

P.O. San Martino - Servizio Farmacia Interna

Oristano, 22/11/2013

Prot. NP/2013/5296

Oggetto: STRUMENTARIO CHIRURGICO HARMONIC

Allegato n° 1 alla determinazione N° ... Composto di 7 fogli

Al Responsabile del Provveditorato Dottssa Demurtas

La presente per esprimere parere favorevole all'inserimento nel contratto già in essere N 292 con la ditta Prodifarm di forbici multifunzionali Harmonic, cod ditta HAR36M e HAR23M in luogo di quelle attualmente in uso ossia ACE36EM e ACE23EM. I fabbisogni presunti rispecchiano quelli dell'anno 2013 e quindi non comporteranno un aumento di spesa. I codici dei nuovi dispositivi medici sono i seguenti: HAR36M cod areas || 83743 sostituisce ACE36EM cod areas 89203 HAR23M cod areas || 83765 sostituisce ACE23EM cod areas 89202 In attesa di cortese riscontro,

Si coglie l'occasione per porgere distinti saluti.

Il Direttore della Farmacia Dr. Luigi Cozzoli

[Handwritten signature of Dr. Luigi Cozzoli]



Dr.ssa Daniela Checquolo

A 1

**SCHEDA TECNICA DI PRODOTTO
PIATTAFORMA TECNOLOGICA
FORBICI HARMONIC ACE® + TECNOLOGIA ADATTATIVA AL TESSUTO**

NOME COMMERCIALE Forbici HARMONIC ACE®, diametro 5 mm + tecnologia adattativa al tessuto

CODICE HAR38M

DESCRIZIONE HARMONIC ACE forbice multifunzione e monopaziente per il taglio e coagulo di tessuti molli in chirurgia videooscopica. Impugnatura ergonomica dotata di tecnologia adattativa del tessuto, con comandi integrati a pulsante. Lama curva, stelo rotante di 360°, 5 mm di diametro, 36cm di lunghezza e chiave torsionometrica integrata (TWGRAY). Montaggio diretto senza adattatore al manipolo HP054.

CLASSE DI APPARTENENZA Secondo la direttiva 93/42/CEE (Digs 46/97) Il b

FABBRICANTE Ethicon Endo-Surgery LLC- 475 Calle C, Guaynabo, Puerto Rico 00989 USA.

DITTA DISTRIBUTRICE
Denominazione legale: Johnson & Johnson Medical SpA
Sede Sociale e Direzione Generale: Via Del Mare, 66 - 00040 Pralica di Mare - Pomezia (RM)
Registro Imprese di Roma: N° 08082461008
REA C.C.I.A.A. Roma: N° 1072108
P. IVA e Cod. Fisc.: IT 08082461008
Centralino (24 linee): +39.06.911941
Servizio Clienti: +39.06.91194599
Assistenza tecnica: 800.919.219
 Distribuisce in Italia il suddetto prodotto.

CND K0202010102 FORBICI MONOUSO PER CHIRURGIA A ULTRASUONI L'APAROSCOPICA

NUMERO DI REPERTORIO 520294

BREVETTI

N. BREVETTO SCADENZA		N. BREVETTO SCADENZA	
5810859	28/02/2017	7544200	13/03/2027
5873873	10/10/2017	8002782	24/05/2023
5944737	10/10/2017	8057467	23/12/2027
5947984	10/10/2017	8114104	06/12/2029
5980510	10/10/2017	8182501	30/10/2026
5989275	28/02/2017	8241312	23/05/2023
8068647	10/10/2017	D694983	23/06/2023
8283981	28/08/2018	D817183	08/08/2024
8325811	05/10/2019	D818797	29/06/2024
8432118	05/10/2019	D831865	01/02/2025
8468142	05/10/2019	D861801	12/08/2026
8623500	05/10/2019	D861802	12/06/2026
8773444	05/10/2019	D661803	12/06/2026
8968070	30/08/2020	D661804	12/06/2026
8978969	22/05/2020		

DESTINAZIONE D'USO Le forbici HARMONIC ACE® + tecnologia adattativa al tessuto sono indicate per l'incisione dei tessuti molli quando si desidera controllare il sanguinamento e minimizzare il danno termico. Gli strumenti possono essere utilizzati come dispositivi ausiliari o sostitutivi dei bisturi elettrochirurgici, laser e in acciaio, negli interventi di chirurgia plastica, pediatrica, ginecologica, urologica, toracica o nell'asposizione di strutture ortopediche (colonna e spazi articolari) e in altri interventi endoscopici.

