



Prot. n. 3045463

Oristano 11/02/2011

Oggetto: richiesta proroga Servizio Assistenza Parenterale a domicilio

Allegato n. 1 alla Libreria _____
n. _____ del _____
composto di n. 1 fogli.

Al Responsabile
Servizio Provveditorato

SEDE

Con riferimento alla relazione clinica, pervenuta dall'ospedale Bambin Gesù, che si allega in copia, si chiede di prorogare il servizio di cui all'oggetto per l'anno 2011.

Distinti saluti.

Distretto Farmaceutico di Oristano
Via Carducci 41 - 09170 Oristano
Tel. / fax 0783-317033
www.asloristano.it
e-mail: saf.oristano@asloristano.it

15 FEB 2011

Aut. G. A. _____
Prot. N. _____

IL DIRETTORE
FARMACIA TERRITORIALE
Dr.ssa Saiu Anna G. Angela

*Dipartimento Chirurgia e Centro Trapianti
Prof. Jean de Ville de Goyet, Direttore*

**U.O.C di Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione
Dott. Giuliano Torre, Direttore**

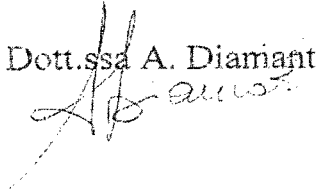
**CENTRO di NUTRIZIONE ARTIFICIALE DOMICILIARE
(Del. Regione Lazio 3519/93 e 7872/94 e seguenti)
Responsabile: Dott.ssa M. Gambarara**

Roma 08/02/2011

Uffici Protesi
ASL n 5 ORISTANO

Si certifica che il bambino **Pis [redacted]**, nato a **[redacted]** il **21/02/2000** e residente a **[redacted]**, affetto da insufficienza intestinale cronica irreversibile con diarrea intrattabile per intestino corto post-chirurgico da enterocolite necrotizzante, splenectomia e malnutrizione, già in Nutrizione Parenterale ed Enterale Domiciliare, necessita di proseguire tali trattamenti, indispensabili alla sua sopravvivenza per i prossimi 12 mesi salvo complicazioni, con le stesse forniture già in atto.

Rimaniamo a disposizione per eventuali ulteriori chiarimenti.

Dott.ssa A. Diamanti


Piazza Sant'Onofrio, 4
00165 Roma
Tel. +39 06 8559-2329 Segreteria
Fax +39 06 8559-2876
e-mail: diamanti@ophg.net

Bambino Gesù
Ospedale Pediatrico
Istituto di Ricovero e Cura
a Carattere Scientifico
www.ospedalebambinogesu.it

 Joint Commission
International

01-APR-2011 10:08 Da:SERV OFFERTE BAXTER

Baxter

Roma, 23/02/2011

OGGETTO: DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITÀ

La sottoscritta LUDOVICA TIBERIO, nata a Roma il 20/12/1979 (C.F.: TBRLVC79T68H501B), domiciliata per la carica presso la sede della Società (P.le dell'Industria, 20 - ROMA), in qualità di Procuratore della Baxter S.p.A., con sede legale a Roma in P.le dell'Industria, 20, iscritta al registro imprese di Roma al n. 00492340583, REA n. 323287, P.IVA 00907371009 (Società soggetta a direzione e coordinamento di Baxter International Inc. Stati Uniti d'America) *consapevole della responsabilità penale che ne deriva in caso di dichiarazioni false*

DICHIARA

A) che la Baxter è l'unica azienda presente sul mercato italiano attualmente in grado di offrire, distribuire e commercializzare soluzioni premiscelate, prodotte in uno stabilimento farmaceutico autorizzato all'uso dall'Agenzia Italiana del Farmaco (quello della Baxter Manufacturing S.p.A appartenente al gruppo Baxter di Chicago) alla produzione di medicinali sterili, sotto forma di preparazioni liquide di grande o piccolo volume per uso parenterale, preparate in asepsi, in accordo a precisa prescrizione medica.

La predetta officina farmaceutica è in grado di fornire per il servizio di Nutrizione Parenterale Domiciliare TNA (Terapia Nutrizionale Autogestita), sacche nutrizionali in EVA. Tali sacche possono, in base alla prescrizione medica contenere:

- a) Soluzioni di Glucosio in varie concentrazioni
- b) Soluzioni di aminoacidi in varie concentrazioni
- c) Soluzioni di elettroliti
- d) Soluzioni di oligoelementi (Cr, Zn, Cu, Mn)

b) che lo stabilimento Baxter Manufacturing S.p.A di Sesto Fiorentino è autorizzato dal Ministero della Salute, con decreto n. aM-90/2010 del 22/06/2010, alla produzione di medicinali sterili, sotto forma di preparazioni liquide di grande o piccolo volume per uso parenterale, preparate in asepsi, attraverso l'utilizzo di isolatori. Le unità miscelate nel reparto Compounding sono medicinali industriali preparati su prescrizione medica, secondo quanto previsto dal D.L. n° 219 del 24 aprile 2006, art. 5, 1° comma e successive modifiche, secondo i quali "le disposizioni sulla autorizzazione all'immissione in commercio non si applicano ai medicinali industriali preparati su richiesta del medico, scritta e non sollecitata, il quale si impegna ad utilizzare i prodotti su pazienti propri o della struttura alla quale è preposto, sotto la sua diretta e personale responsabilità".

Che la Baxter Manufacturing in quanto officina di produzione autorizzata dal Ministero della Salute, ottempera a quanto previsto dal paragrafo 2.6.1 della FU XI ed. (test sterilità) per il rilascio di tutti i lotti.

In fede.

BAXTER S.p.A.
LUDOVICA TIBERIO
PROCURATORE

Ludovica Tiberio

COPIA CONFORTE ALL'ESCLUSIVITÀ

BAXTER S.p.A.
LUDOVICA TIBERIO
PROCURATORE

Ludovica Tiberio