

Zimbra

demetria.piras@asloristano.it

PROROGA BENDE ZINCATE

Da : Farmacia Ospedale San Martino Oristano
<farmaciaor@asloristano.it>

mar, 08 set 2015, 08:33

Oggetto : PROROGA BENDE ZINCATE**A :** demetria piras <demetria.piras@asloristano.it>**Cc :** Provveditorato 2<provveditorato2@asloristano.it>, giuliana flore
<giuliana.flore@asloristano.it>

Buongiorno,

la descrizione tecnica e le ditte fornitrici per RDO è già stato fatto a suo tempo, con nostra nota Prot NP/2014/6478 del 12/06/2014 inviata tramite mail azinedale al servizio provveditorato in data 123/06/2015 da cui si è poi proceduto all'acquisto con Det 2038/2014

Grazie

Dr Daniela C

SISTEMA SANITARIO DELLA SARDEGNA
A.S.L. N. 5 ORISTANO

Direttore: F.F. Dr.ssa Giuliana Flore

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

Tel. +39 0783 320020

Fax. +39 0783 360055

famaciaor@asloristano.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 proibita.

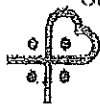
Se ricevete questa comunicazione per errore, contattate il mittente e cancellate le informazioni da ogni computer.

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

(5)

Allegato n° 1 di determinazione
Serv. Provveditorato j: 2038 dal 30/7/13 L 38
Composto di n° 2 fogli.



ASL Oristano

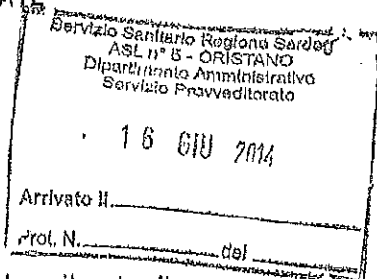
Servizio Sanitario - REGIONE SARDEGNA

P.O. San Martino - Servizio Farmacia Interna

Oristano, 12/06/2014

Prot. NP/2014/6678

Oggetto: BENDE ZINCATE



Al Responsabile del
Provveditorato
Dott.ssa Demurtas

La presente per chiedere l'avvio di una procedura negoziata per l'acquisto di bende zincate secondo quanto richiesto dall' UO di Chirurgia del PO di Bosa, di seguito allegata.

Il dispositivo si rende necessario al bendaggio di lunga durata per il trattamento di edemi, flebiti, tromboflebiti, ulcere venose, insufficienza venosa cronica profonda e superficiale.

Dovranno essere in cotone opp cotone/viscosa, impregnate di ossido di zinco uniformemente, consentire permeabilità all'aria e al vapore acqueo per ovviare a possibili macerazioni/ulcerazioni della cute, monouso, anelastiche, senza punti di pressione, con bordi ritagliati, confezionate singolarmente in busta d'alluminio e pronte all'uso, bianche, per bendaggio ad asciugatura rapida, misura richiesta 10*7cm.

Si suggeriscono quali possibili ditte fornitrici la ditta Santex, Lohmann & Rauscher, Salvadori, Farmac-Zabban, Achiko Medical, Eurofarm, PMA, Rays, etc...

Si rammenta la necessità di ricevere per il prodotto offerto la scheda tecnica relativa con indicazione di CND e RDM, e sarebbe auspicabile per una più corretta valutazione l'invio di campionatura.

In attesa di cortese riscontro,

Si coglie l'occasione per porgere distinti saluti.

Pinos -
~~Santex~~
12/6/2014
Anna

Il Direttore della Farmacia
Dr. Luigi Cozzoli



APPRESO

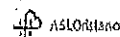
Dr.ssa Daniela Checquolo

ASL 5 Oristano

Direttore del servizio
Dr. Luigi Cozzoli

Viale Rockefeller, snc
09170 Oristano

Tel 0783320020 Fax 0783360055
www.asloristano.it
E-mail: farmaciaor@asloristano.it



Pag. 1 di 1

Nella tabella sottostante sono mostrate le offerte presentate dai fornitori in corso di gara.