CARATTERISTICHE Strumento multifunzionale con tecnologia adattativa al tessuto e con capacità di presa. Premontato ad inserimento diretto senza adattatore. Impugnatura ergonomica a pistola con coppia di pulsanti MIN e MAX per l'attivazione manuale.

CONFEZIONAMENTO Confezionamento primario (bilster e/o busta medicale), confezionamento secondario (astuccio di cartone), confezionamento terziario o di spedizione (box di cartone). Il confezionamento è atto a garantire la sterilità del prodotto per tutto il periodo dichiarato di vita dello stesso; sul confezionamento primario e secondario vengono riportati i dati relativi alla sterilizzazione richiesti dalla direttiva CE 93/42 Digs. 46/97 e s.m.l.

Confezione di vendita	12 pz. sterili
Confezione primaria	1 pz. sterile
Materiali	Tyvek, petg, kraft brown box. Scelti in modo da poter conferire sicurezza, funzionalità e compatibilità con l'ambiente.

VA 00138660

A2

ETICHETTATURA		Sul confezionamento primario e secondario vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13 dell'Allegato I della Direttiva 93/42/CEE D.lgs. 46/97 e s.m.l.	
MARCHIO CE			
MATERIALI PRODOTTO		Presente	CE0123
		Conformi a quanto definito dall'Allegato I -requisiti essenziali- Direttiva 93/42/CEE D.lgs. 46/97 e s.m.l. tutti i materiali impiegati sono quindi atossici e biocompatibili	
STRUMENTO:		Policarbonato con rivestimento in copolimero a blocchi di stirene; acciaio inossidabile chirurgico	
LATTICE		LAMA ATTIVA: Lega di Titanio	
		PAD BRANCA INERTE: Polimide / grafite / PTFE	
PRODUZIONE		I prodotti non contengono lattice. Inoltre, nelle officine di produzione sono stati eliminati dal processi produttivi i guanti in lattice e tutti i componenti del confezionamento e gli adesivi sono stati controllati e risultano privi di lattice	
		Vengono rispettate le norme di fabbricazione EN ISO 13485:2003. Secondo quanto previsto dalle norme EN ISO 13485:2003 le spedizioni dei prodotti ai diversi clienti sono documentate e registrate (a.g. nome e indirizzo del cliente, data, quantità, numero di lotte) al fine di assicurare la tracciabilità dei dispositivi in caso di richiamo dal mercato. Tutti i documenti relativi alla produzione e alla progettazione, compresi quelli relativi alla sterilizzazione, vengono mantenuti agli atti presso gli stabilimenti di produzione per un periodo di vita non inferiore alla vita del dispositivo medico.	
SPERIMENTAZIONE E SICUREZZA		Questo dispositivo è stato introdotto sul mercato italiano nel mese di gennaio del 2013 dopo aver ottenuto il marchio CE in ottemperanza ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e s.m.l. sui Dispositivi medici. Risulta quindi conforme alle caratteristiche e prestazioni previste dalle sezioni 1 e 3 dell'Allegato I relative ad un normale uso degli stessi. Il dispositivo è inoltre conforme alle caratteristiche e prestazioni previste dalla Sezione 6 dell'Allegato I relativa ai possibili effetti collaterali derivanti dal loro uso ed è stato appositamente testato allo scopo di garantire che corrisponda agli specifici scopi per i quali è stato progettato e non sottoponga la salute del paziente ad un rischio inaccettabile.	
STERILIZZAZIONE			
VALIDITA'		5 ANNI	
CONTROLLI		Ossido di Etilene. Il prodotto è MONOUSO non risterilizzabile.	
CONSERVAZIONE		Ciascun lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito viene sottoposto ad ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico, chimico viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima di essere confezionato e sterilizzato.	
SMALTIMENTO		Deve essere effettuata in condizioni normali di umidità e calore. Si deve fare comunque riferimento a quanto riportato sulla confezione esterna o le istruzioni interne	
ISTRUZIONI-AVVERTENZE		I prodotti possono essere smaltiti secondo le vigenti norme in Italia.	
CARATTERISTICHE		Fare riferimento al foglio illustrativo presente in ciascuna confezione di vendita.	
Strumento		Impugnatura : a pistola	
Stelo		Attivazione : a pedale o con comando manuale a pulsanti	
		Diametro	5mm
		Lunghezza	36cm
Branche		Apertura massima	
		Lunghezza lama attiva	13mm
		Larghezza lama attiva	15mm
		Spessore lama attiva	1,3mm
		Lunghezza cuscinetto protettivo	2mm
		Larghezza cuscinetto protettivo	15,4mm
		Spessore cuscinetto protettivo	2,6mm
Energia		Meccanica a frequenza armonica di 55,5 KHz	
		Campo di escursione massimo della lama: circa 65 micron	
Compatibilità		Compatibile con il generatore EES cod. GEN11 e manipolo HP054	

