

**P.O. San Martino – U.O.C. di Farmacia Ospedaliera**

Oristano, 30/06/2014

Prot. NP/2014/498

Oggetto: Acquisto forbici laparoscopiche multifunzione della linea Harmonic Ultracision prodotte dalla Ditta Ethicon Endo Surgery.

Al Direttore Servizio Provveditorato

e p.c. Al Direttore Generale  
Al Direttore della U.O.C. ChirurgiaLL.SS.

A seguito di quanto concordato con la S.V., in presenza del Direttore Generale e del Direttore del U.O.C. di Chirurgia del P.O. San Martino, Dr. Gianfranco Porcu, che leggono la presente per conoscenza, si relazione quanto segue riguardo l'acquisto delle forbici laparoscopiche di cui all'oggetto.

Il Dr. Gianfranco Porcu ha richiesto alla U.O.C. di Farmacia Ospedaliera del P.O. San Martino in data 23/11/2013 con nota prot. NP/2013/5270 (allegato 1) un aggiornamento tecnologico riguardo un contratto già in essere, proposto dalla Ditta Prodifarm di Sassari (nota prot. 258/SM/mgt del 25/10/2013) (allegato 2).

A detta richiesta di aggiornamento tecnologico è stato dato parere favorevole dallo scrivente con nota NP/2013/5296 (allegato 3).

In via informale la S.V. ha comunicato allo scrivente di aver ricevuto in data 29/11/2013 una mail da parte di una Azienda denominata Lamonea Endosurgery, con sede legale in Ancona, che ha proposto la vendita dei prodotti di cui all'oggetto a prezzi inferiori di poco più del 10% rispetto al contratto in essere, mail seguita da una lettera di chiarimenti richiesta dall'ufficio di cui la S.V. è Responsabile (allegato 4).

Sempre in via informale lo scrivente ha contattato la Ditta proponente che ha verbalmente dichiarato che i prodotti da essa commercializzati sono di importazione diretta dalla casa produttrice americana e che non si rende disponibile alla fornitura di campionatura per eventuali prove di comparazione.

Allo stato attuale dei fatti risulta che:

- le schede tecniche prodotte dalla Ditta Lamonea sono la fotocopia di quelle fornite dall'importatore ufficiale italiano.
- Non risulta una registrazione di questi prodotti presso la banca dati RDM del Ministero della Salute a nome di detto importatore, ma solo ed esclusivamente a nome della Ditta produttrice e dell'importatore ufficiale.

- Nel nostro ospedale esistono due apparecchiature denominate Gen 11 che utilizzano i prodotti in oggetto, di cui uno di proprietà della nostra Azienda ed uno in comodato d'uso fornito dall'importatore ufficiale.
- La Ditta importatrice ufficiale ha dichiarato che declina ogni responsabilità di un eventuale malfunzionamento del sistema conseguente all'uso di prodotti non acquistati da essa e/o dall'unico rivenditore autorizzato per la Regione Sardegna che è l'intestatario del contratto in essere. Dette dichiarazioni sono riportate in due documenti (allegato 5 e allegato 6)
- la Ditta aggiudicataria inoltre, in data 06/06/2014 ha inviato una mail allo scrivente (allegato 7) in cui dichiara che, gli apparecchi di cui sopra per poter funzionare hanno necessità di "manipoli trasduttori piezoelettrici con cavo", del valore commerciale di circa 2,500 Euro + IVA, e che detti manipoli sono compresi nella fornitura delle forbici laparoscopiche a titolo di sconto merce, come operato finora. Ciò vuol dire che la differenza di costo tra la fornitura della Ditta aggiudicataria e quella proposta dalla Ditta Lamonea si ridimensiona notevolmente.
- Si fa in ultimo presente che i prodotti in questione sono monouso, e la legislazione vigente nei paesi della Comunità Europea proibisce il ricondizionamento dei prodotti monouso, mentre non risulta allo scrivente che la legislazione americana sia come quella Europea, ragion per cui non si può essere sicuri, acquistando prodotti di provenienza statunitense se essi siano nuovi o ricondizionati, in mancanza di un controllo da parte del Ministero, costituito dalla registrazione di quanto commercializzato da parte dell'importatore, nella banca dati RDM del Ministero della Salute.

Per quanto sopra detto, si ritiene opportuno in questo momento acquisire i prodotti dall'importatore ufficiale, come da contratto in essere, rinviando eventualmente una decisione diversa dopo aver acquisito parere in tal senso dai Carabinieri dei NAS.

Si coglie l'occasione per porgere distinti saluti.



Il Direttore della Farmacia  
Dr. Luigi Cozzoli



ASL Oristano

Servizio Sanitario - REGIONE SARDEGNA

N° P/2013/S270

All. 1

P.O. San Martino -  
U.O. CHIRURGIA GENERALE  
Direttore Dr Gianfranco Porcu

Oristano, 22/11/2013

Al Direttore  
U.O.C. Farmacia Ospedaliera  
Dr Luigi Cozzoli

Oggetto: STRUMENTARIO CHIRURGICO HARMONIC

La Ditta Prodifarm fornitore di strumentario chirurgico monouso propone, alle medesime condizioni indicate nell'offerta, un affiancamento a quelle attualmente in uso di forbici multifunzionali Harmonic per taglio e coagulo di tessuti molli, dispositivi dotati di un miglioramento tecnologico adattativo del tessuto, con comandi integrati e pulsante.