Prima di procedere all'aggiudicazione provvisoria esaminare la documentazione economica cliccando sulla colonna del lotto di interesse.

Per confermare un partecipante precedentemente designato cliccare su **Aggiudica provvisoriamente**.

Se compare la scritta **Aggiudicatario** non è più possibile cambiare la designazione.

N. Lotto	Azione possibile	Dettagli	Schede
Gara			
Lotto 1			

Allegato n° 2 alla determinazione
 Serv. Provveditorato n° _____ del _____
 Composto di n° 1 fogli.












ATTIVA SEDUTA PUBBLICA

Offerte

Offerente	Lotto 1	
Concorrente	Valore complessivo dell'offerta	Miglior offerta
EUROFARM SPA	645,00 Euro	Aggiudica provvisoriamente
LOHMANN & RAUSCHER S.R.L.	945,00 Euro	Aggiudica provvisoriamente
Miglior offerta:	645,00 Euro	

INSERISCI NOTE

INDIETRO

Icona	Significato
	Documento non inviato telematicamente
	Documento approvato
	Documento approvato con nota inserita
	Documento non approvato
	Documento non approvato con nota inserita
	Link a pagina di valutazione del documento / punteggio della commissione
	Link a pagina di valutazione del documento / punteggio della commissione con note inserite
	Valutazione documento non accessibile
	Documento non accessibile
	Link al download di un documento firmato
	Link al download di un documento; ogni formato (word, excel, pdf..) ha una sua icona apposita.



Lohmann & Rauscher

DOCUMENTAZIONE TECNICA

VARICEX® F**Art. 20600-20602**

300 Pz

Data di emissione: Ottobre 2010**1. Composizione**

Varicex® F è una benda all'ossido di zinco con supporto in benda di garza di cotone (trama) e viscosa (ordido) impregnata di pasta all'ossido di zinco.

I principali componenti della pasta all'ossido di zinco sono:

- ossido di zinco
- gelatina
- calcio cloridrato
- glicerolo
- acqua

A.S.L. N° 5 - ORISTANO
P.O. "San Martino"
U.O. Farmacia Ospedaliera
Viale Rockefeller

*Comprimi a pezzi
10/11
Della
12/11*

1198712

Donato Accylo

La presente scheda tecnica è valida per i seguenti articoli:

- art. 20600 cm 10 x 5 m - conf. 10 pz. confezionati singolarmente
- × art. 20601 cm 10 x 7 m - conf. 10 pz. confezionati singolarmente ×
- art. 20602 cm 10 x 10 m - conf. 10 pz. confezionati singolarmente

2. Imballaggio**2.1 Imballaggio primario**

- rocchetto in polipropilene
- carta paraffinata in paraffina e cellulosa
- busta in foglio multistrato poliestere/alluminio/polltetilene

2.2 Imballaggio secondario

- scatola in cellulosa
- istruzioni per l'uso

2.3 Contenitore da trasporto

- scatolone in cartone crespato (cellulosa)

3. Produzione

La benda all'ossido di zinco Varicex® F viene prodotta in ottemperanza alle normative vigenti in tema di standard sulle condizioni igieniche degli ambienti produttivi e confezionata come descritto.

4. Descrizione

Benda all'ossido di zinco di colore bianco, disponibile in tre diverse misure. Priva di lattice.

5. Proprietà

La benda all'ossido di zinco Varicex® F, è una benda con basso contenuto di umidità, per bendaggi che asciugano velocemente.

Varicex F consente la realizzazione di bendaggi semirigidi. Se correttamente applicato, il grado di compressione è regolabile in modo molto preciso. La rigidità del materiale trasferisce pienamente questa compressione anche negli strati più interni del tessuto. Varicex® F aderisce bene alla cute ed i giri di benda non scivolano, evitando il dislocamento della benda.

