



ORIGINALE

AZIENDA SANITARIA LOCALE P E S C A R A

Il giorno 03 NOV. 2020 nella sede dell'Azienda Sanitaria Locale di Pescara

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Vincenzo Ciamponi, in qualità di Direttore Generale e legale rappresentante pro tempore, nominato giusta deliberazione della Giunta della Regione Abruzzo n. 372 del 06/07/2020 acquisiti i pareri allegati del Direttore Amministrativo f.f. e del Direttore Sanitario f.f., ha adottato il seguente provvedimento su proposta del Dirigente IPB Bandi e Avvisi Ufficio Gare, Acquisti e Logistica:

N. 1450

OGGETTO: AFFIDAMENTO ALLA DITTA COLOPLAST S.P.A. PER LA FORNITURA DI SISTEMA DI RIMOZIONE STENT URETERALE ISIRIS™ PER LE ESIGENZE DELLA U.O.C. DI UROLOGIA DEL P.O. DI PESCARA.

IL DIRETTORE GENERALE

- Letta e condivisa la relazione di cui all'allegato A del presente atto che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
- Visto il D.lgs. n. 50/2016;
- Visto il regolamento aziendale per l'acquisto di prodotti infungibili ed esclusivi, approvato con delibera n° 1315 del 24/11/2014;
- Acquisiti i pareri del Direttore Amministrativo f.f. e del Direttore Sanitario f.f. espressi nell'allegato B, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

DELIBERA

1. **DI AFFIDARE** la fornitura di "Sistema di rimozione stent ureterale ISIRIS™" composto da strumentazione (Monitor ISIRIS™) e di relativo materiale di consumo (cistoscopio ISIRIS™ ALFA01), in somministrazione, mediante sottoscrizione di un accordo quadro di durata biennale di valore complessivo pari ad € 29.000,00 oltre iva a favore della Ditta Coloplast S.p.a., distributore esclusivo sul territorio nazionale dei dispositivi di che trattasi;
2. **DI NOMINARE RUP** della presente procedura il Dirigente IPB Bandi e Avvisi Ufficio Gare, Acquisti e Logistica, Dott.ssa Vilma Rosa;
3. **DI DICHIARARE** il presente atto immediatamente esecutivo;
4. **DI PUBBLICARE** il presente atto, ai sensi e per gli effetti di cui al D.lgs. 14 marzo 2013, n. 33 "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" e art. 37, comma 2, sul sito www.ausl.pe.it ;
5. **DI IMPUTARE** la spesa sopra riportata, alle specifiche voci di conto degli esercizi interessati, in misura pari agli effettivi e appropriati utilizzi.

RELAZIONE DEL DIRIGENTE IPB BANDI E AVVISI UFFICIO GARE, ACQUISTI E LOGISTICA

PREMESSO che:

- La scrivente, a seguito della Delibera n. 1032 del 07/09/2020, ricopre l'incarico Professionale di Base di "Dirigente IPB Bandi e Avvisi Ufficio Gare, Acquisti e Logistica" presso la U.O.C Gestione Approvvigionamenti Beni e Servizi e successivamente, con determina n.72/GEF del 08/09/2020, è stata delegata:
 - allo svolgimento, in autonomia, delle gare rientranti nelle tipologie disciplinate dal comma 2 art. 1 del D.lgs. 76 del 16/07/2020;
 - alla gestione degli ordini economici;
- con deliberazione n. 1315 del 24/11/2014, è stato approvato il regolamento aziendale per l'acquisto di prodotti infungibili ed esclusivi ex art. 57, comma 2 lettera b) del D.lgs. 163/2006;
- ai sensi dell'art. 8 del citato regolamento, prima di avviare le procedure di cui all'art. 9 del medesimo regolamento, "questa U.O. è tenuta ad avviare, per le forniture stimate di importo uguale o superiore ad € 10.000,00 iva esclusa, una indagine di mercato per verificare l'effettiva esistenza sul mercato di un unico operatore in grado di svolgere la prestazione richiesta, a conferma di quanto risulta a conoscenza dell'Azienda";
- ai sensi dell'art. 9 del regolamento, esperita l'indagine di mercato, l'avvio della procedura deve essere preceduta, ai sensi dell'art. 37, comma 2 del D.lgs. 33/2013, dalla pubblicazione della delibera a contrarre;