Pertanto si chiede di poter procedere all'inserimento nel contratto già in essere con la ditta stessa, dei nuovi dispositivi in luogo dei vecchi senza che ciò comporti un aumento di spesa.

Si allega alla presente, l'offerta e le schede tecniche dei prodotti di cui sopra e si ipotizza quale fabbisogno quello dell'anno 2013.

Si coglie l'occasione per porgere distinti saluti.

Il Direttore dell'U.O di Chirurgia  
Dott Gianfranco Porcu

All. 2  
pag. 1

TOTALE 5 PAGINE

Spett.le  
A.S.L. Oristano  
Servizio Provveditorato  
Via Carducci, 35  
09170 - Oristano  
E p.c. Servizio di Farmacia  
P.O. S. Martino - Oristano

Cagliari, 25.10.2013

Prot. 258SM/mgt

*Oggetto: Affiancamento prodotti.*

In riferimento alla delibera di aggiudicazione n. 77 del 16.02.2012 relativa alla fornitura di strumentario chirurgico monouso Ethicon Endo Surgery prod. Johnson & Johnson con la presente abbiamo il piacere di comunicarVi che siamo disponibili ad effettuare gli affiancamenti di seguito precisati:

*Prodotto offerto*

- Forbice coagulante codice ACE36EM  
*Prodotto in affiancamento*
- Forbice coagulante codice HAR36MX  
CND K0202010102 NR. REP. 520294

1183743

*Prodotto offerto*

- Forbice coagulante codice ACE23EM  
*Prodotto in affiancamento*
- Forbice coagulante codice HAR23M x  
CND K0202010101 NR. REP. 702007

1183765

N 8846

Questo affiancamento sarà effettuato alle medesime condizioni indicate in offerta, quindi senza alcun onere aggiuntivo per il Vs. Ente alleghiamo alla presente schede tecniche.

Certi di averVi fatto cosa gradita, restiamo a Vs. disposizione per eventuali chiarimenti e porgiamo distinti saluti.

Prodifarm s.p.a.  
**Prodifarm SpA**  
Z.I. Predda Niedda Nord - Str. 2  
07100 Sassari (SS)  
www.prodifarm.com - Tel. 079260521 Fax 079260640

Att. 2 pag 2

<b>SCHEDA TECNICA DI PRODOTTO</b> <b>PIATTAFORMA TECNOLOGICA</b> <b>FORBICI HARMONIC ACE® + TECNOLOGIA ADATTATIVA AL TESSUTO</b>																																																																	
<b>NOME COMMERCIALE</b>	Forbici HARMONIC ACE®, diametro 5 mm + tecnologia adattativa al tessuto																																																																
<b>CODICE</b>	<b>HAR36M</b>																																																																
<b>DESCRIZIONE</b>	HARMONIC ACE forcice multifunzione e monopaziente per il taglio e coagulo di tessuti molli in chirurgia videoscopica. 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.																																																																
<b>CLASSE DI APPARTENENZA</b>	Secondo la direttiva 93/42/CEE (Dlgs 46/97) <span style="float: right;">II b</span>																																																																
<b>FABBRICANTE</b>	Ethicon Endo-Surgery LLC- 475 Calle C, Guaynabo, Puerto Rico 00969 USA .																																																																
<b>DITTA DISTRIBUTTRICE</b>	<p><i>Denominazione legale:</i> Johnson &amp; 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> +39.06.91194599  <i>Assistenza tecnica:</i> 800.919.219            Distribuisce in Italia il suddetto prodotto.</p>																																																																
<b>CND</b>	80202010102 FORBICI MONOUSO PER CHIRURGIA A ULTRASUONI LAPAROSCOPICA																																																																
<b>NUMERO DI REPERTORIO</b>	820294																																																																
<b>BREVETTI</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">N. BREVETTO</th> <th colspan="2">SCADENZA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>5310869</td> <td>28/02/2017</td> <td>7544200</td> <td>13/03/2027</td> </tr> <tr> <td>5373873</td> <td>10/10/2017</td> <td>8002782</td> <td>24/05/2023</td> </tr> <tr> <td>5344737</td> <td>10/10/2017</td> <td>8057487</td> <td>23/12/2027</td> </tr> <tr> <td>5347984</td> <td>10/10/2017</td> <td>8114104</td> <td>08/12/2029</td> </tr> <tr> <td>5380510</td> <td>10/10/2017</td> <td>8182501</td> <td>30/10/2026</td> </tr> <tr> <td>5389275</td> <td>28/02/2017</td> <td>8241312</td> <td>23/05/2023</td> </tr> <tr> <td>6068647</td> <td>10/10/2017</td> <td>D594983</td> <td>23/08/2023</td> </tr> <tr> <td>6283981</td> <td>29/06/2018</td> <td>D617163</td> <td>08/06/2024</td> </tr> <tr> <td>6325811</td> <td>05/10/2019</td> <td>D618797</td> <td>29/08/2024</td> </tr> <tr> <td>6432118</td> <td>05/10/2019</td> <td>D631965</td> <td>01/02/2025</td> </tr> <tr> <td>6458142</td> <td>05/10/2019</td> <td>D661801</td> <td>12/08/2026</td> </tr> <tr> <td>6623500</td> <td>05/10/2019</td> <td>D661802</td> <td>12/08/2026</td> </tr> <tr> <td>6773444</td> <td>05/10/2019</td> <td>D661803</td> <td>12/08/2026</td> </tr> <tr> <td>6958070</td> <td>30/08/2020</td> <td>D661804</td> <td>12/08/2026</td> </tr> <tr> <td>6976968</td> <td>22/05/2020</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	N. BREVETTO		SCADENZA		5310869	28/02/2017	7544200	13/03/2027	5373873	10/10/2017	8002782	24/05/2023	5344737	10/10/2017	8057487	23/12/2027	5347984	10/10/2017	8114104	08/12/2029	5380510	10/10/2017	8182501	30/10/2026	5389275	28/02/2017	8241312	23/05/2023	6068647	10/10/2017	D594983	23/08/2023	6283981	29/06/2018	D617163	08/06/2024	6325811	05/10/2019	D618797	29/08/2024	6432118	05/10/2019	D631965	01/02/2025	6458142	05/10/2019	D661801	12/08/2026	6623500	05/10/2019	D661802	12/08/2026	6773444	05/10/2019	D661803	12/08/2026	6958070	30/08/2020	D661804	12/08/2026	6976968	22/05/2020		
N. BREVETTO		SCADENZA																																																															
5310869	28/02/2017	7544200	13/03/2027																																																														
5373873	10/10/2017	8002782	24/05/2023																																																														
5344737	10/10/2017	8057487	23/12/2027																																																														
5347984	10/10/2017	8114104	08/12/2029																																																														
5380510	10/10/2017	8182501	30/10/2026																																																														
5389275	28/02/2017	8241312	23/05/2023																																																														
6068647	10/10/2017	D594983	23/08/2023																																																														
6283981	29/06/2018	D617163	08/06/2024																																																														
6325811	05/10/2019	D618797	29/08/2024																																																														
6432118	05/10/2019	D631965	01/02/2025																																																														
6458142	05/10/2019	D661801	12/08/2026																																																														
6623500	05/10/2019	D661802	12/08/2026																																																														
6773444	05/10/2019	D661803	12/08/2026																																																														
6958070	30/08/2020	D661804	12/08/2026																																																														
6976968	22/05/2020																																																																
<b>DESTINAZIONE D'USO</b>	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 endoscopici.																																																																
<b>CARATTERISTICHE</b>	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.																																																																
<b>CONFEZIONAMENTO</b>	<p>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 Dlgs. 46/97 e s.m.i.</p> <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.																																																																