Solo attraverso il movimento- attivando quindi la pompa muscolare - il bendaggio all'ossido di zinco può agire decongestionando l'arto.

6. Uso

La benda Varicex® F viene utilizzata per bendaggi compressivi, di sostegno e scarico.

7. Classificazione del dispositivo medico

Varicex® F, benda all'ossido di zinco è un prodotto della Classe I secondo quanto stabilito dalla Regola 17, Allegato IX della Direttiva Comunitaria CEE 93/42 sui Dispositivi Medici.

8. Sicurezza biologica e biocompatibilità

(Biological evaluation and biocompatibility, DIN EN ISO 10993)

Cotone e viscosa vengono citate nelle Monografie nazionali ed internazionali. Sono riconosciute essere farmacologicamente e tossicologicamente inerti ed indifferenti. Grazie alla loro buona biocompatibilità vengono utilizzate prevalentemente nell'industria tessile.

Le materie prime utilizzate nella produzione di Varicex® F sono sicure se il prodotto finito è utilizzato appropriatamente e per gli scopi previsti.

Le persone allergiche ad uno o più componenti di Varicex® F devono evitare il diretto contatto del prodotto con la cute.

Lo scopo della presente documentazione e delle dichiarazioni in essa contenute, è dimostrare che non vi sono rischi nell'utilizzo di Varicex® F e che il prodotto è stato progettato, prodotto e confezionato in modo tale da non compromettere la situazione clinica o la sicurezza dei pazienti o la salute degli utilizzatori o di altre persone quando il prodotto viene utilizzato

9. Validità del prodotto

Se correttamente immagazzinato, con la scatola in posizione orizzontale, ad una temperatura non superiore ai 25° C, il prodotto ha una durata di 5 anni.

10. Smaltimento dei rifiuti

L'utilizzatore è tenuto ad osservare le vigenti normative in materia di smaltimento dei rifiuti sanitari con particolare attenzione alle regolamentazioni locali sui rifiuti speciali contenenti ossido di zinco.

Per la confezione l'utilizzatore è tenuto ad osservare le normative sullo smaltimento dei rifiuti.

11. Codice CND

M03020201

12. Codice RDM

36810/R

Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG
D-56578 Rengsdorf

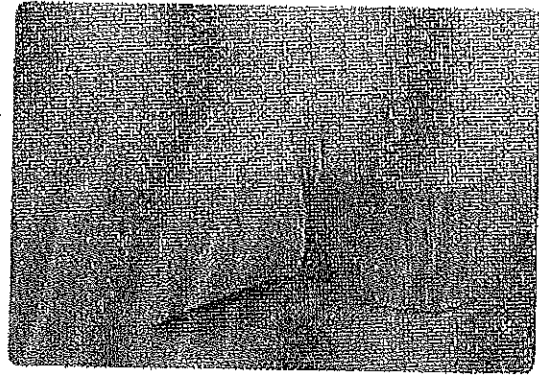
Dr. Martin Abel
(Medical & Regulatory Affairs)

Prodotto da LOHMANN & RAUSCHER INTERNATIONAL GmbH & Co. KG (Germania)

EUROSAVE

Schiuma protettiva per bendaggi funzionali

Eurosave è una sottile schiuma di poliuretano altamente porosa, da usare sotto il nostro cerotto da taping, **Eurotape**, o similare per una rimozione confortevole ed indolore dello stesso. Può essere modellata secondo l'anatomia del corpo e aderisce bene sulla pelle senza formare zone di sovrappessore. **Eurosave** è latex free.



DISPONIBILITÀ PRODOTTO

Ref.	Misura	Unità di vendita
514002	27 m x 7 cm	10 pos.

