Tender Clerk

+39 02 51626618 Direct

+39 02 51626606 Fax

fabiana.garini@zimmerbiomet.com

Zimmer Biomet Italia S.r.l.
Via Milano, 6
20097 San Donato Milanese (MI)
web: www.zimmerbiomet.com



Allegato(i)

Offerta 044483_21a_ARNAS CIVICO.pdf (215 KB)

PROT. 2384
DEL 1/2/2022



ZIMMER BIOMET

Your progress. Our promise.™

Spett. le
AZ. SAN. PROV.LE AGRIGENTO
VIALE DELLA VITTORIA, 321
92100 AGRIGENTO

e p.c. ARNAS CIVICO DI CRISTINA
BENFRATELLI DI PALERMO
P.O. CIVICO

Segrate (MI), 26/01/2022
AC/fg

OFFERTA N.044483/21

OGGETTO: INTEGRAZIONE PER AFFIANCAMENTO CODICI - BACINO OCCIDENTALE FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE TRIENNALE DI PROTESI ORTOPEDICHE, SISTEMI PER OSTEOSINTESI, MATERIALE PER TRAUMATOLOGIA, SISTEMI DI CEMENTAZIONE E MATERIALE VARIO PER ORTOPEDIA NECESSARI ALLE UU.OO DI ORTOPEDIA DELLE AZIENDE FACENTI PARTE DELL'UNIONE D'ACQUISTO E PRECISAMENTE: ASP AGRIGENTO (CAPOFILA) A.O. VILLA SOFIA - CERVELLO (CONSORZIATA) A.O. UNIVERSITARIA "POLICLINICO DI PALERMO" - A.R.N.A.S. CIVICO DI PALERMO - ASP CALTANISSETTA - ASP PALERMO - ASP TRAPANI. DELIBERA DI RECEPIMENTO ARNAS CIVICO N. 708/2014.

Con la presente, abbiamo il piacere di sottoporre alla Vs. cortese attenzione la nostra migliore offerta per la fornitura dei prodotti sotto riportati, in affiancamento alle placche *NCB NON CONTACT BRIDGING - FEMORALE DISTALE IN TITANIO*, già presenti nella gara in oggetto:

Codice	Descrizione	Prezzo unitario €	IVA %	RDM	CND
--------	-------------	-------------------	-------	-----	-----

Lotto 33G - Rif. 167 Dispositivi medici in lega di titanio o altro idoneo materiale compatibile con l'esame di risonanza magnetica

NCB NON CONTACT BRIDGING - RETTA DIAFISARIA IN TITANIO STERILE

02.02267.008	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 8 FORI L=118mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.010	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 10 FORI L=146mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.012	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 12 FORI L=174mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.014	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 14 FORI L=202mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.016	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 16 FORI L=230mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.018	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 18 FORI L=258mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599

CONDIZIONI DI VENDITA:

Prezzi per merce resa franco destino, imballo compreso, I.V.A. a Vs. carico;
 Ordine dovrà pervenire a mezzo fax al n. 02.51626 555/639/640;
 Consegna pronta salvo venduto, oppure entro 10 giorni dal ricevimento dell'ordine;
 Pagamento R.D. Cl. 60 gg. d.f.;
 Validità Offerta al 31/12/2022;



ZIMMER BIOMET

Your progress. Our promise.™

Restiamo a Vs. disposizione per ogni eventuale chiarimento si rendesse necessario e, con l'occasione, porgiamo distinti saluti.

Alessandro Carzaniga
Procuratore
Zimmer Biomet Italia S.r.l.