DATO ATTO che:

- è pervenuta, da parte dell'U.O.C. di Urologia del P.O. di Pescara, una richiesta di acquisto, conservata agli atti presso lo scrivente ufficio, per la fornitura di "Sistema di rimozione stent ureterale ISIRIS™" composto da strumentazione (Monitor ISIRIS™) e di relativo materiale di consumo (cistoscopio ISIRIS™ ALFA01);
- suddetta richiesta è stata approvata dai membri dalla Commissione Terapeutica Aziendale e Dispositivi Medici (CTA-DM) nella seduta tenutasi in data 29/01/2020;
- è stata avviata un'indagine di mercato, pubblicata sul sito aziendale www.ausl.pe.it, sezione Gare e Appalti di Beni e Servizi, e descritta rispettivamente nel bando esplorativo n° 4 del 04/08/20, che si allega al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;
- entro il termine di scadenza del su indicato bando non è pervenuta nessuna candidatura da parte di operatori economici per prodotti aventi caratteristiche tecniche equivalenti a quelle descritte;

PRESO ATTO che il distributore esclusivo sul territorio nazionale dei dispositivi di che trattasi è stato individuato nella ditta Coloplast S.p.a.;

ACQUISITA offerta economica n° 2020090103 del 22/09/2020 dalla summenzionata come sotto riepilogato:

DESCRIZIONE	REF	UNITA' DI MISURA	PREZZO UNITARIO iva esclusa	PZ a CNF	PREZZO A CNF iva esclusa	CND	Repertorio
CISTOSCOPIO INTEGRATO ISIRIS	ALFA012002	N	€ 270,00	5	€ 1.350,00	Z12020701	1371121/R
MONITOR ISIRIS	MN00012002	N	€ 2.000,00	1	€ 2.000,00	Z12020401	1371119/R

RITENUTO opportuno adottare la modalità dell'accordo quadro poiché tale fattispecie contrattuale prevede che:

- I quantitativi di fornitura restino dipendenti esclusivamente dalle esigenze delle strutture sanitarie utilizzatrici, entro il limite del valore dell'Accordo in parola;
- L'Amministrazione appaltante non assuma alcun impegno a raggiungere un importo prestabilito né a raggiungere alcun valore minimo;
- L'operatore economico si impegni ad accettare gli ordinativi alle condizioni economiche e contrattuali stabilite.

CONSIDERATO che l'Accordo quadro avrà:

- un valore pari ad € 29.000,00 oltre iva;
- una durata biennale e, comunque, sino all'esaurimento del valore dell'accordo quadro;

Tanto premesso si

PROPONE

1. **DI AFFIDARE** la fornitura di "Sistema di rimozione stent ureterale ISIRIS™" composto da strumentazione (Monitor ISIRIS™) e di relativo materiale di consumo (cistoscopio ISIRIS™ ALFA01), in somministrazione, mediante sottoscrizione di un accordo quadro di durata biennale di valore complessivo pari ad € 29.000,00 oltre iva a favore della Ditta Coloplast S.p.a., distributore esclusivo sul territorio nazionale dei dispositivi di che trattasi;
2. **DI NOMINARE RUP** della presente procedura il Dirigente IPB Bandi e Avvisi Ufficio Gare, Acquisti e Logistica, Dott.ssa Vilma Rosa;
3. **DI DICHIARARE** il presente atto immediatamente esecutivo;
4. **DI PUBBLICARE** il presente atto, ai sensi e per gli effetti di cui al D.lgs. 14 marzo 2013, n. 33 "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" e art. 37, comma 2, sul sito www.ausl.pe.it ;
5. **DI IMPUTARE** la spesa sopra riportata, alle specifiche voci di conto degli esercizi interessati, in misura pari agli effettivi e appropriati utilizzi.

