

**ASL Oristano**

Servizio Sanitario Nazionale – Regione Sardegna  
Azienda USL n° 5 - Oristano

P.O. San Martino

**Unità Operativa Complessa Chirurgia Generale**

Tel. 0783 317242 / 317266

Direttore Dott. Gianfranco Porcu

*Bianchi*  
*11/3/14*  
*h*

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

Allegato n° 1 alla deliberazione  
N° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_  
Composto di n° 11 fogli

Al Provveditorato  
Dott.ssa M.G. Demurtas

Alla Farmacia SEDE  
Dott. L. Cozzoli

Prot. N° 944

Oggetto: richiesta nuova fibra laser Biolitec

Vista la scadenza contrattuale delle fibre laser monouso della Biolitec, si richiede la sostituzione delle fibre finora usate con una nuova fibra che determina una doppia emissione circolare della energia laser. Questa nuova fibra risulta essere più efficace, funziona con Wattaggi inferiori e quindi meno lesiva nei confronti dei tessuti limitrofi,

La ditta produttrice dichiara che restano valide le caratteristiche di unicità e invariato anche il prezzo per ciascuna fibra.

Si richiede l'estensione del contratto ai prossimi 2 anni

Il Direttore dell' U.O.C. di Chirurgia  
Dottor Gianfranco Porcu

## EG-Erklärung für Behandlungseinheiten EC Declaration for procedure packs

gemäß EG-Richtlinie 93/42/EWG, Artikel 12  
according to EC directive 93/42/EEC, article 12

---

Produkt Product	ELVeS Radial Kit gemäß Anhang ELVeS Radial Kit subject to Radial, single-use, steril Radial, single-use, sterile
UMDNS-Nummer UMDNS-No	17-807
GMDN-Nummer GMDN-No	47536
Hersteller Manufacturer	CeramOptec GmbH, a company of biolltec AG Siemensstraße 44 53121 Bonn Germany

Die folgende Erklärung in Bezug auf die Behandlungseinheit (Kit) wurde hinsichtlich Artikel 12 der EG-Richtlinie 93/42/EWG ausgestellt. Der Hersteller erklärt:

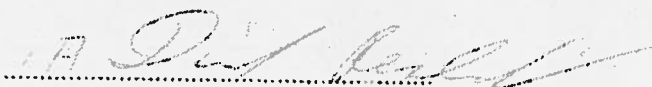
*The following declaration regarding the procedure pack (Kit) was drawn up in accordance with article 12 of Medical Device Directive MDD 93/42/EEC. The manufacturer declares:*

1. Die gegenseitige Vereinbarkeit der im Kit enthaltenen Produkte wurde entsprechend den Hinweisen der Hersteller geprüft. Die Arbeitsschritte wurden entsprechend den Hinweisen durchgeführt.  
*The mutual compatibility of all products contained in the kit was checked in accordance with the manufacturers' specifications. The procedures were carried out in accordance with the instructions.*
2. Das Kit wurde durch unser Unternehmen verpackt. Sachdienliche Benutzerhinweise, einschließlich der einschlägigen Hinweise der Hersteller, sind beigegeben.  
*The kit was packaged by employees of our company. Relevant user instructions, including the manufacturers' instructions, are included with the kit.*
3. Die gesamte Tätigkeit wurde intern überwacht und kontrolliert gemäß EN ISO 13485:2003 + AC:2009.  
*The entire operation was internally supervised and monitored according to EN ISO 13485:2003 + AC:2009.*

Gültigkeit dieser Erklärung  
Expiring date of this Declaration:

12.03.2016

Bonn, 23.04.2012



Dirk Reschat, QM & Regulatory Affairs

# Ceramoptec

Anhang PRODUKTE  
Appendix PRODUCTS

REF	Produktname / product name
501100120	ELVeS Radial™ Kit/EG
501100110	ELVeS Radial™ Kit
501100180	ELVeS Radial 2ring™ Kit
501100190	ELVeS Radial 2ring™ Kit/EG
501100160	ELVeS Radial slim™ Kit/Venflon™
501100165	ELVeS Radial slim™ Kit PREMIUM
501100195	ELVeS Radial 2ring™ Kit PREMIUM