Firmato digitalmente da: ALESSANDRO CARZANIGA
Data: 26/01/2022 13:27:40

Da "zimmer_gare@legalmail.it" <zimmer_gare@legalmail.it>
"forniture@pec.aspag.it" <forniture@pec.aspag.it>, "forniture@pec.asp.cl.it" <forniture@pec.asp.cl.it>,
"ape.ospedalecivicopa@pec.it" <ape.ospedalecivicopa@pec.it>, "Appalti e Forniture AOOR Villa Sofia -
A Cervello" <appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it>, "provveditorato.aou@pec.policlinicogiaccone.it"
<provveditorato.aou@pec.policlinicogiaccone.it>, "provveditorato@pec.asppalermo.org"
<provveditorato@pec.asppalermo.org>, "provveditorato@pec.asptrapani.it"
<provveditorato@pec.asptrapani.it>

Data martedì 22 febbraio 2022 - 09:55

Offerta integrativa n. 044483/45 - Delibera capofila 4260/2013 - Gara bacino occidentale per la fornitura di protesi ortopediche, materiale per osteosintesi, sistemi di cementazione e materiale vario per ortopedia.

Buongiorno,

in riferimento alla delibera indicata in oggetto, con la presente trasmettiamo in allegato nostra offerta integrativa per affiancamento prodotti a quanto aggiudicato nei lotti 33C - 33H - 33E - 33A - 33A1 - 33G.

Restiamo a disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento.

Saluti,

PROT. 4691
DEL 23/2/2022

Fabiana Garini

Tender Clerk

+39 02 51626618 Direct

+39 02 51626606 Fax

fabiana.garini@zimmerbiomet.com

Zimmer Biomet Italia S.r.l.
Segreen Business Park - Via San Bovio, 3 - Edificio Y
20090 Segrate (MI)
web: www.zimmerbiomet.com

SALAMONE
[Signature]



Tutela dei dati personali " D. Lgs. n. 196/2003 e Regolamento UE 2016/679

Ai sensi dell'art.13 del D.Lgs. 196/03 e degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 si informa che Le informazioni contenute nella comunicazione che precede possono essere riservate e sono, comunque, destinate esclusivamente alla persona o all'ente sopraindicati. La diffusione, distribuzione e/o copiatura del documento trasmesso da parte di qualsiasi soggetto diverso dal destinatario è proibita. Titolare al trattamento dei dati è: Zimmer Biomet Italia S.r.l. - Segreen Business Park - Via San Bovio, 3 - Edificio Y

Chiunque riceva questo messaggio per errore è pregato di distruggerlo e di informare immediatamente: amministrazione@zimmer.legalmail.it

L'interessato potrà esercitare tutti i diritti di cui all'art. 7 del D.Lgs. n. 196/2003 e all'art. 13 e succ. del Regolamento UE (tra cui i diritti di accesso, rettifica, aggiornamento, di opposizione al trattamento, portabilità e di cancellazione).

Allegato(i)

Offerta 044483_45.pdf (263 KB)

ALLEGATO 41 PAGINE SE OCCORRE SI STAMPA DO



Servizio Provveditorato ARNAS Civico <provveditorato@arnascivico.it>

richiesta integrazione e affiancamento

1 messaggio

Ortopedia ARNAS Civico <ortopedia@arnascivico.it>

10 febbraio 2022 11:34

A: Servizio Provveditorato ARNAS Civico <provveditorato@arnascivico.it>

vedi allegato
UOC di Ortopedia SO

RISERVATEZZA

Le informazioni trasmesse possono contenere documenti confidenziali e/o materiale riservato; sono quindi da intendersi esclusivamente ad uso della persona e/o società a cui sono indirizzate. Qualsiasi modifica, inoltro, diffusione o altro utilizzo, relativo alle informazioni trasmesse, da parte di persone e/o società diversi dai destinatari indicati, è proibito ai sensi del Regolamento Europeo n.2016/679 e della normativa nazionale di coordinamento. Qualora questa mail fosse stata ricevuta per errore, si prega di contattare il mittente e cancellarne il contenuto.