Ultimo aggiornamento effettuato il
Variazione approvata da

SCHEDA TECNICA DI PRODOTTO PIATTAFORMA TECNOLOGICA FORBICI HARMONIC ACE® + TECNOLOGIA ADATTATIVA AL TESSUTO																																																																	
NOME COMMERCIALE	Forbici HARMONIC ACE®, diametro 5 mm + tecnologia adattativa al tessuto																																																																
GODICE	HAR23M																																																																
DESCRIZIONE	HARMONIC ACE forbice multifunzione e monopiezente per il taglio e coagulo di tessuti molli in chirurgia a cielo aperto. Impugnatura ergonomica dotata di tecnologia adattativa del tessuto, con comandi integrati a pulsante. Lama curva, stelo rotante di 360°, 5 mm di diametro, 23cm di lunghezza e chiave torsionometrica Integrata (TWGRAY). Montaggio diretto senza adattatore al manipolo HP064.																																																																
CLASSE DI APPARTENENZA	Secondo la direttiva 93/42/CEE (Dlgs 46/97) II b																																																																
FABBRICANTE	Ethicon Endo-Surgery LLC- 475 Calle C, Guaynabo, Puerto Rico 00969 USA																																																																
DITTA DISTRIBUTRICE	<i>Denominazione legale:</i> Johnson & Johnson Medical SpA <i>Sede Sociale e Direzione Generale:</i> Via Del Mare, 56 - 00040 Pratica di Mare - Pomezia (RM) <i>Registro Imprese di Roma:</i> N° 08082461008 <i>REA C.C.I.A.A. Roma:</i> N° 1072108 <i>P. IVA e Cod. Fisc.:</i> IT 08082461008 <i>Centralino (24 linee):</i> +39.06.911941 <i>Servizio Clienti:</i> +39.06.91194699 <i>Assistenza tecnica:</i> 800.919.219 Distribuisce in Italia il suddetto prodotto.																																																																
CND	K0202010101 - FORBICI MONOUSO PER CHIRURGIA A ULTRASUONI A CIELO APERTO.																																																																
NUMERO DI REPERTORIO	702007																																																																
BREVETTI	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">N. BREVETTO</th> <th colspan="2">SCADENZA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>5810869</td><td>28/02/2017</td><td>7544200</td><td>13/03/2027</td></tr> <tr><td>5873873</td><td>10/10/2017</td><td>8002782</td><td>24/06/2023</td></tr> <tr><td>5944737</td><td>10/10/2017</td><td>8057467</td><td>23/12/2027</td></tr> <tr><td>5947984</td><td>10/10/2017</td><td>8114104</td><td>08/12/2029</td></tr> <tr><td>5980510</td><td>10/10/2017</td><td>8182501</td><td>30/10/2028</td></tr> <tr><td>5999275</td><td>29/02/2017</td><td>8241312</td><td>23/06/2023</td></tr> <tr><td>6068847</td><td>10/10/2017</td><td>D894983</td><td>23/08/2023</td></tr> <tr><td>6283981</td><td>29/08/2018</td><td>D617183</td><td>08/08/2024</td></tr> <tr><td>6325811</td><td>05/10/2019</td><td>D818797</td><td>29/08/2024</td></tr> <tr><td>6432118</td><td>05/10/2019</td><td>D831985</td><td>01/02/2025</td></tr> <tr><td>6468142</td><td>05/10/2019</td><td>D861801</td><td>12/08/2026</td></tr> <tr><td>6623600</td><td>05/10/2019</td><td>D861802</td><td>12/08/2026</td></tr> <tr><td>6773444</td><td>05/10/2019</td><td>D861803</td><td>12/08/2026</td></tr> <tr><td>6958070</td><td>30/08/2020</td><td>D861804</td><td>12/08/2026</td></tr> <tr><td>6976969</td><td>22/05/2020</td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table>	N. BREVETTO		SCADENZA		5810869	28/02/2017	7544200	13/03/2027	5873873	10/10/2017	8002782	24/06/2023	5944737	10/10/2017	8057467	23/12/2027	5947984	10/10/2017	8114104	08/12/2029	5980510	10/10/2017	8182501	30/10/2028	5999275	29/02/2017	8241312	23/06/2023	6068847	10/10/2017	D894983	23/08/2023	6283981	29/08/2018	D617183	08/08/2024	6325811	05/10/2019	D818797	29/08/2024	6432118	05/10/2019	D831985	01/02/2025	6468142	05/10/2019	D861801	12/08/2026	6623600	05/10/2019	D861802	12/08/2026	6773444	05/10/2019	D861803	12/08/2026	6958070	30/08/2020	D861804	12/08/2026	6976969	22/05/2020		
N. BREVETTO		SCADENZA																																																															
5810869	28/02/2017	7544200	13/03/2027																																																														