EUROCOLLAR

Collare ortopedico

Costituito da un'anima composta di soffice schiuma elastica e di poliuretano e rivestito da una maglia tubolare in cotone, **Eurocollar** rappresenta la migliore soluzione per le sindromi cervicali di diversa natura, assicurando immediato sollievo al paziente senza compromettere il necessario sostegno. È indicato nei casi in cui il movimento incontrollato delle vertebre cervicali provoca dolore, in conseguenza di traumi di collisione, torcicollo di origine reumatica, traumi sportivi.

Eurocollar è latex free.



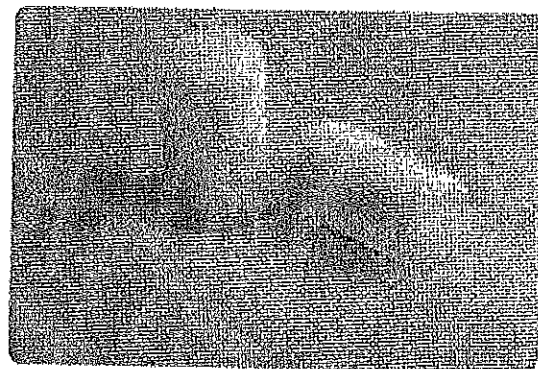
DISPONIBILITÀ PRODOTTO

Ref.	Misura	Unità di vendita
603002	piccola	1 pos.
603003	media	1 pos.
603004	grande	1 pos.

EUROSOFT

Imbottitura ortopedica

Eurosoft è un'ovatta in poliestere per imbottitura sottogesso, molto morbida, eudermica, perfettamente modellabile e facilmente strappabile con le mani. È idrorepellente per facilitare la rapida asciugatura del gesso, non viene inattivata dall'acqua o dai liquidi corporei e continua a svolgere la sua attività di protezione anche quando entra a contatto con essi. L'elevata elasticità fa sì che l'imbottitura risulti ottimale già con una sola sovrapposizione di bendaggio, consentendo in tal modo l'allestimento di perfetti apparecchi gessati.



DISPONIBILITÀ PRODOTTO

Ref.	Misura	Numero del pezzi
605005	3 m x 8 cm	6 pos.
605004	3 m x 7,5 cm	6 pos.
605001	3 m x 10 cm	6 pos.
605002	3 m x 10 cm	6 pos.
605003	3 m x 10 cm	6 pos.

EUROFARM
S.p.A. - Via S. Maria Maddalena, 10 - 00187 Roma

ASL N° 5 - ORISTANO
 P.O. "San Martino"
 U.O. Farmacia Ospedaliera
 Viale Rockefeller

12/16

(2)