PRIVACY

The information transmitted may contain confidential document and/or private matter; they are therefore intended exclusively for the use of the person and/or company to which they are addressed. Any change, forwarding, diffusion or any other utilization related to the information provided by persons and/or companies different than the indicated recipients is forbidden according to the European Regulation n. 2016/679 and by the local law of privacy regulation. If this e-mail was received by mistake, please contact the sender and delete the content.

Thank you...

 CCF_000488.pdf
1015K

Gruppo lavoro Consulenza P. di M.
G. P. P.
G. P. P. 14/2/22

PROT. 3893
DEL 14/2/2022

DB

U.O. ORTOPEDIA E TRAUMATOLOGIA
Direttore : Dott. Roberto Sciortino
Segreteria 091-6663098 091-6663095
Reparto 091-6663100 Fax 091-6663044

Prot..5/2022

PROVVEDITORATO

Palermo 08/02/2022

Oggetto: richiesta integrazione per affiancamento.

Si richiede l'integrazione per affiancamento placche rette diafisarie di varie misure con delibera n. 708/2014 lotto 33G rif 167.

In allegato offerta n. 044483/21.

IL DIRETTORE U.O.C
Dott. Roberto Sciortino

REGIONE SICILIANA
AZIENDA DI CLINICHE SPECIALI
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
SPEDALE CIVICO E BENFRATELLI
PALERMO

Sala periferica

Spett. le
AZ. SAN. PROV.LE AGRIGENTO
VIALE DELLA VITTORIA, 321
92100 AGRIGENTO

e p.c. ARNAS CIVICO DI CRISTINA
BENFRATELLI DI PALERMO
P.O. CIVICO

Segrate (MI), 26/01/2022
AC/fg

OFFERTA N.044483/21

OGGETTO: INTEGRAZIONE PER AFFIANCAMENTO CODICI - BACINO OCCIDENTALE FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE TRIENNALE DI PROTESI ORTOPEDICHE, SISTEMI PER OSTEOSINTESI, MATERIALE PER TRAUMATOLOGIA, SISTEMI DI CEMENTAZIONE E MATERIALE VARIO PER ORTOPEDIA NECESSARI ALLE UU.OO DI ORTOPEDIA DELLE AZIENDE FACENTI PARTE DELL'UNIONE D'ACQUISTO E PRECISAMENTE: ASP AGRIGENTO (CAPOFILA) A.O. VILLA SOFIA - CERVELLO (CONSORZIATA) A.O. UNIVERSITARIA "POLICLINICO DI PALERMO" - A.R.N.A.S. CIVICO DI PALERMO - ASP CALTANISSETTA - ASP PALERMO - ASP TRAPANI. DELIBERA DI RECEPIMENTO ARNAS CIVICO N. 708/2014.

Con la presente abbiamo il piacere di sottoporre alla Vs. cortese attenzione la nostra migliore offerta per la fornitura dei prodotti sotto riportati, in affiancamento alle placche **NCB NON CONTACT BRIDGING - FEMORALE DISTALE IN TITANIO**, già presenti nella gara in oggetto:

Codice	Descrizione	Prezzo unitario €	IVA %	RDM	CND
--------	-------------	-------------------	-------	-----	-----

Lotto 33G - Rif. 167 Dispositivi medici in lega di titanio o altro idoneo materiale compatibile con l'esame di risonanza magnetica

NCB NON CONTACT BRIDGING - RETTA DIAFISARIA IN TITANIO STERILE

02.02267.008	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 6 FORI L=118mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.010	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 10 FORI L=147mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.012	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 12 FORI L=174mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.014	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 14 FORI L=202mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.016	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 15 FORI L=203mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599
02.02267.018	NCB - PLACCA RETTA DIAFISARIA 18 FORI L=258mm TITANIO STERILE	700,00	4,00	521916	P09120599

CONDIZIONI DI VENDITA:

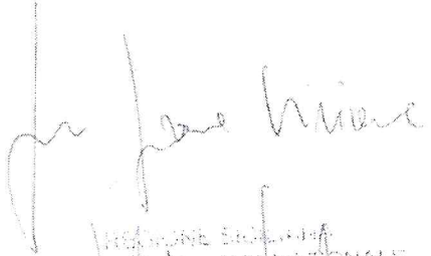
Prezzi per merce resa franco destino, imballo compreso, I.V.A. a Vs. carico;
Ordine dovrà pervenire a mezzo fax al n. 02.51626 555/630/640.
Consegna pronta salvo venduto oppure entro 10 giorni dal ricevimento dell'ordine.
Pagamento R.D. Cl. 60 gg. d.t.t.
Validità Offerta al 31/12/2022.

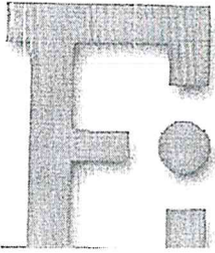


ZIMMER BIOMET
Your progress. Our promise.

Restiamo a Vs. disposizione per ogni eventuale chiarimento si rendesse necessario e, con l'occasione, porgiamo distinti saluti.

Alessandro Carzaniga
Procuratore
Zimmer Biomet Italia S.r.l.


REGIONE EMILIA-ROMAGNA
GIUNTA REGIONALE NAZIONALE
E DI POLITICA SPECIALIZZAZIONE
SPEDALI CIVICO E BENFRATELLI
MILANO
10/01/2014



Euromedical S.r.l.
 Sede legale ed uffici: Via Volta, 23/E
 Magazzino: Via Volta, 23/A
 25010 San Zeno Naviglio (BS) - Italy
 Tel.+39 (030) 3530660
 Fax +39 (030) 3469896
 info@euromedicalonline.it
 romedicalonline.it

Den. Amm. : A.R.N.A.S.
 Cod. AOO : DIRAZI
 N. Prot. : 0015352
 Data Prot. : 04-10-2021 12:05:47
 Tipo Reg. : Interno
 Cod. Reg. : REG_INT_191217170702_1



Reg Solomon
04/10/2021
Si acq.
di 7/10/2021
prodotta.
27.9.2021

ARNAS-Civico Di Crist.
 U.O.C. Gastroentero-
 logia: Dott. Roberto Di
 Cristina
 Ospedale di Palermo p. 115
 Clinica EPAM 3901936771

Spett.le
 Azienda di Rilievo Nazionale e di Alta
 Specializzazione Ospedale Civico
 G. Di Cristina e Benfratelli
 P.zza N. Leotta n. 4
 90127 PALERMO
 Area Provveditorato

San Zeno Naviglio, 17/09/2021

Oggetto: Procedura per la fornitura di dispositivi medici per gastroenterologia ed endoscopia digestiva per le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere del bacino Occidentale della regione Sicilia - Capofila ASP Trapani.

Delibera di aggiudicazione n. 2477 del 09/06/2015 - RICHIESTA SOSTITUZIONE CODICE LOTTO 16.SUBLOTTO C.

La Sottoscritta Società Euromedical srl con Sede Legale ed Amministrativa in San Zeno Naviglio (BS) IN Via A. Volta n. 23/E, Partita IVA E Codice Fiscale 01990200170, nella persona del Suo Legale Rappresentante, Sig. Ilario Bonera, Presidente,

sottopone

alla Vs. cortese attenzione la proposta di Sostituzione del Codice per il seguente lotto:

LOTTO 16 sublotto c

Euromedical S.r.l. propone, alle medesime condizioni di fornitura, prezzo unitario pari a € 688,00 cadauno + IVA 22% ed importo massimo contrattuale, la sostituzione della pinza sotto descritta con la pinza del Sistema OTSG, avente lo stesso CND G0399:

Lotto	Descrizione	Prezzo Unit. € IVA ESCLUSA	Prodotto da sostituire CND G0399
16c	Pinza doppia valva separata, per retrazione tessuto, per gastro e per colon COD. 200.44	688,00 €	Cod. 200.15 OTSG Xcavator Pinza Over The Scope per rimozione tessuto e corpi estranei, trasparente, filoguidabile.