# Scheda Tecnica CeramOptec part No. 50121129

## Kit ELVeS Radial 2Ring™ / EG ID-T

(Cod. 501100190)

Il Kit **ELVeS Radial 2Ring™ / EG** include la prima fibra laser con doppio anello di emissione Radiale (360°) **brevettata** (numero pubblicazione internazionale: WO2009/108956 A1; Classificazione brevetto internazionale: A61B 18/18 2006.01; inventore: Wolfgang Neuberger) utilizzata per i trattamenti laser della grande e piccola safena in pazienti affetti da reflusso venoso superficiale.

Il materiale contenuto è **sterile e monouso** imbustato singolarmente.

Il kit per procedura **ELVeS Radial 2Ring™ / EG** è certificato per applicazioni laser endovascolari e contiene:

- Fibra ottica in teflon centimetrata ecogenica con doppio anello RADIAL ad emissione 360° a distanza l'un l'altro di 6 mm :
  - Doppia emissione di Luce Radiale
  - 600 µm diametro fibra, 1,85 mm diametro terminale del cappuccio in silice
  - NA 0.26/0.36
  - Lunghezza della fibra ottica >2.5 m
  - Punta smussa ed ecogenica
  - Utilizzata in combinazione con Laser Ceralas D/E biolitec con  $\lambda$  1470nm
  - Connettore standard SMA 905 con riconoscimento ID-technology R-FID
  - Marker di sicurezza per introduttore e di fine trattamento
  - Markers intervallati di 10 mm lungo la fibra ottica
  - in doppia busta di protezione
  - Sterilizzata in ossido di etilene, non risterilizzabile
- Set per accesso percutaneo **Easy Glide** comprendente:
  - introduttore 6 French: sterilizzato in ossido di etilene, non risterilizzabile
  - dilatatore 6 French: sterilizzato in ossido di etilene, non risterilizzabile
  - filo guida (J) 0.038" x 50 cm: sterilizzato in ossido di etilene, non risterilizzabile
  - 1 ago, 18G: sterilizzato in ossido di etilene, non risterilizzabile

**Alcune evidenze scientifiche:**

1. Endovenous laser ablation of great saphenous veins using a 1470 nm diode laser and the radial fibre – follow-up after six months - F Pannier, E Rabe, J Rits, A Kadiss and U Maurins. *Phlebology* 2011;26:35–39
2. A prospective comparison of four methods of endovenous thermal ablation. Łukas z Dziecluchowicz1, Zb igniew Kras iński1, Marcin Gabriel1, Gaudencio Espinosa
3. Comparison of 980 nm Laser and Bare-tip Fibre with 1470 nm Laser and Radial Fibre in the Treatment of Great Saphenous Vein Varicosities: A Prospective Randomised Clinical Trial. S. Doganci\*, U. Demirkilic. *Eur J Vasc Endovasc Surg* (2010) 40, 254e259
4. Histological damage of saphenous venous wall treated *in vivo* with radial fiber and 1470 nm diode laser. G. Spreafico et al. *J Vasc Endovasc Surg* 2011;18:1-2
5. Endovenous laser ablation of varicose perforating veins with the 1470-nm diode laser using the radial fibre slim. Zerweck C, von Hodenberg E, Knittel M, Zeller T, Schwarz T. *Phlebology*. 2012 Nov 15.
6. Endovenous laser ablation of varicose veins with the 1470-nm diode laser. Thomas Schwarz, Eva von Hodenberg,, Christian Furtwängler, Aljoscha Rastan, ,Thomas Zeller, and Franz-Josef Neumann. *JOURNAL OF VASCULAR SURGERY* Volume 51, Number 6

Products and information available from:

CeramOptec GmbH, a company of **biolitec** group  
Siemensstrasse 44 + D-53121 Bonn + -Germany- + Phone: +49 (228) 97 967 – 0 + Fax: +49 (228) 97 967 99  
Email: [info@ceramoptec.de](mailto:info@ceramoptec.de) + <http://www.ceramoptec.de> + <http://www.biolitec.de>  
Copyright 2004, CeramOptec GmbH