Alc. 3/10/13

<b>ETICHETTATURA</b>	Sul confezionamento primario e secondario vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13 dell'Allegato I della Direttiva 93/42/CEE Digs. 46/97 e s.m.i.	
<b>MARCHIO CE</b>	Presente	CE0123
<b>MATERIALI PRODOTTO</b>	Conformi a quanto definito dall'Allegato I -requisiti essenziali- Direttiva 93/42/CEE Digs. 46/97 e s.m.i. tutti i materiali impiegati sono quindi atossici e biocompatibili	
	<b>STRUMENTO:</b>	Policarbonato con rivestimento in copolimero a blocchi di stirene; acciaio inossidabile chirurgico
	<b>LAMA ATTIVA:</b>	Lega di Titanio
	<b>PAD BRANCA INERTE:</b>	Poliimmide / grafite / PTFE
<b>LATTICE</b>	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	
<b>PRODUZIONE</b>	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.	
<b>SPERIMENTAZIONE E SICUREZZA</b>	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 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.	
<b>STERILIZZAZIONE</b>	Gasido di Etilene. Il prodotto è <b>MONOUSO</b> non risterilizzabile.	
<b>VALIDITA'</b>	<b>5 ANNI</b>	
<b>CONTROLLI</b>	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.	
<b>CONSERVAZIONE</b>	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	
<b>SMALTIMENTO</b>	I prodotti possono essere smaltiti secondo le vigenti norme in Italia.	
<b>ISTRUZIONI-AVERTENZE</b>	Fare riferimento al foglio illustrativo presente in ciascuna confezione di vendita.	
<b>CARATTERISTICHE</b>	<b>Strumento</b>	Impugnatura : a pistola Attivazione : a pedale o con comando manuale a pulsanti
	<b>Stelo</b>	Diametro 5mm Lunghezza 36cm
	<b>Branche</b>	Apertura massima 13mm Lunghezza lama attiva 15mm Larghezza lama attiva 1,3mm Spessore lama attiva 2mm Lunghezza cuscinetto protettivo 15,4mm Larghezza cuscinetto protettivo 2,6mm Spessore cuscinetto protettivo 1,6mm
	<b>Energia</b>	Meccanica a frequenza armonica di 55,5 KHz Campo di escursione massimo della lama: circa 65 micron
	<b>Compatibilità</b>	Compatibile con il generatore EES cod. GEN11 e manipolo HP064
<b>Ultimo aggiornamento effettuato il</b>	04/02/2013	
<b>Variazione approvata da</b>	Product Manager Massimo Coppola	