In allegato si trasmette la scheda tecnica del d.m. proposto.

Nell'attesa di un Vs. cortese riscontro, porgiamo cordiali saluti.

EUROMEDICAL S.R.L.
 IL Presidente del CDA
 Ilario Bonera

allegato E

Re: Ordine 22000343 - sostituzione soluzione Perf-Gen

Da: "CRT SICILIA AMMINISTRAZIONE" <amministrazione@crt Sicilia.it>

14/01/2022 11:06

A: "BRUNA PIAZZA" <bpiazza@crt Sicilia.it>

Cc: "Servizio Provveditorato ARNAS Civico" <provveditorato@arnascivico.it>, "GIUSEPPE SALAMONE" <giuseppe.salamone@arnascivico.it>, "S Segreteria" <segreteria@crt Sicilia.it>, "ANTONINA CROCILLA" <antonina.crocilla@arnascivico.it>

Buongiorno,
come da intercorsi brevi, si comunica che per la scrivente UOC CRT SICILIA nulla osta alla sostituzione del prodotto indicato.
saluti

**Segreteria U.O.C. CRT Sicilia
A.R.N.A.S. Civico-Di Cristina-Benfratelli"**

Piazza Nicola Leotta, 4 - PA

Acquisti e Affari Generali

*Gestione Coordinatori Locali
Referente CRT SICILIA*

Daniela Patti

TEL. 091 6663828

FAX 091 6663829

E-MAIL segreteria@crt Sicilia.it

*PEC crt Sicilia@pec.it
WEB www.crt Sicilia.i*

Il giorno gio 13 gen 2022 alle ore 16:58 BRUNA PIAZZA <bpiazza@crt Sicilia.it> ha scritto:

Gentilissimi,
si inoltra quanto pervenuto dalla ditta IGL con preghiera di cortese sollecito riscontro.

Cordiali saluti
Bruna Piazza

----- Forwarded message -----

Da: <customerservice@igl-italia.com>
Date: gio 13 gen 2022 alle ore 14:55
Subject: Ordine 22000343 - sostituzione soluzione Perf-Gen
To: BRUNA PIAZZA <bpiazza@crt Sicilia.it>
Cc: <czaniolo@igl-italia.com>

Gentile Dr.ssa Piazza

Come da accordi con il collega Claudio Zaniolo, in merito all' ordine 22000343 del 11/01/2022 si comunica quanto segue.

Alcune problematiche legate all'approvvigionamento delle materie prime, non ci consentono di produrre volumi di soluzione sufficienti a soddisfare tutti gli ordini della soluzione Perf-Gen.

Al fine di assicurare la continuità dei programmi di perfusione, offriamo un prodotto equivalente alle medesime condizioni commerciali.

La prego di visionare la lettera informativa e la documentazione allegata riguardante il prodotto MaPerSol®, dispositivo medico con marchio CE in regola con tutte le necessarie registrazioni per essere commercializzato ed utilizzato in Italia (CND Z12019002 - Repertorio 708967).

Si tratta di una sostituzione temporanea e faremo il possibile per garantire la fornitura della soluzione Perf-Gen quanto prima.

Resto in attesa di un gentile riscontro per procedere all'invio del prodotto sostitutivo MaPerSol e a disposizione per qualunque chiarimento.

Cordiali saluti



Alessandra Radeglia

Customer Service

+39 049/9902531

+39 049/8314768

INSTITUT GEORGES LOPEZ

Parc Tertiaire du Bois Dieu | 1 Allée des Chevreuils | 69380 Lissieu - FRANCE

This E-mail (and any attachments) may contain information that is confidential and/or protected by law. Any review, use, distribution or disclosure to anyone other than the intended recipient(s) is strictly prohibited. If you are not the intended recipient, please contact the sender by reply mail and delete all copies of this message.