**CE 1275**

**Codice CND: Z12011085**

**Codice Registro Dispositivi Medici: 39803/R**



**SCHEDA INFORMATIVA DEL DISPOSITIVO**  
**Kit ELVeS Radial 2Ring™ / EG ID-T**

1. **Produttore:** Ceramoptec GmbH, Siemensstrasse 44, 53121 Bonn Germany, Tel. +49 228979670 - Fax. +49 228 9796799, e-mail [info@ceramoptec.de](mailto:info@ceramoptec.de)
2. **Descrizione :** Kit ELVeS Radial 2Ring™ / EG ID-Technology
3. **Codice :** 501100190
4. **Fornitore:** Biolitec Italia srl, Viale Monza n. 133, 20125 Milano, Tel. 0228172400, Fax 0245485370 , e-mail [info@biolitec.it](mailto:info@biolitec.it);
5. **Unità di misura:** 1 Kit / 1 pezzo – Kit contenuto in una scatola singolarmente – Ciascuna fibra è confezionata singolarmente in doppia busta sterile.
6. **Unità minima di confezionamento:** 5 Kit contenuti in un box
7. **Certificazione Latex Free:** in allegato
8. **Condizioni di conservazione:** temperatura ambiente, in luogo asciutto; proteggere da fonte diretta di luce UV
9. **Classe:** IIa
10. **Tempo di validità:** 4 anni dalla data di fabbricazione
11. **Sterilizzazione:** Ossido di etilene, prodotto sterile monouso
12. **Certificazione:** CE 1275 in allegato.
13. **Codice CND :** Z12011085
14. **Codice Repertorio:** 39803/R

▲ **biolitec Italia Srl**

20125 Milano - Viale Monza, 133  
Tel. +39 02 281 72 400  
Fax +39 02 454 85 370  
E-mail: [info@biolitec.it](mailto:info@biolitec.it)

P. IVA 0394530960  
REG. Imprese e codice fiscale  
0394530960  
R.E.A. 1713729

▲ **biolitec AG**

Winzener Strasse 2a  
D-07745 Jena - Germany  
Phone +49 (0) 3641 508.550  
Fax +49 (0) 3641 508.599

HRB 7823 Amtsgericht Gera  
UstId.Nr: DE 201845041  
Steuernummer: 161 10032924  
Web: [www.biolitec.com](http://www.biolitec.com)



## Descrizione e Dichiarazione di unicità dei kit monouso ELVeS Radial 2Ring™

Il kit monouso ELVeS Radial 2Ring™ è un prodotto distribuito in esclusiva da Biolitec Italia, filiale italiana della Ceramoptec / Biolitec AG di Bonn. Il presente dispositivo medico possiede le seguenti unicità applicative:

I Kit per procedure endovenose laser sono stati realizzati per applicazione laser a lunghezze d'onda 1470 nm, per assicurare la massima efficacia terapeutica e la massima sicurezza per l'operatore ed il paziente.

I Kit per procedure endovenose laser sono prodotti secondo le direttive dei medical device e sono mono paziente, monouso e sterili.

I kit per procedure endovenose Laser contengono tutto quanto è necessario per effettuare gli interventi e le procedure di chirurgia endovenosa secondo quanto suggeriscono i protocolli internazionali.

### I Kit per procedure endovenose laser ELVeS™ sono Unici ed esclusivi:

sia per quanto riguarda le certificazioni internazionali ottenute ( FDA, CE ) sia per l'innovazione dei brevetti esclusivi presenti nei singoli dispositivi ed in specifico :

Il kit monouso ELVeS Radial 2Ring™ possiede le seguenti caratteristiche di unicità ed esclusività industriale:

- Speciale fibra laser flessibile endovenosa da 600 micron, ad emissione radiale, lunghezza 3 mt, centimetrata e con marker di sicurezza per rimozione dell'introduttore
- **Due anelli di erogazione** di energia luminosa a 360° distanziati da 6 mm al fine di ottenere una procedura senza dolore post operatorio e ridottissima o nulla anestesia per tumescenza
- Speciale introduttore corto da 6 French di lunghezza 11 cm per cateterismo venoso
- Dilatatore 6 French: sterilizzato in ossido di etilene, non risterizzabile
- Sondino J in materiale metallico idrofilo ecogenico da 0,035" lungo 45 cm per cateterismo venoso
- **Ago** per accesso percutaneo da 1 ago, 19 G TW x 2.75": sterilizzato in ossido di etilene, non risterizzabile
- **Etichette rimovibili** per il registro operatorio e la cartella clinica del paziente al fine della rintracciabilità del prodotto ( lotto ), materiale monouso, sterile e la certificazione del prodotto. ( a garanzia della struttura e del paziente )

▲ **biolitec Italia Srl**  
20125 Milano  
Viale Monza, 133  
Tel./Fax +39 02 454 85 370  
E-mail: info@biolitec.it

P. IVA 03941530960  
REG. Imprese e codice fiscale  
0394.530960  
R.E.A. 1713729

▲ **biolitec AG**  
Winzerlaer Strasse 2a  
D-07745 Jena - Germany  
Phone +49 (0) 3641 508.550  
Fax +49 (0) 3641 508.599

HfB 7823 Amtsgericht Gera  
Ust.Id.Nr. DE 201845041  
Steuernummer: 161/100/02924  
Web: www.biolitec.com





- Il sistema R-FID – ID Technology integrato nel connettore della fibra ottica dotazione permette di rilevare l'integrità della fibra ottica Radial, il suo calibro, l'effettiva sterilizzazione della stessa e di limitare la potenza di erogazione in funzione del calibro della fibra ottica impiegata.
- L'emissione energia di trattamento a 360° sulla parete della vena permette di effettuare trattamenti endovascolari a basse potenze **limitando gli effetti collaterali** e il disagio intra-operatorio per il paziente.

▲ **biolitec Italia Srl**  
20125 Milano  
Viale Monza, 133  
Tel./Fax +39 02 454 85 370  
E-mail: [info@biolitec.it](mailto:info@biolitec.it)

P. IVA 03941530960  
REG. Imprese e codice fiscale  
03941530960  
R.E.A. 1713729

▲ **biolitec AG**  
Winzerlaer Strasse 2a  
D-07745 Jena - Germany  
Phone +49 (0) 3641 508.550  
Fax +49 (0) 3641 508.599

HRB 7823 Amtsgericht Gera  
Ust.Id.Nr: DE 201845041  
Steuernummer: 161/100.02924  
Web: [www.biolitec.com](http://www.biolitec.com)



**ENDOLUMINAL LASER ABLATION  
DEVICE AND METHOD FOR TREATING VEINS**

Inventor: Wolfgang Neuburger

Assignee: CeramOptec Industries Inc.

**Cross Reference to Priority Application**

[0001] This patent application claims priority to U.S. patent application no. 12/395,455, filed 27 February, 2009, entitled, "Endoluminal Laser Ablation Device And Method For Treating Veins", U.S. provisional patent application no. 61/104,956, filed October 13, 2008, entitled "Endoluminal Laser Ablation Device And Method For Treating Veins", U.S. provisional patent application no. 61/079,024, filed 8 July 2008, entitled "Radial Emitting Device And Method For Treating Veins", and U.S. provisional patent application no. 61/067,537, filed 28 February 2008, entitled "Rapid Insertion Device And Method For Improved Vascular Laser Treatment", each of which is hereby expressly incorporated by reference in its entirety as part of the present disclosure.

**Background of the Invention**

**Field of the Invention**

[0002] The present invention relates to laser endovascular treatments, and more particularly, to the treatment of vascular pathologies, such as venous insufficiency, with laser energy using an optical fiber.

**Information Disclosure Statement**

[0003] The human venous system of the lower limbs consists essentially of the superficial venous system and the deep venous system, both connected by perforating veins. The superficial system comprises the great and the small saphenous veins, while the deep venous system includes the anterior and posterior tibial veins, which converge to form the popliteal vein near the knee. The popliteal vein, in turn, becomes the femoral vein when joined by the small saphenous vein.