Alle 2 1/4

<b>SCHEDA TECNICA DI PRODOTTO</b> <b>PIATTAFORMA TECNOLOGICA</b> <b>FORBICI HARMONIC ACE® + TECNOLOGIA ADATTATIVA AL TESSUTO</b>																																																																	
<b>NOME COMMERCIALE</b>	Forbici HARMONIC ACE®, diametro 5 mm + tecnologia adattativa al tessuto																																																																
<b>CODICE</b>	HAR23M																																																																
<b>DESCRIZIONE</b>	HARMONIC ACE forcina multifunzione e monopaziente 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 HP054.																																																																
<b>CLASSE DI APPARTENENZA</b>	Secondo la direttiva 93/42/CEE (Digs 48/97) <span style="float: right;">Il b</span>																																																																
<b>FABBRICANTE</b>	Ethicon Endo-Surgery LLC- 475 Calle C, Guaynabo, Puerto Rico 00969 USA																																																																
<b>DITTA DISTRIBUTRICE</b>	<i>Denominazione legale</i> : Johnson & Johnson Medical SpA <i>Sede Sociale e Direzione Generale</i> : Via Del Mare, 56 - 00140 Pratica di Mare - Pomezia (RM) <i>Registro Imprese di Roma</i> : N° 08082481008 <i>REA C.C.I.A.A. Roma</i> : N° 1072108 <i>P. IVA e Cod. Fisc.</i> : IT 08082481008 <i>Centralino (24 linee)</i> : +39.06.911941 <i>Servizio Clienti</i> : +39.06.91194589 <i>Assistenza tecnica</i> : 800.919.219 Distribuisce in Italia il suddetto prodotto.																																																																
<b>CND</b>	K0202010101 - FORBICI MONOUSO PER CHIRURGIA A ULTRASUONI A CIELO APERTO.																																																																
<b>NUMERO DI REPERTORIO</b>	702007																																																																
<b>BREVETTI</b>	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">N. BREVETTO SCADENZA</th> <th colspan="2">N. BREVETTO SCADENZA</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td>5810859</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>24/05/2023</td></tr> <tr><td>5944737</td><td>10/10/2017</td><td>8057487</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>5989275</td><td>28/02/2017</td><td>8241312</td><td>23/05/2023</td></tr> <tr><td>6068947</td><td>10/10/2017</td><td>D594983</td><td>23/08/2023</td></tr> <tr><td>6283981</td><td>29/08/2018</td><td>D817163</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>6458142</td><td>05/10/2019</td><td>D861801</td><td>12/08/2028</td></tr> <tr><td>6623500</td><td>05/10/2019</td><td>D861802</td><td>12/08/2028</td></tr> <tr><td>6773444</td><td>05/10/2019</td><td>D861803</td><td>12/08/2028</td></tr> <tr><td>6958070</td><td>30/08/2020</td><td>D861804</td><td>12/08/2028</td></tr> <tr><td>6976969</td><td>22/05/2020</td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table>	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	8057487	23/12/2027	5947984	10/10/2017	8114104	08/12/2029	5980510	10/10/2017	8182501	30/10/2028	5989275	28/02/2017	8241312	23/05/2023	6068947	10/10/2017	D594983	23/08/2023	6283981	29/08/2018	D817163	08/08/2024	6325811	05/10/2019	D818797	29/08/2024	6432118	05/10/2019	D831985	01/02/2025	6458142	05/10/2019	D861801	12/08/2028	6623500	05/10/2019	D861802	12/08/2028	6773444	05/10/2019	D861803	12/08/2028	6958070	30/08/2020	D861804	12/08/2028	6976969	22/05/2020		
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	8057487	23/12/2027																																																														
5947984	10/10/2017	8114104	08/12/2029																																																														
5980510	10/10/2017	8182501	30/10/2028																																																														
5989275	28/02/2017	8241312	23/05/2023																																																														
6068947	10/10/2017	D594983	23/08/2023																																																														
6283981	29/08/2018	D817163	08/08/2024																																																														
6325811	05/10/2019	D818797	29/08/2024																																																														
6432118	05/10/2019	D831985	01/02/2025																																																														
6458142	05/10/2019	D861801	12/08/2028																																																														
6623500	05/10/2019	D861802	12/08/2028																																																														
6773444	05/10/2019	D861803	12/08/2028																																																														
6958070	30/08/2020	D861804	12/08/2028																																																														
6976969	22/05/2020																																																																
<b>DESTINAZIONE D'USO</b>	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'apposizione di strutture ortopediche (colonna e spazi articolari) e in altri interventi a cielo aperto.																																																																
<b>CARATTERISTICHE</b>	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.																																																																
<b>CONFEZIONAMENTO</b>	Confezionamento primario (blister 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 93/42/CEE Digs. 48/97 e s.m.l.  <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.																																																																
<b>ETICHETTATURA</b>	Sul confezionamento primario e secondario vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13 dell'Allegato I della Direttiva 93/42/CEE Digs. 48/97 e s.m.l.																																																																