--

Bruna Piazzabpiazza@crtscilia.it

3394866827



Piazza Nicola Leotta, 4

90127 Palermo

www.crtscilia.it**RISERVATEZZA**

Le informazioni trasmesse possono contenere documenti confidenziali e/o materiale riservato; sono quindi da intendersi esclusivamente ad uso della persona e/o società a cui sono indirizzate. Qualsiasi modifica, inoltro, diffusione o altro utilizzo, relativo alle informazioni trasmesse, da parte di persone e/o società diversi dai destinatari indicati, è proibito ai sensi del Regolamento Europeo n.2016/679 e della normativa nazionale di coordinamento. Qualora questa mail fosse stata ricevuta per errore, si prega di contattare il mittente e cancellarne il contenuto.

PRIVACY

The information transmitted may contain confidential document and/or private matter; they are therefore intended exclusively for the use of the person and/or company to which they are addressed. Any change, forwarding, diffusion or any other utilization related to the information provided by persons and/or companies different than the indicated recipients is forbidden according to the European Regulation n. 2016/679 and by the local law of privacy regulation. If this e-mail was received by mistake, please contact the sender and delete the content.

Thank you...

RISERVATEZZA

Le informazioni trasmesse possono contenere documenti confidenziali e/o materiale riservato; sono quindi da intendersi esclusivamente ad uso della persona e/o società a cui sono indirizzate. Qualsiasi modifica, inoltro, diffusione o altro utilizzo, relativo alle informazioni trasmesse, da parte di persone e/o società diversi dai destinatari indicati, è proibito ai sensi del Regolamento Europeo n.2016/679 e della normativa nazionale di coordinamento. Qualora questa mail fosse stata ricevuta per errore, si prega di contattare il mittente e cancellarne il contenuto.

PRIVACY

The information transmitted may contain confidential document and/or private matter; they are therefore intended exclusively for the use of the person and/or company to which they are addressed. Any change, forwarding, diffusion or any other utilization related to the information provided by persons and/or companies different than the indicated recipients is forbidden according to the European

Regulation n. 2016/679 and by the local law of privacy regulation. If this e-mail was received by mistake, please contact the sender and delete the content.

Thank you...

Dati del Fornitore

Denominazione: IGL-INSTITUT GEORGES LOPEZ
Denominazione legale: IGL-INSTITUT GEORGES LOPEZ
Indirizzo
 Lissieu - PARC TERTIAIRE DIU BOIS DIEU -1 ALLEE D
 Lissieu, PA, FR
Endpoint: 9957: FRFR48429526973

Data emissione Documento

2022-01-11

Totale da pagare

1.573,65

Valuta Documento: EUR

Note al documento: rich. 22000256 del 10/01/2022 -

Tipo di Ordine: 220 - Ordine di acquisto

Data scadenza Ordine: 2030-12-31

Codice Identificativo Gara: CIG:826209614F

Identificativo del contratto: 210284

Dati del Cliente

Denominazione: ARNAS CIVICO
Denominazione legale: ARNAS CIVICO
Indirizzo
 PALERMO - Piazza Nicola Leotta n.4
 90127 PALERMO, PA, IT
Id. fiscale: IT05841770828
Endpoint: 0201: BFNE0H
Contatti: antonino.traina
E-mail: antonino.traina