ST 02/11 EU - Rev. 02
 Data 02/09/10

SCHEDA TECNICA DI PRODOTTO

EUROZINC

10/11/15
 Compone e punto
 richiesto
 RUM

<p>DESCRIZIONE DEL PRODOTTO</p>	<p>Benda anelastica, monouso, con supporto in fibra sintetica (viscosa), di colore bianco, impregnata in maniera uniforme con pasta all'ossido di zinco particolarmente usata per la terapia delle ulcere degli arti inferiori causate dall'insufficienza venosa (vene varicose, sindrome post-flebica ed edema venoso), per bendaggi a rapida asciugatura. La particolarità di questo bendaggio si fonda sulle spiccate proprietà lenitive ed antinfiammatorie dell'ossido di zinco. Permeabile all'aria e al vapore acqueo evita possibili macerazioni e/o ulcerazioni della cute. La benda all'ossido di zinco EUROZINC non crea punti di pressione e è pronta all'uso e veloce da applicare. La benda con pasta all'ossido di zinco non è sterilizzabile. EUROZINC È LATEX FREE.</p>															
<p>FABBRICANTE RESPONSABILE IMMISSIONE IN COMMERCIO</p>	<p>EUROFARM S.P.A. ZONA INDUSTRIALE - 95032 PIANO DI TAVOLA (CT)</p>															
<p>CODICE FABBRICANTE NSIS</p>	<p>3105</p>															
<p>CLASSE DI APPARTENENZA</p>	<p>Classe I (Non Sterile) Regola 1, Allegato IX - Direttiva 93/42/CEE e ss.mm.ii.</p>															
<p>CONFEZIONE DI VENDITA</p>	<p>1199156</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>CODICI</th> <th>MISURE</th> <th>PZ/CONF</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>507005</td> <td>m 5 x cm 10</td> <td>10 pezzi</td> </tr> <tr> <td>507007</td> <td>m 7 x cm 10</td> <td>10 pezzi</td> </tr> <tr> <td>507010</td> <td>m 10 x cm 10</td> <td>10 pezzi</td> </tr> <tr> <td>507106</td> <td>m 6 x cm 7,5</td> <td>10 pezzi</td> </tr> </tbody> </table>	CODICI	MISURE	PZ/CONF	507005	m 5 x cm 10	10 pezzi	507007	m 7 x cm 10	10 pezzi	507010	m 10 x cm 10	10 pezzi	507106	m 6 x cm 7,5	10 pezzi
CODICI	MISURE	PZ/CONF														
507005	m 5 x cm 10	10 pezzi														
507007	m 7 x cm 10	10 pezzi														
507010	m 10 x cm 10	10 pezzi														
507106	m 6 x cm 7,5	10 pezzi														
<p>CODICE NSIS</p>	<p>12381</p>															
<p>CODICE CND</p>	<p>M03020201 X</p>															
<p>DESTINAZIONE D'USO</p>	<p>Da utilizzare nella terapia di traumi sportivi, in quanto l'azione della compressione favorisce il riassorbimento di ematomi, di contusioni, di versamenti dovuti a distorsioni e strappi, e nella terapia di varici, tromboflebiti e flebotrombosi. L'azione della pasta all'ossido di zinco è coadiuvante all'azione compressiva.</p>															

COMPOSIZIONE E CARATTERISTICHE TECNICHE DELLA COMPRESSA	<table border="1"> <tr> <td>Tessuto</td> <td>100% viscosa</td> </tr> <tr> <td>Peso del tessuto</td> <td>30 ± 5 g/m²</td> </tr> <tr> <td>Contenuto di ossido di zinco</td> <td>non meno del 15 %</td> </tr> <tr> <td>Peso della pasta all'ossido di zinco</td> <td>75 g</td> </tr> <tr> <td>Ordito</td> <td>12 fili/cm</td> </tr> <tr> <td>Trama</td> <td>68-72 trame/cm</td> </tr> <tr> <td>Permeabilità al vapore acqueo secondo normativa ASTM E 96:2000</td> <td>1650 g/m²/24h</td> </tr> </table>	Tessuto	100% viscosa	Peso del tessuto	30 ± 5 g/m ²	Contenuto di ossido di zinco	non meno del 15 %	Peso della pasta all'ossido di zinco	75 g	Ordito	12 fili/cm	Trama	68-72 trame/cm	Permeabilità al vapore acqueo secondo normativa ASTM E 96:2000	1650 g/m ² /24h
	Tessuto	100% viscosa													
Peso del tessuto	30 ± 5 g/m ²														
Contenuto di ossido di zinco	non meno del 15 %														
Peso della pasta all'ossido di zinco	75 g														
Ordito	12 fili/cm														
Trama	68-72 trame/cm														
Permeabilità al vapore acqueo secondo normativa ASTM E 96:2000	1650 g/m ² /24h														
<p>Composizione della pasta all'ossido di zinco</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ossido di zinco • Glicerina • Olio minerale • Gomma di Guar • Gomma Xanthan • Imidazolidina urea • Acido lattico • Metilparabenzene - Propilparabenzene • Acqua purificata 															
MODALITA' D'USO	<p>La benda non estensibile con pasta all'ossido di zinco, è di facile applicazione e ben tollerata dalla pelle con un effetto rinfrescante dopo l'applicazione. La benda deve essere applicata direttamente sulla pelle con completi giri "a otto", senza formazione di pieghe o grinze.</p>														
MODALITA' DI PRODUZIONE E CONFEZIONAMENTO	<p>La benda "EUROZINC" viene realizzata in ambiente ad aria controllata avente le seguenti caratteristiche:</p> <table border="1"> <tr> <td>Temperatura</td> <td>18/25° C</td> </tr> <tr> <td>Umidità relativa</td> <td>30% - 80%</td> </tr> </table> <p>Tali condizioni ambientali vengono ripetutamente controllate mediante apparecchiature idonee a tale scopo (termoigrometro di precisione).</p>	Temperatura	18/25° C	Umidità relativa	30% - 80%										
Temperatura	18/25° C														
Umidità relativa	30% - 80%														
CONFEZIONE	<p>Confezionata singolarmente e sigillata in un involucro di alluminio e inserita in scatole contenenti 10 pezzi.</p>														
ETICHETTATURA	<p>Sulla confezione vengono riportate le indicazioni previste dalla Direttiva 93/42 CEE: codice prodotto e nome commerciale; descrizione; misura; quantità; ditta produttrice; data di scadenza e numero di lotto; avvertenze; indicazioni e modalità d'uso; marchio CE.</p>														