Alc. 2 pg 52

<b>MARCHIO CE</b>	Presenta	CE0123	
<b>MATERIALI PRODOTTO</b>	Conformi a quanto definito dall'Allegato I - requisiti essenziali- Direttiva 93/42/CEE Dig. 44/87 e s.m.i. tutti i materiali impiegati sono quindi atossici e biocompatibili		
	<b>STRUMENTO:</b>	Polcarbonato con rivestimento in copolimero a blocchi di stirene; acciaio inossidabile chirurgico	
	<b>LAMA ATTIVA:</b>	Lega di Titanio	
	<b>PAD BRANCA INERTE:</b>	Polimide / grafite / PTFE	
<b>LATTICE</b>	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		
<b>PRODUZIONE</b>	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.		
<b>SPERIMENTAZIONE E SICUREZZA</b>	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 relative ad un normale uso degli stessi. Il dispositivo è inoltre conforme alle caratteristiche e prestazioni previste dalla Sezione 8 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.		
<b>STERILIZZAZIONE</b>	Ossido di Etilene. Il prodotto è MONOUSO non risterizzabile.		
<b>VALIDITA'</b>	5 ANNI		
<b>CONTROLLI</b>	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.		
<b>CONSERVAZIONE</b>	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		
<b>SMALTIMENTO</b>	I prodotti possono essere smaltiti secondo le vigenti norme in Italia.		
<b>ISTRUZIONI-AVVERTENZE</b>	Fare riferimento al foglio illustrativo presente in ciascuna confezione di vendita.		
<b>CARATTERISTICHE</b>	<b>Strumento</b>	Impugnatura : a pistola Attivazione : a pedale o con comando manuale a pulsanti	
	<b>Stelo</b>	Diametro	5mm
		Lunghezza	23cm
	<b>Branche</b>	Apertura massima	13mm
		Lunghezza lama attiva	15mm
		Larghezza lama attiva	1,3mm
Spessore lama attiva		2mm	
Lunghezza cuscinetto protettivo		15,4mm	
<b>Energia</b>		Meccanica a frequenza armonica di 55,5 KHz	
		Campo di escursione massimo della lama: circa 66 micron	
<b>Compatibilità</b>	Generatore ad ultrasuoni HARMONIC con generazione di frequenza armonica a 55,5 KHz e comando a pedale o manuale Compatibile con il generatore BES cod. GEN11 e con il manipolo HP054		
<b>Ultimo aggiornamento effettuato</b>	04/02/2013		
<b>Variazioni approvate da</b>	Product Manager Massimo Coppola		



Allegato 3

**P.O. San Martino - Servizio Farmacia Interna**

Oristano, 22/11/2013

Prot. NP/2013/5296

Oggetto: STRUMENTARIO CHIRURGICO HARMONIC X GENERATORE HARMONIC SCALPEL ULTRASUONO della Jof.

Al Responsabile del  
Provveditorato  
Dott.ssa 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



Dr.ssa Daniela Checquolo

# Lamonea Endo Surgery

Endoscopia - Laparoscopia - Artroscopia

Lamonea Endo Surgery s.r.l.  
Sede legale: Via D. Chiesa, 11 - 60123 Ancona  
tel. 071.31980 - fax 071.36537- 3587361  
Magazzini: Via Cadore, 7 - 60123 Ancona  
tel./fax 071.2070286  
E-mail: [info@lamonea.com](mailto:info@lamonea.com) sit  
sito: [www.lamonea.eu](http://www.lamonea.eu)

All. 4  
Pg. 1

SPETT.LE  
ASL ORISTANO  
SERVIZIO PROV.VO  
Via Carducci 35

09170 ORISTANO

**Oggetto: vs. richiesta prot. Pg/2014/2784(FB) DOCUMENTAZIONE AI FINI DELL'ACQUISTO DEI PRODOTTI Johnson & Johnson per generatori Harmonic Scalpel Ultracision**

In riferimento a Vs. Richiesta in oggetto si precisa che i prezzi offerti con nostra e.mail del 29.11.2013 fanno riferimento esclusivamente agli articoli ACE36E E 23E , trasmettiamo qui di seguito nostra migliore offerta per i nuovi articoli da Voi richiesti .

Le Ace 36 e 23 comunque sono ancora in produzione e molti clienti ancora le utilizzano .

## MATERIALE ORIG.LE ETHICON ENDO SURGERY

CODICE	DESCRIZIONE	PREZZO UNITARIO
HAR36	NUOVA HARMONIC ACE FORBICE COAGULANTE MULTIFUNZIONE	760,00
HAR23	IDEM	680,00

Le forbici sono in confezioni da 6 pezzi ma a richiesta , possiamo evadere anche ordini con quantitativi minori , per non gravare sul Vs. magazzino .

IVA 22%

Validita' a disponibilita' o a consumo annuo a noi comunicato .

Alleghiamo come da Voi richiesto schede tecniche , codice repertorio e modello dichiarazione debitamente compilata .

Cordiali saluti .

Lamonea  
Endo Surgery  
s.r.l.