ID linea	ID attribuito dal fornitore	Denominazione bene/servizio	Quantità (Q.tà effettiva)	UdM	Prezzo unitario*	Importo linea	Sconti Maggiorazioni	IVA %
10.	PC715	PERFUSION CLAMP ADATTATORE PER APPARECCHIO PER PERFUSIONE PC715	6,00	Unità	1,66	9,96	- 0,00	22,00
Dettagli sconti linea d'ordine + Tipo di sconto: 0 Descrizione bene/servizio: PERFUSION CLAMP ADATTATORE PER APPARECCHIO PER PERFUSIONE PC715 Classificazione contabile: BA0220#CRT Identificativo attribuito dal cliente: 1578900 Classificazione bene/servizio: DM1:1660365 ZZZ UNCL7143 // Ulteriori proprietà: + Denominazione proprietà: PackSizeNumeric : 6 <i>valore proprietà</i>								
20.	PC1020	PERFUSION CLAMP ADATTATORE PER APPARECCHIO PER PERFUSIONE PC1020	6,00	Unità	1,66	9,96	- 0,00	22,00
Dettagli sconti linea d'ordine + Tipo di sconto: 0 Descrizione bene/servizio: PERFUSION CLAMP ADATTATORE PER APPARECCHIO PER PERFUSIONE PC1020 Classificazione contabile: BA0220#CRT Identificativo attribuito dal cliente: 1578901 Classificazione bene/servizio: DM1:1660379 ZZZ UNCL7143 // Ulteriori proprietà: + Denominazione proprietà: PackSizeNumeric : 6 <i>valore proprietà</i>								
30.	3920140023	ADATTATORE MULTIARTERIE TRIDENT 3920140023	6,00	Unità	10	60,00	- 0,00	22,00
Dettagli sconti linea d'ordine + Tipo di sconto: 0 Descrizione bene/servizio: ADATTATORE MULTIARTERIE TRIDENT 3920140023 Classificazione contabile: BA0220#CRT Identificativo attribuito dal cliente: 1578903 Classificazione bene/servizio: DM1:1843159 ZZZ UNCL7143 // Ulteriori proprietà: + Denominazione proprietà: PackSizeNumeric : 1 <i>valore proprietà</i>								
40.	PERFGEN1000	SOLUZIONE PER LA PERFUSIONE PULSATILE DEL RENE PERFGEN1000	6,00	Unità	200	1.200,00	- 0,00	22,00
Dettagli sconti linea d'ordine + Tipo di sconto: 0 Descrizione bene/servizio: SOLUZIONE PER LA PERFUSIONE PULSATILE DEL RENE PERFGEN1000 Classificazione contabile: BA0220#CRT Identificativo attribuito dal cliente: 1578904								

Classificazione bene/servizio: DM1:1493393 ZZZ UNCL7143 //

Ulteriori proprietà:

+ Denominazione proprietà: PackSizeNumeric : 1 *valore proprietà*

50.	PC1025	PERFUSION CLAMP ADATTATORE PER APPARECCHIO PER PERFUSIONE PC1025	6,00	Unità	1,66	9,96	- 0,00	22,00
-----	--------	---	------	-------	------	------	--------	-------

Dettagli sconti linea d'ordine

+ Tipo di sconto: 0

Descrizione bene/servizio: PERFUSION CLAMP ADATTATORE PER APPARECCHIO PER PERFUSIONE PC1025

Classificazione contabile: BA0220#CRT

Identificativo attribuito dal cliente: 1578902

Classificazione bene/servizio: DM1:1660380 ZZZ UNCL7143 //

Ulteriori proprietà:

+ Denominazione proprietà: PackSizeNumeric : 6 *valore proprietà*

N° di linee: 5 *Prezzo unitario IVA esclusa.