5873873	10/10/2017	8002782	24/06/2023																																																														
5944737	10/10/2017	8057467	23/12/2027																																																														
5947984	10/10/2017	8114104	08/12/2029																																																														
5980510	10/10/2017	8182501	30/10/2028																																																														
5999275	29/02/2017	8241312	23/06/2023																																																														
6068847	10/10/2017	D894983	23/08/2023																																																														
6283981	29/08/2018	D617183	08/08/2024																																																														
6325811	05/10/2019	D818797	29/08/2024																																																														
6432118	05/10/2019	D831985	01/02/2025																																																														
6468142	05/10/2019	D861801	12/08/2026																																																														
6623600	05/10/2019	D861802	12/08/2026																																																														
6773444	05/10/2019	D861803	12/08/2026																																																														
6958070	30/08/2020	D861804	12/08/2026																																																														
6976969	22/05/2020																																																																
DESTINAZIONE D'USO	Le forbici HARMONIC ACE® + tecnologia adattativa al tessuto sono indicate per l'incisione dei tessuti molli quando si desidera controllare il sanguinamento e minimizzare il danno termico. Gli strumenti possono essere utilizzati come dispositivi ausiliari o sostitutivi dei bisturi elettrochirurgici, laser e in acciaio, negli interventi di chirurgia plastica, pediatrica, ginecologica, urologica, toracica o nell'esposizione di strutture ortopediche (colonna e spazi articolari) e in altri interventi a cielo aperto.																																																																
CARATTERISTICHE	Strumento multifunzionale con tecnologia adattativa al tessuto e con capacità di presa. Premontato ad inserimento diretto senza adattatore. Impugnatura ergonomica a pistola con coppia di pulsanti MIN e MAX per l'attivazione manuale.																																																																
CONFEZIONAMENTO	Confezionamento primario (blister e/o busta medica), confezionamento secondario (astuccio di cartone), confezionamento terziario o di spedizione (box di cartone). Il confezionamento è atto a garantire la sterilità del prodotto per tutto il periodo dichiarato di vita dello stesso; sul confezionamento primario e secondario vengono riportati i dati relativi alla sterilizzazione richiesti dalla direttiva 93/42/CEE Dlgs. 46/97 e s.m.i.																																																																
	<table border="1"> <tr> <td>Confezione di vendita</td> <td>12 pz. sterili</td> </tr> <tr> <td>Confezione primaria</td> <td>1 pz. sterile</td> </tr> <tr> <td>Materiali</td> <td>Tyvek, petg, kraft brown box. Scelti in modo da poter conferire sicurezza, funzionalità e compatibilità con l'ambiente.</td> </tr> </table>	Confezione di vendita	12 pz. sterili	Confezione primaria	1 pz. sterile	Materiali	Tyvek, petg, kraft brown box. Scelti in modo da poter conferire sicurezza, funzionalità e compatibilità con l'ambiente.																																																										
Confezione di vendita	12 pz. sterili																																																																
Confezione primaria	1 pz. sterile																																																																
Materiali	Tyvek, petg, kraft brown box. Scelti in modo da poter conferire sicurezza, funzionalità e compatibilità con l'ambiente.																																																																
ETICHETTATURA	Sul confezionamento primario e secondario vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13 dell'Allegato I della Direttiva 93/42/CEE Dlgs. 46/97 e s.m.i.																																																																