L'Amministratore Delegato

Plc. 4 pg 2



Introducing  
**HARMONIC ACE<sup>®</sup>+ Shears**  
with Adaptive Tissue Technology

Greater precision through improved energy delivery

 Ethicon  
Endo-Surgery | Harmonic

Att. 4 pg 3

## HARMONIC ACE<sup>®</sup>+ Shears with Adaptive Tissue Technology

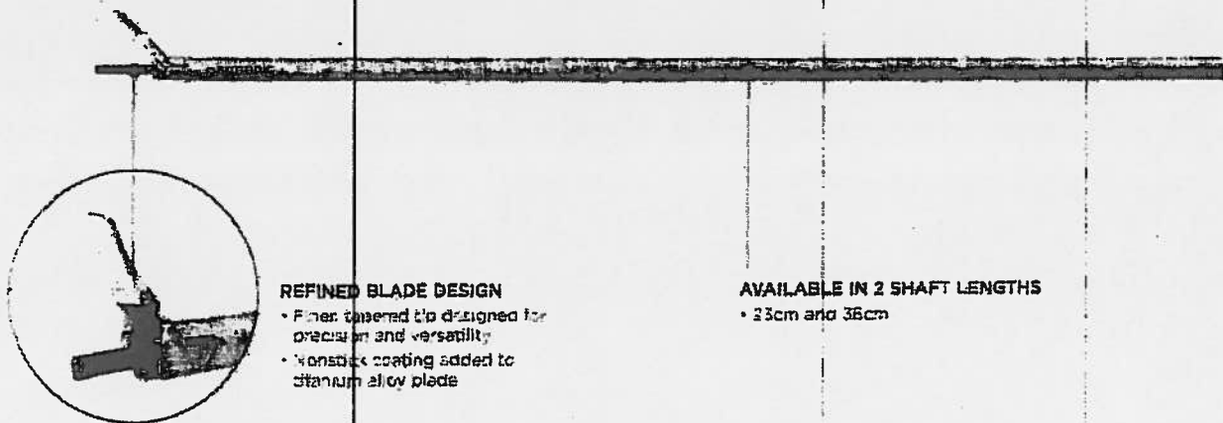
### Enhanced precision vs HARMONIC ACE<sup>®</sup> Shears

- 23% less thermal spread<sup>1</sup> reduces tissue damage to surrounding vital structures
- 21% shorter transection times<sup>2</sup> with the same reliable hemostasis you expect from HARMONIC ACE<sup>®</sup>
- Refined blade design enables precision in dissection, sealing, transection, grasping, andotomy creation

### Advanced energy delivery through Adaptive Tissue Technology

- New technology responds intelligently to tissue conditions for greater precision:
  - Regulates energy delivery when needed for improved temperature management
  - A tone change signals when Adaptive Tissue Technology is regulating energy delivery, thereby improving efficiency with enhanced feedback
- The surgeon retains ultimate control over the device
  - Adaptive Tissue Technology provides the benefits of greater precision without compromising the surgeon's control of device function

## HARMONIC ACE<sup>®</sup>+ Shears: The precision of advanced energy delivery



#### REFINED BLADE DESIGN

- Finer tapered tip designed for precision and versatility
- Titanium coating added to titanium alloy blade

#### AVAILABLE IN 2 SHAFT LENGTHS

- 23cm and 36cm

<sup>1</sup>23% less thermal spread exhibited in porcine histology vs HARMONIC ACE<sup>®</sup> Shears without Adaptive Tissue Technology (1.7mm vs 2.2mm, P<0.001).

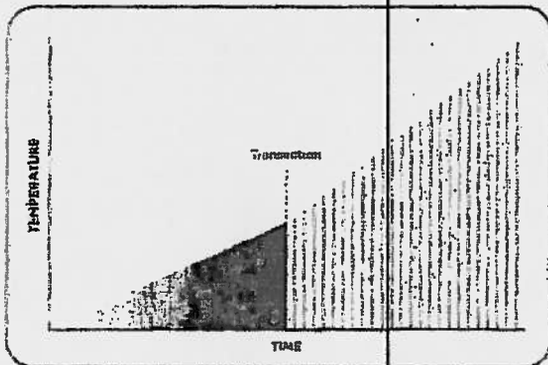
<sup>2</sup>21% shorter transection times measured in porcine labs vs HARMONIC ACE<sup>®</sup> Shears without Adaptive Tissue Technology (4.5s vs 5.7s, P<0.001).

<sup>3</sup>In a benchtop study on Power Level 5, HAR25 and HAR23 exhibited 30.1% and 34.2% lower mean (P=0.000) and median (P=0.000) blade heat, respectively, than HARMONIC ACE<sup>®</sup> Shears without Adaptive Tissue Technology.

Att. 4 page 4

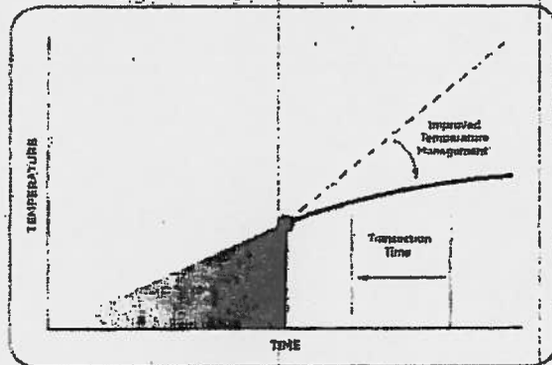
## Improved temperature management and efficiency with Adaptive Tissue Technology