STERILITÀ	<p>Non sterile.</p> <p>Tali prodotti presentano una confezione multipla e non singola o monouso: pertanto non è previsto un processo di sterilizzazione. Qualora fosse necessario dover sterilizzare il prodotto, bisogna inserirlo in una confezione singola, monouso ed ermeticamente chiusa. I metodi consigliati per la sterilizzazione sono: ossido di etilene e raggi ionizzanti.</p>
BIOCOMPATIBILITÀ	<p>Non sono stati riportati casi di reazioni allergiche o reazioni locali indesiderate.</p>
AVVERTENZE	<ul style="list-style-type: none"> • Monouso. • Non usare su ferite aperte. • In caso di allergia o sensibilizzazione a qualche componente della pasta impregnante, togliere il prodotto e consultare il medico.
CONSERVAZIONE	<p>Conservare in luogo asciutto, lontano da fonti di calore dirette e al riparo dalla luce solare diretta. Non danneggiare la confezione per perdita di sicurezza igienica.</p>
VALIDITÀ	<p>5 anni dalla data di produzione.</p>
EFFETTI NOCIVI ALLA SALUTE	<p>Non determinabili.</p>
EFFETTI NOCIVI SULL'AMBIENTE	<p>Non presenta rischi per l'ambiente, a condizione di rispettare le raccomandazioni relative all'eliminazione indicate dalle prescrizioni nazionali o locali in vigore.</p>
MEZZI DI LOTTA ANTINCENDIO	<p>Adatti: schiuma, polveri, anidride carbonica.</p> <p>Controindicati: nessuno di nostra conoscenza, in prossimità di un incendio utilizzare mezzi idonei di estinzione.</p>
CONTROINDICAZIONI	<p>Non si conoscono controindicazioni. In caso di intolleranza alla benda, rimuoverla e lavare accuratamente la zona di applicazione.</p>
TRASPORTO	<p>Teme l'umidità. Non trasportare su mezzi scoperti.</p>
SMALTIMENTO	<p>Secondo le normative vigenti.</p>
MARCATURA CE	<p>ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA' Organismo Notificato n. 0373 Viale Regina Elena 299 - 00161 ROMA.</p>

NORMATIVE APPLICABILI	Direttiva 93/42/CEE, del 14 giugno 1993 e ss.mm.ii recepita in Italia con Decreto Legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e ss.mm.ii. UNI CEI EN 980:2009 UNI CEI EN 1041:2009.
CERTIFICAZIONI	UNI EN ISO 9001 UNI EN ISO 13485

Timbro e/o firma
EUROMARM S.p.A. Via ...
Dott.ssa Elisabetta ...