12 NOV. 2020

Pescara, _____

**Il Dirigente IPB Bandi e Avvisi Ufficio
Gare, Acquisti e Logistica
Dott.ssa Vilma Rosa**

Cod. Cliente 01298423

ASL PESCARA
VIA MICHELANGELO, 18
65124 PESCARA (PE)

22/09/2020

Ns. protocollo 2020090103 Data 22/09/2020

Coloplast S.p.A.
Via Trattati Comunitari Europei
9
40127 Bologna BO
Italy
Tel: +39 051 4138000
www.coloplast.it**Oggetto: Offerta per fornitura di sistema di rimozione stent ureterale ISIRIS per le esigenze della U.O.C. di Urologia del P.O. di Pescara**

Condizioni di fornitura valide fino al 31/12/2021

Facendo seguito e riferimento alla Vs. richiesta, inviamo la nostra migliore offerta per la fornitura dei seguenti prodotti:

ALFA012002 ISIRIS a CISTOSCOPIO INTEGRATO1RB=5EA 1 CONFEZIONE = 5 pezzi

Nome commerciale: ISIRIS a CISTOSCOPIO INTEGRATO

Quantità minima fatturabile: 5

CND e Repertorio: Z12020701 1371121/R

Prezzo unitario (già scontato): € 270,00 (duecentosettantaeuro/00)

Prezzo per confezione (già scontato): € 1.350,00 (milletrecentocinquantaeuro/00)

Aliquota IVA: 22,00%

Ufficio Gare

Tel dir +39 0514138204
Fax +39 0514138286ufficiogare@coloplast.comufficiogare@pec.coloplast.com**MN00012002 ISIRIS MONITOR 1 CONFEZIONE = 1 pezzo**

Nome commerciale: ISIRIS MONITOR

Quantità minima fatturabile: 1

CND e Repertorio: Z12020401 1371119/R

Prezzo unitario (già scontato): € 2.000,00 (duemilaeuro/00)

Prezzo per confezione (già scontato): € 2.000,00 (duemilaeuro/00)

Prezzo di listino unitario (senza sconto): € 3.500,00 (tremilacinquecentoeuro/00)

Prezzo di listino per confezione (senza sconto): € 3.500,00 (tremilacinquecentoeuro/00)

Aliquota IVA: 22,00%

A norma dell'art 4 del d.lgs. n. 231/02, come modificato dal d.lgs. n.192/12, il termine di pagamento delle forniture legate alla presente offerta è di 60 giorni data fattura.

In caso di ritardato pagamento rispetto al termine suddetto, Coloplast Spa, si riserva di richiedere gli interessi legali di mora, secondo quanto previsto dall'art. 1, lett. e) e dall'art. 5 del citato d.lgs. n. 231/02, e quindi di applicare il tasso di riferimento BCE maggiorato di 8 punti percentuali, a partire dal primo giorno successivo alla scadenza e fino alla data del pagamento da parte del Vostro ente tesoriere.

Con l'occasione porgiamo distinti saluti

In caso di ricezione incompleta, siete pregati di contattare il numero indicato a margine

Per una più celere evasione Vi preghiamo di indicare il riferimento

PROTOCOLLO N. 2020090103 DEL 22/09/2020 su tutti gli ordini relativi alla presente offerta

R.E.A. BO 0333119
Reg Imp. BO 56162
P.IVA 00691781207
C.F.04029180371
Cap. Soc. € 1.500 000 i.v.

-Consegna: in 2-3 giorni lavorativi di quanto giacente nel nostro magazzino.

-Saldo fornitura in una o più spedizioni secondo vs.richieste.

-Imballo e trasporto gratis.

-IVA a Vs. carico a norma di legge.

-Condizione Pagamento 60 giorni data fattura

Società soggetta
a direzione
e coordinamento di
Coloplast A/SColoplast S.p.A.
Il Procuratore Speciale
Sig.ra Elena Sgarbi

Bologna, 24/06/2020

Dichiarazione

Isiris è un innovativo sistema per la rimozione endoscopica dello stent ureterale doppio J ed è composto da:

- Isiris Monitor, LCD a colori riutilizzabile concepito per l'uso con Isiris α al fine di visualizzare quanto osservato da Isiris α quando collegato
- Isiris α , cistoscopio flessibile ch 15 monouso con fotocamera digitale CMOS e pinza a dente di ratto integrata per la rimozione dello stent ureterale doppio J di qualsiasi misura. Isiris α è concepito per l'utilizzo esclusivo con il monitor Isiris.