### Conventional ultrasonic technology

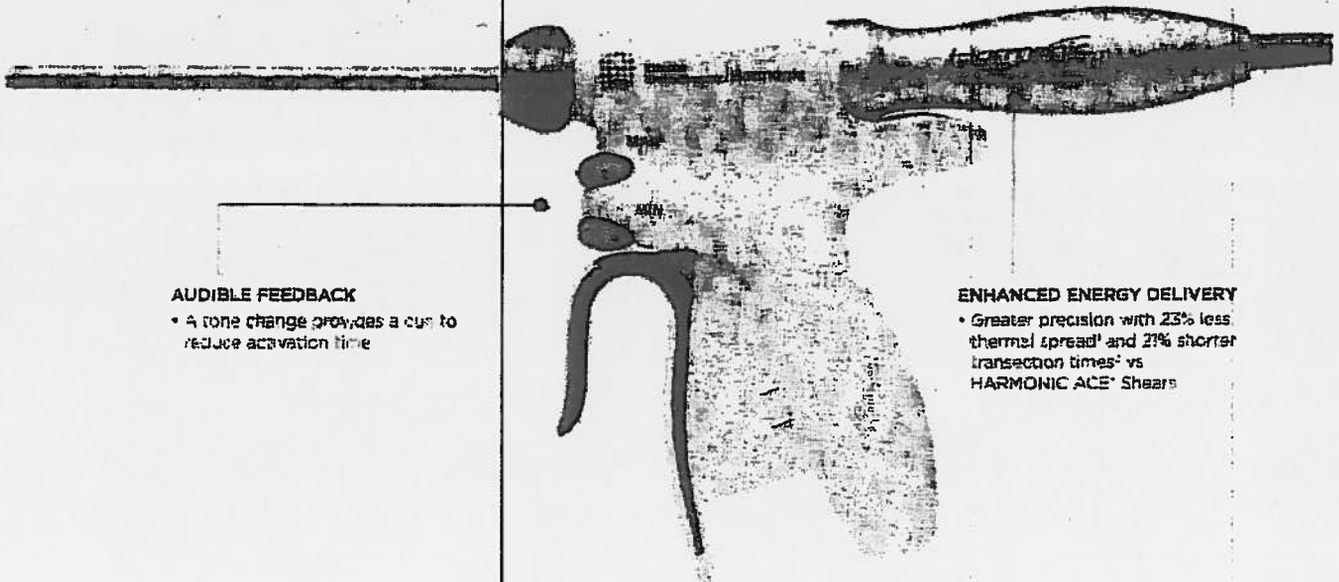


Continued activation after transaction can result in increased blade temperatures and inefficient energy delivery.

### Adaptive Tissue Technology



Energy is delivered with greater precision, resulting in improved temperature management and shorter transaction times.



#### AUDIBLE FEEDBACK

- A tone change provides a cue to reduce activation time

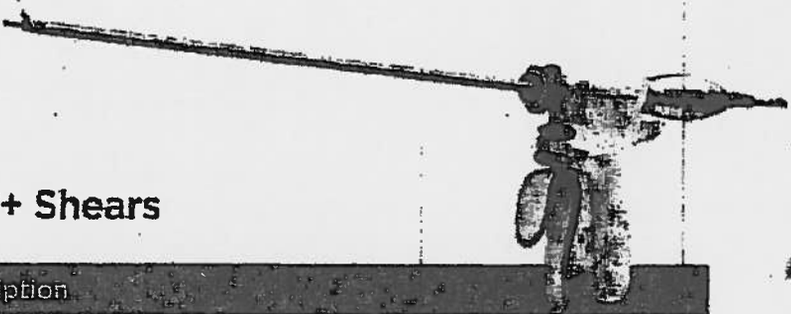
#### ENHANCED ENERGY DELIVERY

- Greater precision with 23% less thermal spread<sup>1</sup> and 21% shorter transaction times<sup>2</sup> vs HARMONIC ACE<sup>®</sup> Shears



Ethicon  
Endo-Surgery Harmonic

All. 2 pag 5



## New HARMONIC ACE<sup>®</sup>+ Shears

Product code	Description
HAR36	HARMONIC ACE <sup>®</sup> Laparoscopic 5mm Diameter Shears 36cm Length + Adaptive Tissue Technology
HAR25	HARMONIC ACE <sup>®</sup> 5mm Diameter Shears 25cm Length Adaptive Tissue Technology

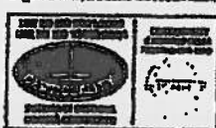
To order, please contact your EES Sales Professional or call 1-800-USE-ENDO.

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

Ethicon Endo-Surgery, Inc.  
A Johnson & Johnson Company  
For complete product details and instructions for use  
visit [www.ethicon.com](http://www.ethicon.com). All Rights Reserved.  
DEL 12/08

 **Ethicon**  
**Endo-Surgery Harmonic**

Organismi accreditati da ACCREDITA



**Johnson & Johnson**

MEDICAL S.P.A.

Alle 5

**Pratica di Mare, 17 Dicembre 2012**

La sottoscritta **JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.p.A.**, con sede e domicilio fiscale in Pratica di Mare, Pomezia, Roma, Via del Mare n. 56, Società facente parte del gruppo multinazionale Johnson & Johnson,  
N. Iscrizione Registro A.E.E. IT08020000000224,

dichiara

di commercializzare in esclusiva in Italia i prodotti della Linea Harmonic e, nella sua capacità di distributore, declina ogni responsabilità circa qualunque malfunzionamento conseguente all'utilizzo di prodotti non acquistati da noi o da rivenditori da noi autorizzati.