MARCHIO CE	Presente		CE0123	
MATERIALI PRODOTTO	Conformi a quanto definito dall'Allegato I - requisiti essenziali- Direttiva 93/42/CEE Diga. 46/97 e s.m.i. tutti i materiali impiegati sono quindi atossici e biocompatibili			
	STRUMENTO:	Policarbonato con rivestimento in copolimero a blocchi di stirene; acciaio inossidabile chirurgico		
	LAMA ATTIVA:	Lega di Titanio		
	PAD BRANCA INERTE:	Polimide / grafite / PTFE		
LATTICE	I prodotti non contengono lattice. Inoltre, nelle officine di produzione sono stati eliminati dai processi produttivi i guanti in lattice e tutti i componenti del confezionamento e gli adesivi sono stati controllati e risultano privi di lattice			
PRODUZIONE	Vengono rispettate le norme di fabbricazione EN ISO 13485:2003. Secondo quanto previsto dalle norme EN ISO 13485:2003 le spedizioni dei prodotti ai diversi clienti sono documentate e registrate (e.g. nome e indirizzo del cliente, data, quantità, numero di lotto) al fine di assicurare la tracciabilità dei dispositivi in caso di richiamo dal mercato. Tutti i documenti relativi alla produzione e alla progettazione, compresi quelli relativi alla sterilizzazione, vengono mantenuti agli atti presso gli stabilimenti di produzione per un periodo di vita non inferiore alla vita del dispositivo medico.			
SPERIMENTAZIONE E SICUREZZA	Questo dispositivo è stato introdotto sul mercato italiano nel mese di gennaio del 2013 dopo aver ottenuto il marchio CE in ottemperanza ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. sui Dispositivi medici. Risulta quindi conforme alle caratteristiche e prestazioni previste dalle sezioni 1 e 3 dell'Allegato I relativa ad un normale uso degli stessi. Il dispositivo è inoltre conforme alle caratteristiche e prestazioni previste dalla Sezione 6 dell'Allegato I relativa ai possibili effetti collaterali derivanti dal loro uso ed è stato appositamente testato allo scopo di garantire che corrisponda agli specifici scopi per i quali è stato progettato e non sottoponga la salute del paziente ad un rischio inaccettabile.			
STERILIZZAZIONE	Ossido di Etilene. Il prodotto è MONOUSO non riesterizzabile.			
VALIDITA'	5 ANNI			
CONTROLLI	Ciascun lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito viene sottoposto ad ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico, chimico viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima di essere confezionato e sterilizzato.			
CONSERVAZIONE	Deve essere effettuata in condizioni normali di umidità e calore. Si deve fare comunque riferimento a quanto riportato sulla confezione esterna o le istruzioni interne			
SMALTIMENTO	I prodotti possono essere smaltiti secondo le vigenti norme in Italia.			
ISTRUZIONI-AVVERTENZE	Fare riferimento al foglio illustrativo presente in ciascuna confezione di vendita.			
CARATTERISTICHE	Strumento	Impugnatura : a pistola Attivazione : a pedale o con comando manuale a pulsanti		
	Stelo	Diametro	5mm.	
		Lunghezza	23cm	
	Branche	Apertura massima	13mm	
		Lunghezza lama attiva	15mm	
		Larghezza lama attiva	1,3mm	
Spessore lama attiva		2mm		
Lunghezza cuscinetto protettivo		15,4mm		
Energia	Larghezza cuscinetto protettivo	2,8mm		
	Spessore cuscinetto protettivo	1,8mm		
Compatibilità	Meccanica a frequenza armonica di 55,5 KHz Campo di escursione massimo della lama: circa 65 micron Generatore ad ultrasuoni HARMONIC con generazione di frequenza armonica a 55,5 KHz e comando a pedale o manuale Compatibile con il generatore EES cod. GEN11 e con il manipolo HP064			
Ultimo agglomeramento effettuato	04/02/2013			
Variazione approvata da	Product Manager Massimo Coppola			