Facendo seguito alle caratteristiche del prodotto sopra indicate, il sistema per la rimozione endoscopica dello stent ureterale doppi J, Monitor cod. MN0001 e Cistoscopio flessibile cod. ALFA01, prodotto da AMBU A/S e distribuito in esclusiva sul territorio nazionale da Coloplast S.p.A. è unico sul mercato.

In fede,

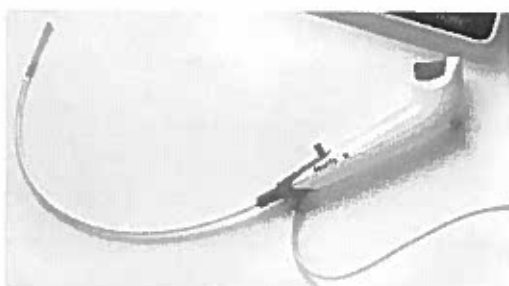


Enrica Bernacchi
Business Unit Director

Coloplast S.p.A
Via Trattati Comunitari, 9
40127 Bologna
Italy
Tel: +39 051 4138000
www.coloplast.it

R E A BO 0333119
Reg Imp BO 56162
P IVA 00691781207
C F 04029180371
Cap. Soc € 1.500 000 i.v.

Società soggetta
a direzione
e coordinamento di
Coloplast A/S


ALFA01
Isiris™ α sistema di rimozione dello stent

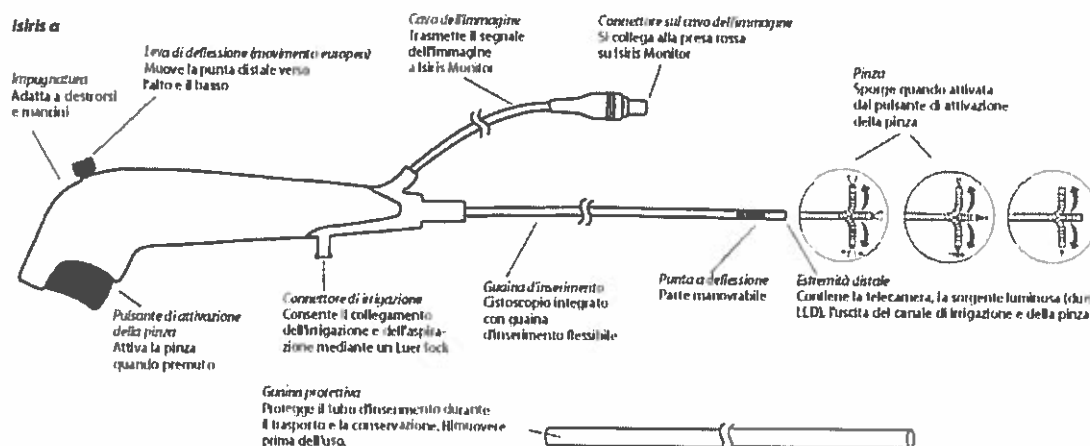
Registrato nel Repertorio Nazionale dei Dispositivi con registrazione n° 1887502/R

- **Produttore:**
Ambu A/S – Baltorpbakken 13 – Ballerup – DK2750 - Danimarca
- **Distributore:**
Coloplast SpA – Via Trattati Comunitari Europei 1957 – 2007, 9, Edificio F, 40127 Bologna (Bo)
- **Classe CE (Direttiva 93/42/CEE):**
IIa (Allegato 11)
- **Standard- ISO 13485:2016 – EN ISO 13485:2016**
- **Ente notificatore:**
BSI Assurance UK Limited, registrato in Inghilterra con il numero 7805321 – 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK

CND
Z12020701
Prodotto monouso
Non Contiene Lattice
Non Contiene Ftalati

Descrizione

Isiris α è un cistoscopia flessibile, monouso e sterile, con pinza integrata. Per impostazione predefinita, la pinza si trova all'interno del cistoscopia fino all'attivazione da parte dell'utente. Isiris α è concepito per l'uso con il monitor Isiris riutilizzabile (riferimento MN0001) per visualizzare quanto osservato da Isiris α .