[0004] The venous system comprises valves that function to achieve unidirectional blood flow back to the heart. Venous valves are bicuspid valves wherein each cusp forms a blood

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.  
PCT/US2009/035781

**A: CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
**IPC(8) - A61B 18/18 (2009.01)**  
**USPC - 606/15**  
 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

**B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
**IPC(8) - A61B 18/18, 5/00; A61N 5/06 (2009.01)**  
**USPC - 600/342; 606/7, 15, 16, 17; 607/89**

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  
 PalBase, Google Patent Search

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 4,567,882 A (HELLER) 04 February 1986 (04.02.1986) entire document	1-9, 18-21, 35, 39-42, 46-47, 51-55, 66-67, 69
Y		10-17, 22-35, 37-38, 43-45, 48-50, 57-65, 68
Y	US 5,242,438 A (SAADATMANESH et al) 07 September 1993 (07.09.1993) entire document	10-17, 22-25, 29-33, 34-35, 37-38, 43-45, 48-50, 57-59, 61-65, 68
Y	US 5,190,638 A (HUSSEIN et al) 02 March 1993 (02.03.1993) entire document	25, 38, 60, 63-65
Y	US 5,336,178 A (KAPLAN et al) 09 August 1994 (09.08.1994) entire document	26-27, 28, 32-33

Further documents are listed in the continuation of Box C.

\* Special categories of cited documents:

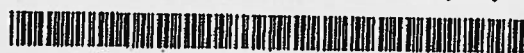
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"Z" document member of the same patent family
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	

Date of the actual completion of the international search 09 April 2009	Date of mailing of the international search report <b>28 APR 2009</b>
--	--

Name and mailing address of the ISA/US Mail Stop PCT, Attn: ISA/US, Commissioner for Patents P.O. Box 1450, Alexandria, Virginia 22313-1450 Facsimile No. 571-273-3201	Authorized officer: Blaine R. Copenhaver  PCT Helpdesk: 571-272-4300 PCT OSP: 571-272-7774
---	--

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization  
International Bureau



(43) International Publication Date  
3 September 2009 (03.09.2009)

(10) International Publication Number  
WO 2009/108956 A1

(51) International Patent Classification:  
A61B 18/18 (2006.01)

(21) International Application Number:  
PCT/US2009/035781

(22) International Filing Date:  
2 March 2009 (02.03.2009)

(25) Filing Language: English

(26) Publication Language: English

(30) Priority Data:  
61/067,537 28 February 2008 (28.02.2008) US  
61/079,024 8 July 2008 (08.07.2008) US  
61/104,956 13 October 2008 (13.10.2008) US  
12/395,455 27 February 2009 (27.02.2009) US

(71) Applicant (for all designated States except US): CERAMOPTEC INDUSTRIES, INC. [US/US]; 515 Shaker Road, East Longmeadow, MA 01028 (US).

(72) Inventor; and

(75) Inventor/Applicant (for US only): NEUBERGER, Wolfgang [AT/MY]; 905 Beta Tower Financial Park, P.T. Labuan, 87000 (MY).

(74) Agent: BOLESH, J., Shutnik; CeramOptec Industries, Inc., 515 Shaker Road, East Longmeadow, MA 01028 (US).

(81) Designated States (unless otherwise indicated, for every kind of national protection available): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) Designated States (unless otherwise indicated, for every kind of regional protection available): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), Eurasian (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Published:

— with international search report (Art. 21(3))