Bianchi
a

TOTALE 4 PAGINE

Allegato n° 2 alla deliberazione
N° _____ del _____
Composto di n° 4 fogli

Allegato n° 2 alla determinazione
Serv. Provveditorato N° _____ del _____
Composto di n° 4 fogli

Spett.le
A.S.L. Oristano
Servizio Provveditorato
Via Carducci, 35
09170 - ORISTANO
Referente Istruttoria:
Sig.ra M.F. Bianchi

Cagliari, 06.11.2013

Prot. 269SM/mgt

Oggetto: Vs. richiesta conferma prezzi per la fornitura di materiale consumabile per generatori Ultracision G300 c/o l'Unità Operativa di Chirurgia del P.O. San Martino e del P.O. Mastino di Bosa e per l'apparecchiatura in comodato d'uso c/o il P.o. di Ghilarza - anno 2014.

In allegato rendiamo firmata per accettazione Vs. richiesta di conferma prezzi per l'anno 2014 Vs. prot. PG/2013/75113 del 28.10.2013 atto deliberativo n. 92 del 29.01.2009.

Mentre Vi ringraziamo per averci interpellato, cogliamo l'occasione per inviare i ns. più distinti saluti.

Prodifarm SpA
Z.I. Fredda Nidda Nord - Str. 2
07100 Sassari (SS)
Il Legale
Dott. Salvatore Matta

**SERVIZIO
PROVVEDITORATO**Prot. PG/2013/ 75113 /Oristano li 28/10/2013

Oggetto: Richiesta conferma e/o miglioria prezzi per la fornitura di materiale consumabile per generatori ULTRACISION G300 installati presso l'Unità Operativa di Chirurgia del P.O. San Martino e del P.O. "Mastino" di Bosa, e per l'apparecchiatura in comodato d'uso presso il P.O. di Ghilarza. - Anno 2014.

Spett.le Ditta
PRODIFARM SRL
FAX 070.482683

Con riferimento all'atto deliberativo n.92 del 29.01.2009, con il quale si acquisivano N° 2 (due) generatori Harmonic Scalpel UltraCision G300 (ed aggiornamento) completi di tutti gli accessori d'uso, per la dotazione delle sale operatorie del P.O. di Oristano e del P.O. di Bosa, si invita Codesta Spett.le Ditta, in qualità di rivenditore esclusivo per la Sardegna dell'apparecchiatura e dei relativi consumabili, a dichiarare la propria disponibilità alla conferma/miglioria prezzi per l'anno 2014 dei materiali consumabili occorrenti sia all'ospedale di Bosa che all'ospedale di Oristano, ed all'ospedale di Ghilarza ove è presente un'apparecchiatura in comodato d'uso.

Si invita inoltre a valutare e presentare proposte rispetto alla contrazione delle prestazioni connesse allo specifico contratto che consentano di ridurre in percentuale l'importo del medesimo.

Il rinnovo contrattuale che l'Azienda si riserva di concludere non impegna la stessa all'acquisto di quantità definite, potendo le stesse essere variate conseguentemente a mutate esigenze dell'ASL n. 5, senza che Codesta Ditta abbia a pretendere aumenti rispetto al prezzo di aggiudicazione.

Gli approvvigionamenti verranno disposti mediante appositi ordinativi di fornitura, su proposta della Farmacia Ospedaliera e Territoriale, sulla base delle effettive necessità delle UU.OO dell'Azienda, e nessuna pretesa potrà muovere Codesta Ditta per eventuali variazioni in aumento e/o in diminuzione.

La conferma delle condizioni contrattuali, che Codesta Ditta dovrà proporre per il periodo dal 01/01/2014 al 31/12/2014 non vincola l'Amministrazione all'acquisto dei prodotti per l'intero periodo di validità dell'offerta.

L'Azienda si riserva infatti di revocare l'affidamento della fornitura antecedentemente alla scadenza del rinnovo contrattuale nei casi sottoelencati:

- qualora si decidesse l'interruzione dell'attività espletata direttamente dalla ASL o la soppressione del servizio;

ASL 5 Oristano

Via Carducci, 35
09170 Oristano

Tel 0783/317780 Fax 0783/73315

www.asloristano.it

E-mail:provveditorato@asloristano.it



Direttore del servizio
(D.ssa Maria Gesuina Demurtas)

Prodifarm SpA
Z.I. Preda Niedda Nord - Str. 2
09100 Sassari (SS)
Partita IVA 00138660907

REG. ACCETTAZIONE

- a seguito di Convenzioni Consip S.p.A. o altre Convenzioni nazionali e/o regionali relative a fornitura analoghe a quelle oggetto del presente rinnovo, alle quali la ASL è obbligata ad aderire ai sensi della normativa vigente;

- a seguito di sopravvenuta stipulazione di nuovi contratti di beni o servizi oggetto della presente fornitura, sulla base di aggiudicazioni di gare centralizzate disposte dalla Regione Sardegna ovvero da CONSIP.