Indicazioni

Isiris α è un cistoscopia flessibile, monouso e sterile, progettato per la rimozione di stent ureterali a doppio loop, accessibili dalla vescica attraverso inserimento uretrale. Isiris α è concepito per l'uso con monitor Isiris riutilizzabili per visualizzare quanto osservato da Isiris α .

• Composizione

ABS, PVC, policarbonato, acciaio inossidabile, polipropilene, elastomero poliuretano, solfato di bario.
Prodotto senza lattice di gomma naturale

• Sterilizzazione

Sterile e monouso
Ossido di etilene (EO) Tasso residuo di ossido di etilene inferiore a 2 ppm a norma di legge

• Validità

1 anno dalla data di produzione

• Codice

RIF	Descrizione	Ch Guaina	Lunghezza Guaina
ALFA01	Sistema di rimozione dello stent Isiris™ α , cistoscopio digitale integrato	15	390 mm

• Confezionamento

Unità di utilizzo di 1 Isiris α per ogni sacca a strappo 745x170 (mm)

Unità d'ordine 5 unità di utilizzo in una scatola di cartone di 140x140x750 (mm)

• Conservazione del prodotto

Raccomandiamo la conservazione nella confezione originale intatta al riparo dalla luce e dall'umidità, ad una temperatura costante compresa tra 15° ed i 30°.

• Smaltimento

Il prodotto non contiene componenti Ecotossici pertanto non necessita di particolari protocolli di smaltimento. Non disperdere nell'ambiente in quanto non è Biodegradabile.

**MN0001****Monitor Isiris™ sistema di rimozione dello stent**

Registrato nel Repertorio Nazionale dei Dispositivi con registrazione

n° 1887493/R

- **Produttore:**
Ambu A/S – Baltorpbakken 13 – Ballerup – DK2750 - Danimarca
- **Distributore:**
Coloplast SpA – Via Trattati Comunitari Europei 1957 – 2007, 9, Edificio F, 40127 Bologna (Bo)
- **Classe CE (Direttiva 93/42/CEE):**
I (non sterile, allegato 1 e 12)
- **Standard:** ISO 13485:2016 – EN ISO 13485:2016
- **Ente notificatore:**
BSI Assurance UK Limited, registrato in Inghilterra con il numero 7805321 – 389 Chiswick High Road, Londra W4 4AL, UK

CND
Z12020401
Prodotto riutilizzabile
Non Contiene Lattice
Non Contiene Ftalati

Descrizione

Il monitor Isiris è un monitor riutilizzabile su cui vengono visualizzati i video di Isiris α (riferimento ALFA01), quando collegato.

Viene fornito in una scatola (confezione di trasporto) contenente i seguenti accessori:

- Staffa e gancio per sacca
- Chiave esagonale (per serrare il bullone sulla staffa)
- 1 alimentatore
- 5 cavi di alimentazione:
 1. Tipo K (Danimarca)
 2. Tipo G (Regno Unito, Irlanda)
 3. Tipo E/F (Francia, UE/Germania, Italia)
 4. Tipo J (Svizzera)
 5. Tipo B (Nord America, America Centrale, Giappone, ...)

Materiali: policarbonato, ABS, gomma, PET/vetro, lega di zinco (ZDC3), PVC, Delrin, alluminio, poliarilammide, cromo vanadio (CrV)

Indicazioni

Il monitor Isiris è concepito per l'uso con Isiris α per visualizzare quanto osservato da Isiris α .