Totale delle linee d'ordine:	1.289,88
Importo al lordo IVA:	1.573,65
Imposta totale:	283,77
Importo al netto IVA:	1.289,88

Ammontare da pagare: 1.573,65

Informazioni sulla consegna

Identificativo del luogo: 05841770828-CRT

Indirizzo

PALERMO - Piazza Nicola Leotta, 4

-

90127 PALERMO, PA, IT

Periodo di esecuzione della fornitura: - 2022-01-11

Intestatario della Fattura

Denominazione: ARNAS CIVICO

Denominazione legale intestatario fattura:

ARNAS CIVICO

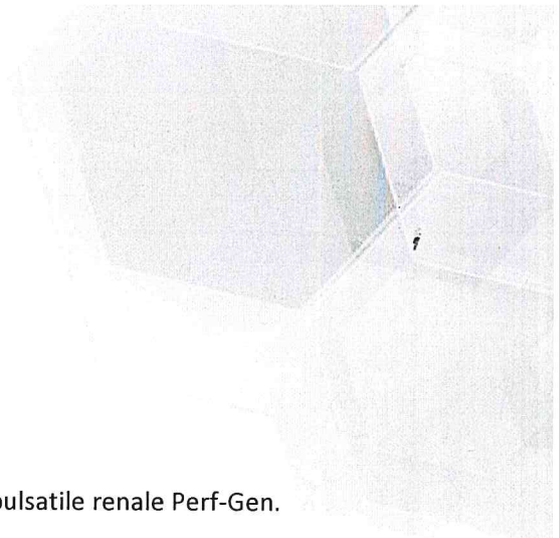
Indirizzo:

PALERMO - Piazza Nicola Leotta n.4

90127 PALERMO, PA, IT

Endpoint: 0201:BFNE0H

Tipo Documento: urn:fdc:peppol.eu:poacc:trns:order:3
Tipo Processo: urn:fdc:peppol.eu:poacc:bis:order_only:3



Gentilissimi,

Abbiamo ricevuto il Vs. ordine relativo alla soluzione per perfusione pulsatile renale Perf-Gen.

Tuttavia, problematiche nell'approvvigionamento delle materie prime impediscono la produzione della soluzione in volumi sufficienti a soddisfare tutti gli ordini.

Al fine di assicurare la continuità dei programmi di perfusione e rispettare il nostro impegno verso i nostri Clienti, abbiamo adottato una soluzione transitoria. Offriremo un prodotto equivalente alle medesime condizioni commerciali.

Importeremo e distribuiremo il prodotto MaPerSol fabbricato negli Stati Uniti dall'azienda Preservation Solutions Inc, leader di mercato in questo Paese.

MaPerSol® è un dispositivo medico con marchio CE (N. 2797) in regola con tutte le necessarie registrazioni per essere commercializzato ed utilizzato in Italia.

La composizione, le indicazioni e il protocollo di utilizzo sono identiche a quelle della soluzione Perf-Gen®. MaPerSol® è confezionato in scatole da 6 unità. Ha una data di scadenza di due anni e può essere conservato e trasportato ad una temperatura compresa tra +2 e +25°C. È inoltre spedito utilizzando una scatola semplice, non isolata termicamente.

Tuttavia, per ragioni pratiche e di sicurezza, Vi consigliamo di procedere come nel caso della soluzione Perf-Gen®, ovvero di conservarlo ad una temperatura tra i +2 e i +8°C non appena il prodotto arriverà presso la Vs. struttura. MaPerSol® deve essere conservato per almeno 24 ore a tale temperatura prima di poter essere utilizzato. Per maggiori dettagli si prega di consultare le istruzioni inviate.

Troverete in allegato tutti i necessari documenti riguardanti il prodotto.

Vi preghiamo di dare il Vs. consenso tramite e-mail in modo da procedere all'invio di questo nuovo prodotto.

Vi ringraziamo per la Vs. fiducia e faremo del nostro meglio per garantire la fornitura della soluzione Perf-Gen il prima possibile.

Restiamo a disposizione per qualunque informazione relativa al prodotto e al suo utilizzo ai seguenti contatti:

Business Development Manager: Claudio Zaniolo – Tel. 3488843782 – mail czaniolo@igl-italia.com

Customer Service: tel. 049/9902531 – e-mail: customerservice@igl-italia.com

L'occasione ci è gradita per porgere cordiali saluti.


 INSTITUT GEORGES LOPEZ