La Ditta dovrà presentare presso la sede legale dell'ASL n. 5 - Servizio Provveditorato a mezzo posta elettronica e/o fax al numero 0783/73315, possibilmente entro il 15.11.2013:

- conferma e/o miglioria dei prezzi, patti e condizioni della fornitura indicata in oggetto;

- copia della presente lettera e dell'allegato, timbrate e firmate o siglate per accettazione su ogni foglio;

- eventuali proposte per la riduzione dei costi/percentuali di sconto applicate

Il prezzo dovrà essere comprensivo d'imballo, carico, scarico, trasporto presso la farmacia indicata nell'ordine.

Tutti i materiali forniti all'Azienda Sanitaria dovranno essere conformi alle disposizioni di legge vigenti ed alle norme U.E., dovranno essere esenti da difetti ed imperfezioni e la Ditta è ritenuta responsabile dei danni causati alle persone ed ai beni in conseguenza di tali imperfezioni.

Quest'Azienda si riserva la facoltà di procedere alla verifica degli articoli forniti e di respingere quelli non conformi all'ordine e alle condizioni contrattuali.

FATTURAZIONE E PAGAMENTI:

La Ditta dovrà emettere preferibilmente fattura elettronica da presentarsi in file con formato .pdf e firmate digitalmente con estensione .pdf.p7m da inviarsi al seguente indirizzo di posta elettronica: protocollo@pec.asloristano.it.

In alternativa si potrà presentare fattura cartacea al seguente indirizzo: AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 5 - Via Carducci 35 - 09170 ORISTANO - P.I. 00681110953.

La fattura dovrà obbligatoriamente riportare:

1. in numero del CIG indicato nell'ordinativo di fornitura;
2. il numero e la data dell'ordine al quale si riferisce la fornitura;
3. gli estremi del documento di trasporto.
4. il magazzino destinatario della fornitura

L'assenza di tali indicazioni potrebbe ritardare/impedire l'emissione dell'ordinativo di pagamento senza che all'Azienda Sanitaria possa essere applicata alcuna penale per il ritardato pagamento.

I pagamenti verranno effettuati nel termine di 60 giorni dalla data di ricevimento della fattura in subordine all'accertamento della regolarità della fornitura. Nel caso in cui la fattura venga emessa prima dell'accertamento della regolarità della fornitura il conteggio dei 60 giorni inizierà a decorrere

ASL 5 Oristano

Via Carducci, 35

09170 Oristano

Tel 0783/317780 Fax 0783/73315

www.asloristano.it

E-mail: provveditorato@asloristano.it

 ASL Oristano

Pag. 2 di 3

REG. ACC. 1/2005
Prodifarm spa
Z.I. Predda Niedda Nord - Str. 2
07106 Sassari (SS)
Partita IVA 00138660907



dalla data della verifica di regolare esecuzione, in conformità a quanto indicato nel D.Lgs. 192/2012.

Eventuali comunicazioni di contestazione per difformità qualitativa della fornitura trasmesse dall'Azienda Sanitaria n° 5, rispetto a quanto ordinato, interrompono i termini di pagamento dei prodotti oggetto di contestazione, fino alla sostituzione di questi con altri analoghi e rispondenti a quanto richiesto dall'Azienda Sanitaria.

Al sensi dell'art. 3, comma 1, della Legge n. 136/2010, il pagamento dei corrispettivi dovuti sarà accreditato, mediante bonifico sul conto corrente bancario/postale, dedicato anche alle forniture oggetto del presente affidamento. In ciascun bonifico dovrà essere indicato il CIG dedicato inerente al singolo Contratto di Fornitura.

La Ditta si impegna a comunicare tempestivamente all'ASL le eventuali modifiche del sopra indicato conto corrente dedicato e delle persone delegate ad operare sullo stesso.