Si precisa che la società Prodifarm S.r.l. è da noi autorizzata a rivendere prodotti della Linea Harmonic e altri prodotti Johnson & Johnson in Sardegna.

In fede,

**Johnson & Johnson Medical S.p.a.**  
**Divisione Energy**

*Silvia De Dominicis*  
**Dot.ssa Silvia De Dominicis**  
**(Amministratore Delegato)**

Sede operativa

Sede legale

Cap. Soc.

N. Iscrizione Registro A.E.E.

REA

IF 08020000000224 Roma / C.F./P.I.

N. Iscrizione Registro Nazionale P.I.

*All 5* *Bien* 27/5/14  
*De*

Organismi accreditati da ACCREDITA



**Johnson & Johnson**  
MEDICAL S.P.A.

Servizio Sanitario Regione Sardegna ASL n° 5 - ORISTANO Dipartimento Amministrativo Servizio Provveditorato	
26 MAG 2014	
Arrivato il _____	del _____
Prot. N. _____	

Spett.  
ASL Oristano  
Servizio Provveditorato

C.A. D.ssa Maria Gesuina Demurtas  
FAX 0783/73315

Pratica di Mare, 22/05/2014.

**OGGETTO: Richiesta chiarimenti commercializzazione prodotti Harmonich ed Ethicon Endosurgery\_Prot.Cliente PG/35852/(FB) del 13/12/2013**

Gentile Cliente,

facciamo seguito alla Sua richiesta per confermarLe che il sistema GEN11 è utilizzabile solo con prodotti consumabili originali della Ethicon Endo Surgery (codici ACE36EM - HAR36M - ACE23EM - HAR23M - FCS9M - ACE14S - FCS17M) e che pertanto nè Johnson & Johnson Medical nè il fabbricante legale potranno rispondere per eventuali danni riconducibili all'utilizzo di prodotti non originali o non compatibili con il sistema GEN11 o per i costi connessi agli eventuali interventi di assistenza o riparazione che dovessero rendersi necessari in ragione di tale utilizzo.

Cordiali saluti

Johnson & Johnson Medical S.p.A.  
Divisione Energy  
Amministratore Delegato  
Giorgio Milesi

All. 7

**Luigi Cozzoli**

**Da:** "Mauro Colli" <mauro.colli@alice.it>  
**A:** "Luigi Cozzoli" <luigi.cozzoli@aslristano.it>  
**Data invio:** venerdì 6 giugno 2014 11.17

Buongiorno dott. Cozzoli,

con la presente ci preghiamo di sottoporVi, a fronte di ordinativi riguardanti "Forbici Multifunzione Harmonic UltraGision", la fornitura senza oneri (sconto merce) dei "Manipoli Trasduttori Piezoelettrici con Cavo" codici HP054 e HPBLUE aventi valore commerciale pari a 2566€ più iva.

La fornitura dei cavi oggetto della Ns proposta avverrà con la formula dello sconto merce qualora ci sia necessità di sostituzione od ampliamento degli stessi per esigenze del Vs Blocco Operatorio.

Cordiali saluti,  
Mauro Colli  
p. Prodifarm SpA

Inviato da iPad=

Bianchi  
a

TOTALE 4 PAGINE

Allegato n° 2 alla deliberazione  
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 6300 e/o l'Unità Operativa di Chirurgia del P.O. San Martino e del P.O. Mastino di Besa 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.

**Prodifar SPA**  
Z.I. Fregene Nord - Str. 2  
07100 SASSARI (SS)  
Il Legale  
Dott. Salvatore Matta

**SERVIZIO  
PROVVEDITORATO**Prot. PG/2013/ 75119 /Oristano il 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 del materiale 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

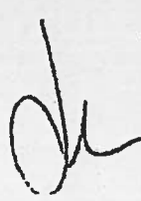
Tel 0783/317780 Fax 0783/73313

[www.asloristano.it](http://www.asloristano.it)E-mail: [provveditorato@asloristano.it](mailto:provveditorato@asloristano.it) ASL Oristano

Pag. 1 di 3

Prodifarm spa  
Z.L. Prada Mezza Kord - Str. 2  
09100 Sassari (SS)  
Partita IVA 00138660907

REG. ACCERTAZIONE

  
Direttore del servizio  
(D.ssa Maria Gesuina Demurtas)

- 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](mailto: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

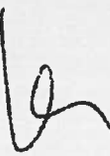
[www.asloristano.it](http://www.asloristano.it)

E-mail: [provveditorato@asloristano.it](mailto:provveditorato@asloristano.it)

 ASL Oristano

Pag. 2 di 3

Z.I. Pradedda Nord - Str. 2  
Prodifarm SpA  
07206-Cassari (SS)  
Partita IVA 00138890907



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

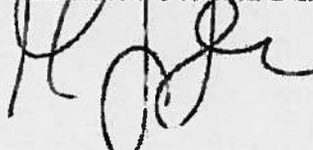
Z.I. Poggio Niedda Nord - Str. 2

09170 Oristano (SS)

907

Referente Istruttoria  
Sig.ra M.F. Bianchi (tel. 0783.317780)

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](http://www.asloristano.it)  
E-mail: [provveditorato@asloristano.it](mailto:provveditorato@asloristano.it)

 ASL Oristano

Pag. 3 di 3