Istruzioni per l'uso SH2204 (su CD)



• **Composizione**

Policarbonato, ABS, gomma, PET/vetro, lega di zinco (ZDC3), PVC, Delrin, alluminio, poliarilammide, cromo vanadio (CrV)

• **Sterilizzazione**

Non sterile, riutilizzabile

• **Codice**

RIF	Descrizione	Dimensione dello schermo
MN0001	Monitor Isiris™	LCD TFT a colori da 8,5"

• **Confezionamento**

Unità di utilizzo 1 monitor Isiris™ + 1 alimentatore + 5 cavi di alimentazione in una scatola di cartone di 230x145x300 (mm)

Unità d'ordine 1 unità di utilizzo + 1 scatola bianca contenente una staffa, un gancio e una chiave esagonale, tutti in una scatola di cartone di 240x165x400 (mm)

• **Conservazione del prodotto**

Raccomandiamo la conservazione nella confezione originale intatta al riparo dalla luce e dall'umidità, ad una temperatura costante compresa tra 15° ed i 30°.

• **Smaltimento**

Il prodotto non contiene componenti Ecotossici pertanto non necessita di particolari protocolli di smaltimento. Non disperdere nell'ambiente in quanto non è Biodegradabile.



BANDO ESPLORATIVO N. 4 DEL 04.08.20

PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI
PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA

ISIRIS™
SISTEMA DI RIMOZIONE STENT URETERALE

Scadenza il 31.08.20

Il presente bando esplorativo è finalizzato alla verifica di esistenza di ulteriori prodotti rispetto al dispositivo medico conosciuto e di seguito indicato aventi specifiche tecniche "equivalenti" a quelle sotto descritte:

1. denominazione materiale sanitario conosciuto: ISIRIS SISTEMA DI RIMOZIONE STENT URETERALE MONOUSO;
2. indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali, di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il materiale sanitario: CISTOSCOPIO FLESSIBILE MONOUSO E STERILE CON UNA PINZA INTEGRATA, PROGETTATO PER LA RIMOZIONE DI STENT URETERALI A DOPPIO LOOP ACCESSIBILE DALLA VESCIA ATTRAVERSO INSERIMENTO URETERALE;
3. descrizione delle caratteristiche tecniche possedute dal materiale sanitario, che consentono di soddisfare le esigenze sopra indicate: TRATTASI DI UN SISTEMA FLESSIBILE E DI CALIBRO RIDOTTO (15 FR) PERTANTO ASSOLUTAMENTE MENO TRAUMATICO. INOLTRE QUESTO SISTEMA PUÒ ESSERE USATO A LETTO DEL PAZIENTE SENZA INTERFERIRE CON L'ATTIVITÀ DELLA SALA ENDOSCOPICA IN QUANTO STRUTTURATO CON UN PROPRIO MONITOR;
4. denominazione del produttore del materiale conosciuto: COLOPLAST A/S
5. denominazione del distributore del materiale conosciuto: COLOPLAST SPA

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un materiale sanitario avente caratteristiche funzionalmente equivalenti dovranno far pervenire, entro il 31.08.20 h. 12:00, tramite PEC (acquisizionebenieservizi.aslpe@pec.it) quanto sotto riportato:

- Ragione sociale, indirizzo e recapiti della/e Ditta/e partecipante/i;
- La denominazione dell'oggetto (Manifestazione di interesse al bando esplorativo n. 4);
- Scheda tecnica del prodotto in lingua italiana (o tradotta);
- Codice rilasciato dal fornitore, CND di appartenenza, numero attribuito dal repertorio dei dispositivi medici;
- Dichiarazione attestante l'equivalenza prestazionale e, cioè, che le caratteristiche del materiale sanitario ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura terapeutica per le quali è richiesto detto materiale (D.lgs. 50/2016 art. 68, comma 7), esplicita e dettagliata;
- Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
- Costo unitario presunto (desunto da listino);

II DIRETTORE DELL'U.O.C. GESTIONE APPROVVIGIONAMENTI BENI E SERVIZI

Dott.ssa Tiziana Petrella



A.S.L. DI PESCARA
PRESIDIO OSPEDALIERO
U. O. DI UROLOGIA
DIRETTORE F.F.
dott. Roberto Renzetti

Guardiola 085/4252486
Studio Medico 085/4252482
Ecografia 085/4252570
Endoscopia 085/4252402
Studio Medico 085/4252484
Studio Direttore 085/4252809