(54) Title: ENDOLUMINAL LASER ABLATION DEVICE AND METHOD FOR TREATING VEINS

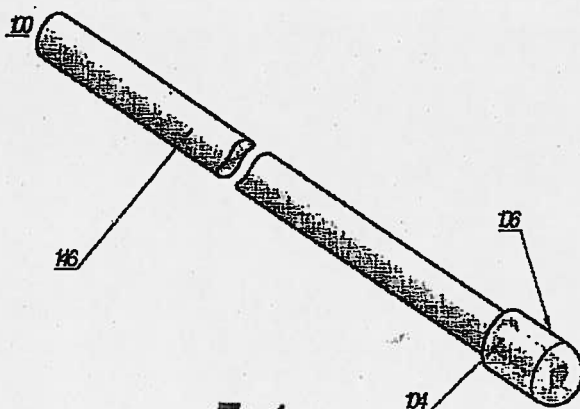


Fig 1a

(57) Abstract: An improved method and device is provided for safe and efficient low power density endoluminal treatment of venous insufficiency. One such device emits pulsed or continuous energy radially through an optical fiber end with a conical shaped tip for 360° radial emission. In some embodiments, a conical reflective surface is distally spaced opposite to and faces the emitting tip for enhancing radial emission efficiency by reflecting out any designed or remnant forwardly transmitted energy in radial directions. Other devices include flat emitting faces sealed within protective, radiation transparent covers. Laser radiation is transmitted at a wavelength and power such that it is substantially entirely absorbed within the blood vessel wall to sufficiently damage the intravascular endothelium and, in turn, achieve blood vessel closure. Because the energy is substantially entirely absorbed within the blood vessel wall, the need for a local anesthetic along the treatment area of the blood vessel may be substantially avoided.

WO 2009/108956 A1

Allegato n° 2 alla deliberazione  
N° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_  
Composto di n° 1 foglio

**bio  
LITEC**

**ASL 5 OSPEDALE SAN MARTINO DI ORISTANO**

Via Rockfeller

09170 ORISTANO

Alla c.a. Dott. Luigi Cozzoli

Milano 21/03/2014

**Ns. Rif.: OI/0023.0/14/AS/20**

**Oggetto: Trasmissione Offerta – VS. PROT. PG/2014/18835**

In riferimento alla Vs. richiesta, di seguito inviamo nostra migliore offerta per quanto segue:

**N.1 KIT ELVES RADIAL 2 RING EG**

Prezzo di listino € 580,00 + IVA cad.

**Cod. 501100190**

**Unità di confezionamento: scatola contenente 5 kit**

Comprensivo di:

- Fibra ottica da 600 µm 2Ring in teflon centimetrata ecogenica con emissione doppio anello radiali
- Set di introduzione EG

**PREZZO A VOI RISERVATO**

**€ 300,00 + IVA cad.**

**A FRONTE DI ca. 200 INTERVENTI ANNUI - CON UNA POSSIBILE FORNITURA DI N. 20 KIT AL MESE - LA PIATTAFORMA LASER\* SARA' CONSEGNA IN COMODATO D'USO GRATUITO**

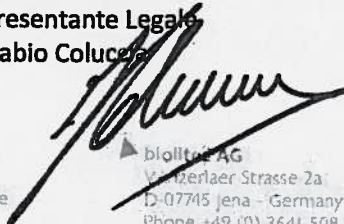
\*La piattaforma verrà fornita in FULL RISK

**Condizioni di Fornitura:**

Validità offerta: 30 gg.  
Garanzia: 12 mesi dalla data di consegna  
Assistenza Tecnica: Hot Line telefonica e telematico gratuita in orari d'ufficio  
Tempi di consegna: 7 gg. dall'accettazione dell'ordine  
Imballi: Gratuito  
Spedizione: P.to Franco  
Imposta Iva: 22 %  
Pagamento: R.D. 90 gg f.m.

Restando a Vs. disposizione per ogni chiarimento cogliamo l'occasione per porgerVi distinti saluti.

**Biolitec Italia srl**  
Rappresentante Legale  
Fabio Colucci



**biolitec Italia Srl**  
20125 Milano - Viale Monza, 133  
Tel. +39 02 281 72 400  
Fax: +39 02 454 85 370  
E-mail: info@biolitec.it

P. IVA 03941530960  
REG. Imprese e codice fiscale  
03941530960  
R.E.A. 1713729

**biolitec AG**  
V. Zierlaer Strasse 2a  
D-07745 Jena - Germany  
Phone +49 (0) 3641 508 550  
Fax +49 (0) 3641 508 599

HRB 7923 Amtsgericht Gera  
Ust. Id.Nr.: DE 201345041  
Steuernummer: 161/100/02924  
Web: www.biolitec.com

Joint venture Biolitec AG - DS MediGroup SpA