La Ditta attesta, con la restituzione della presente lettera, di essere in possesso dei sotto indicati requisiti di carattere generale e di idoneità professionale:

a) insussistenza di tutte le cause di esclusione indicate nell'art. 38 del D.Lgs. n° 163/2006 e s.m.i.;

b) iscrizione nel registro delle imprese presso la C.C.I.A.A. ovvero in analogo registro dello Stato di appartenenza, se trattasi di concorrenti stabiliti in altri stati membri dell'Unione Europea (art. 39 commi 2 e 3 del D.Lgs. n° 163/2006 e s.m.i.).

nonché di essere in possesso dei requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico organizzativa tali da garantire il regolare espletamento delle forniture oggetto della presente richiesta.

La Ditta si impegna a rispettare tutte le clausole di cui al piano per la prevenzione della corruzione e dell'illegalità approvato con Deliberazione del Direttore Generale n. 639 del 31/07/2013 e pubblicato nel sito web dell'ASL nella sezione "trasparenza", finalizzato anche alla prevenzione dei tentativi d'infiltrazione della criminalità organizzata nel settore dei contratti pubblici di lavori, servizi e forniture e di accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.

Per eventuali controversie che potranno insorgere tra l'ASL n. 5 e la Ditta fornitrice è competente il Foro di Oristano.

Eventuali chiarimenti e/o informazioni in merito alla presente procedura potranno essere richieste al referente dell'istruttoria.

In attesa di cortese riscontro si porgono distinti saluti.

Per Accettazione

Prodifarm SpA

Z.I. Predda Niedda Nord - Str. 2

07100 S. Iuliana (SS)

Capita 07100 00132660907

Referente istruttoria
Sig.ra M.F. Bianchi (tel.0783.317790)

**Il Direttore del Servizio
Provveditorato**
D.ssa Maria Gesuina Demurtas



ASL 5 Oristano

Direttore del servizio
(D.ssa Maria Gesuina Demurtas)

Via Carducci, 35
09170 Oristano
Tel 0783/317780 Fax 0783/73315

www.asloristano.it
E-mail: provveditorato@asloristano.it

 ASL Oristano

Pag. 3 di 3

Risposta inviata in data 18/02/2014 10.53.

Messaggio con priorità alta.

Francesca.Bianchi

Da: gesuina.m demurtas
A: Francesca.Bianchi
Cc:
Oggetto: I: prodotti per ultracision
Allegati:

Inviato: mar 18/02/2014 10.42

Da: Farmacia Oristano
Inviato: martedì 18 febbraio 2014 10.38
A: gesuina.m demurtas
Oggetto: R: prodotti per ultracision
Priorità: Alta

Allegato n° 3 alla determinazione
Serv. Provveditorato N° _____ del _____
Composto di n° 1 foglio

Gent.issima,

in attesa di approfondire la questione per garantire sicurezza, qualità ed efficacia dei dispositivi offerti dalla ditta Lamonea e

nella volontà di ovviare alla possibili difficoltà in caso di termine delle scorte,

chiediamo di poter prorogare la fornitura con la ditta prodifarm per un periodo di tre mesi.

In attesa di Suo riscontro

Grazie

Dr Daniela C.

SISTEMA SANITARIO DELLA SARDEGNA

A.S.L. N. 5 ORISTANO

Direttore: Dr. Luigi Cozzoli

P.O. San Martino
U.O.C.di Farmacia Ospedallera

Tel. +39 0783 320020
Fax. +39 0783 360055

famaciaor@aslristano.it

Le informazioni trasmesse sono destinate esclusivamente alla persona o alla società in indirizzo e sono da intendersi confidenziali e riservate. Ogni trasmissione, inoltro, diffusione o altro uso di queste informazioni a persone o società differenti dal destinatario è proibita. Se ricevette questa comunicazione per errore, contattate il mittente e cancellate le informazioni da ogni computer.

The information transmitted is intended only for the person or entity to which it is addressed and may contain confidential and/or privileged material.

Any review, retransmission, dissemination or other use of, or taking of any action in reliance upon, this information by persons or entities other than the intended recipient is prohibited.

If you received this in error, please contact the sender and delete the material from any computer.

Da: gesuina.m demurtas
Inviato: lun 17/02/2014 18.23