AL DIRETTORE DELLA UOC ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
DOTT.SSA TIZIANA PETRELLA

OGGETTO: RICHIESTA ACQUISIZIONE DI DISPOSITIVI MEDICI INFUNGIBILI E CONTESTUALE DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

1. UO richiedente: **UROLOGIA**

2. Dipartimento: **CHIRURGICO**

3. Dispositivo richiesto: **ISIRIS SISTEMA DI RIMOZIONE STENT URETERALE MONOUSO**

4. CND Z12020701

5. Numero di repertorio: R1371121

6. codice asl, se conosciuto: _____

7. denominazione del produttore **COLOPLAST**

8. denominazione del distributore **COLOPLAST**

9. indicazioni ed esigenze di natura diagnostica e terapeutica per le quali si richiede il dispositivo medico,:

Attualmente la rimozione di stent ureterali è effettuata con cistoscopio rigido calibro 22Fr, nel quale viene introdotta la specifica pinza da rimozione. Dato il calibro e la rigidità il sistema in uso risulta abbastanza traumatico e doloroso soprattutto per gli uomini. Il sistema che richiediamo è meno traumatico poiché flessibile e di calibro ridotto 15 Fr.

10. descrizione delle caratteristiche tecniche possedute dal dispositivo, che consentono di soddisfare le



A.S.L. DI PESCARA
PRESIDIO OSPEDALIERO
U. O. DI UROLOGIA
DIRETTORE F.F.
dott. Roberto Renzetti

Guardiola 085/4252486
Studio Medico 085/4252482
Ecografia 085/4252570
Endoscopia 085/4252402
Studio Medico 085/4252484
Studio Direttore 085/4252809

esigenze sopra indicate : **Sistema flessibile e di calibro ridotto 15Fr, pertanto assolutamente meno traumatico.**

Inoltre questo sistema può essere usato a letto del paziente senza interferire con l'attività della sala endoscopica in quanto strutturato con un proprio monitor.

11. Dispositivo dedicato ad apparecchiatura di proprietà?

(scegliere l'opzione di proprio interesse)

X NO

13. Unita' di misura (non usare il riferimento alla confezione) **PEZZI**

14. Fabbisogno presunto annuo in unità di misura: **50**

15. Spesa presunta in Euro iva esclusa: **€ 15.000**

In comodato d'uso verrà fornito un monitor per l'utilizzo per la durata del contratto.

16. Durata proposta del contratto di fornitura: **UN ANNO**

17. modalità della fornitura (specificare se somministrazione o conto deposito) **SOMMINISTRAZIONE**

18. Informazioni aggiuntive

- nominativo referente richiesta **PAOLA PACE**

- telefono e fax **2780-2486**



A.S.L. DI PESCARA
PRESIDIO OSPEDALIERO
U. O. DI UROLOGIA

DIRETTORE F.F.
dott. Roberto Renzetti

Guardiola 085/4252486
Studio Medico 085/4252482
Ecografia 085/4252570
Endoscopia 085/4252402
Studio Medico 085/4252484
Studio Direttore 085/4252809

I sottoscritti dichiarano che per le indicazioni tecniche, diagnostiche e terapeutiche sopra specificate non sono disponibili nel repertorio nazionale dei dispositivi medici, prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali, e di essere a conoscenza delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare ed amministrativo-contabile, in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee e di essere informati che, ai sensi dell'art.76 DPR 28112/2000, n.445 "Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale a d uso di atto falso"

Data

11-12-19

(Firma leggibile)

Il Direttore della UO richiedente

Dott. Roberto RENZETTI
Matr. 70100

Il Direttore del Dipartimento

ASL PESCARA
U.O.C. Chirurgia Generale e d'Urgenza
Dott. Massimo BASTI
Dir. Med. P.V. - Mod. 00812
Direttore Dipartimento delle Chirurgie
Direttore U.O.C. Chirurgia Generale e d'Urgenza

IL Direttore Farmacia

ALLEGATI:

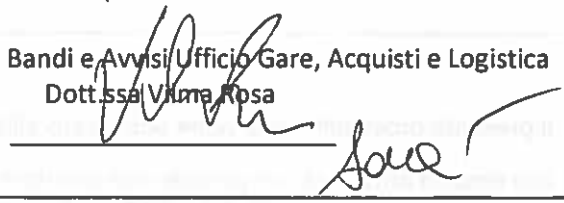
Scheda richiesta beni Infungibili

SCHEDE PER RICHIESTA BENE INFLUENZIBILE

Codice UBI	Intervento Prodotto	Prezzo con IVA del 10%	Quantità chiesta (n. di pacchetti)	Valore chiesto (n. di pacchetti x prezzo unitario)	N. Rete Societaria (n. di pacchetti)	Codice Prodotto	Codice Societario	Codice Societario	Codice Societario	Codice Societario	Codice Societario
N.D.	ISIRIS ALFA SISTEMA DI RIMOZIONE STENT	€ 300,00	50	€ 13.000,00	1	ALFA01	Z12020701	R1371121	COLOPLAST	COLOPLAST	COLOPLAST
N.D.	MONITOR ISIRIS SISTEMA RIMOZIONE STENT	GRATUITO	1			MN0001	Z12020401	R1371119	COLOPLAST	COLOPLAST	COLOPLAST
		€		€							
		€		€							
		€		€							

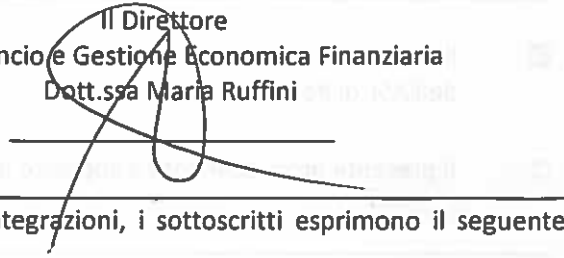
Il Direttore della U.O. proponente ABS, con la sottoscrizione, a seguito dell'istruttoria effettuata, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del presente provvedimento.

Il Dirigente IPB Bandi e Avvisi Ufficio Gare, Acquisti e Logistica
Dott.ssa Virginia Rosa



Il Direttore della U.O.C. Bilancio e Gestione Economica Finanziaria attesta che la spesa risulta imputata sulle voci di conto n. 01 01 02 05 02 e n. 07 01 01 03 14 del bilancio 2020-2022

Il Direttore
U.O.C. Bilancio e Gestione Economica Finanziaria
Dott.ssa Maria Ruffini



Ai sensi del D.lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

favorevole

non favorevole per le seguenti motivazioni

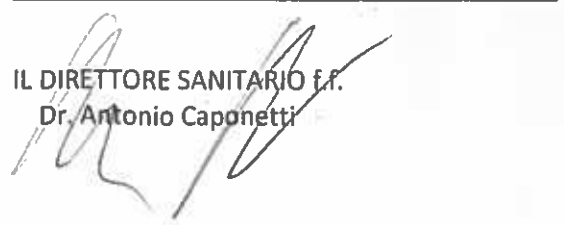
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO f.f.
Dott. Vero Michitelli



favorevole

non favorevole per le seguenti motivazioni

IL DIRETTORE SANITARIO f.f.
Dr. Antonio Caponetti



IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Vincenzo Ciamponi

Il presente provvedimento viene pubblicato all'albo on line dell'ASL di Pescara in data **16 NOV. 2020**,
ove rimarrà affisso per un periodo non inferiore a n. 15 giorni consecutivi

- Il presente provvedimento è immediatamente esecutivo a seguito della pubblicazione all'albo on line dell'ASL di Pescara
- Il presente provvedimento è soggetto al controllo da parte della Giunta Regionale

Il presente provvedimento viene trasmesso:

per l'esecuzione a:

UCC GESTIONE APPROVVIGIONAMENTI BENI E SERVIZI

per conoscenza a:

alla Giunta Regionale in data _____ con nota prot. _____

alla Conferenza dei Sindaci in data _____ con nota prot. _____

al Collegio Sindacale in data _____ con nota prot. _____

U.O.C. Affari Generali e Legali
Il funzionario incaricato
ASL PESCARA
U.O.C. Affari Generali e Legali
IL FUNZIONARIO
Dott. Enrico Croce