ACCORDO QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI PER STOMIE, DISPOSITIVI PER INCONTINENZA A RACCOLTA E MEDICAZIONI PER PIAGHE DA DECUBITO

So.Re.Sa. S.p.A.

SVAS BIOSANA S.p.a.



ACCORDO QUADRO

PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI PER STOMIE, DISPOSITIVI PER INCONTINENZA A RACCOLTA E MEDICAZIONI PER PIAGHE DA DECUBITO

TRA

So.Re.Sa. S.p.A., a socio unico con sede legale in Napoli e domiciliata ai fini del presente atto in Napoli, Centro Direzionale Isola C1 Torre Saverio, capitale sociale Euro 500.000,00= i.v., iscritta al Registro delle Imprese presso la Camera di Commercio di Napoli P. IVA, Cod. Fisc. ed iscriz. al registro Imprese di Napoli 04786681215, in persona dell'Amministratore Delegato Avv. Francesco D'Ercole nato a Misurata (Libia) il 12/07/1946 e dotato dei poteri di rappresentanza giusta verbale del Consiglio di Amministrazione 03 giugno 2013

Ε

SVAS BIOSANA S.p.a. con sede legale in San Giuseppe Vesuviano (NA), alla Via M. Perillo n. 34, iscritta al Registro delle Imprese di Napoli al n. R.E.A. 393065 e P. IVA 01354901215, in persona dei Procuratore Speciale Pietro D'Avino, nato a Somma Vesuviana (NA) il 25.05.1954, C.F.: DVNPTR54E25I820J, giusta procura del notaio Paolo Morelli rep.126777 (nel seguito per brevità anche "Fornitore");

PREMESSO

- a) che la Regione Campania con l'art. 6 comma 15 della L.R. 28/2003, così come modificato dal comma 229 dell'art. 1 della L.R. 4/2011 successivamente sostituito dall'art. 1 comma 1 sub c) della L.R. 41/2012, ha stabilito che: "la So.Re.Sa. costituisce centrale di committenza regionale che aggiudica appalti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, ferniture o servizi destinati alle ASL e AO, ai sensi dell'articolo 3, comma 34 e dell'articolo 33 del decreto legislativo 12 aprile 2006 n. 163".
- b) che in esetuzione di quanto precede, So.Re.Sa. S.p.A., in qualità di centrale di committenza, ha indetto con determinazione n. 24 del 27/03/2013, una procedura aperta per la stipula di un Accordo Quadro, ai sensi dell'art. 59 del D.Lgs. n. 163/2006, per la fornitura di dispositivi per stomie, dispositivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito.
- c) che nell'ambito del presente Accordo Quadro si definisce:
 - Accordo Quadro: il presente atto, comprensivo di tutti i suoi Allegati, nonché dei documenti ivi richiamati, quale accordo concluso dalla So.Re.Sa. S.p.A. ed i Fornitori, con lo scopo di stabilire le clausole relative ai Contratti di fornitura stipulati per tutta la durata del medesimo Accordo Quadro;
 - Amministrazione/i: le AA.SS.LL./AA.OO.UU./AA.OO./I.R.C.C.S. della Regione Campania che sulla base della normativa vigente sono legittimate ad utilizzare l'Accordo Quadro e che possono, dunque, stipulare i singoli Contratti di fornitura basati sul presente Accordo Quadro;
 - Fornitore: ciascun aggiudicatario (impresa, raggruppamento temporaneo o consorzio di imprese) della
 procedura aperta di cui in premessa, che, conseguentemente, sottoscrive il presente Accordo Quadro
 impegnandosi a quanto nello stesso previsto e, in particolare, a fornire quanto ordinato dalle Amministrazioni
 a seguito di Contratti di fornitura;
 - Capitolato Speciale: il documento Allegato "A" al presente atto che descrive le specifiche tecniche minime dei prodotti e dei servizi connessi oggetto dell'Accordo Quadro; esso disciplina inoltre le modalità per la stipula dei contratti di fornitura;
 - Atto di adesione: il documento con il quale le Amministrazioni contraenti comunicano la volontà di acquisire le prestazioni oggetto dell'Accordo Quadro, impegnando il Fornitore all'esecuzione della fornitura richiesta;
 - Contratto di Fornitura: l'insieme delle prescrizioni e delle condizioni disciplinate nell'Accordo Quadro e nei suoi allegati e nell'Atto di adesione che costituisce il documento contrattuale di riferimento che formalizza l'accordo tra l'Amministrazione contraente e il Fornitore.

izza

- d) che i Fornitori che sottoscrivono il presente Accordo Quadro sono risultati aggiudicatari della predetta procedura aperta e, per l'effetto, hanno manifestato la volontà di impegnarsi ad eseguire quanto stabilito nel presente Accordo Quadro alle condizioni, modalità e termini ivi stabiliti e nei successivi contratti di fornitura;
- e) che la stipula del presente Accordo Quadro non è fonte di alcuna obbligazione per la So.Re.Sa. S.p.A. e/o per le Amministrazioni nei confronti dei Fornitori in quanto definisce la disciplina relativa alle modalità di acquisto da parte de le Aziende sanitarie a seguito dell'emissione dell'Atto di Adesione nel quale verranno specificate, di volta in volta, le tipologie di prodotti da fornire, le quantità, etc.;
- f) che i singoli Contratti di fornitura verranno conclusi a tutti gli effetti tra le Amministrazioni ed il Fornitore, in base alle modalità ed i termini indicati nel presente Accordo Quadro e relativi Allegati;
- g) che i Fornitori dichiarano che quanto risulta dal presente Accordo Quadro e dai suoi Allegati, ivi compreso il Capitolato Speciale, nonché gli ulteriori atti della procedura, definiscono in modo adeguato e completo gli impegni assunti con la firma del presente atto, nonché l'oggetto delle prestazioni da fornire e, in ogni caso, ha potuto acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione tecnica ed economica delle stesse e per la formulazione dell'offerta;
- h) che i Forritori hanno presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula del presente Accordo Quadro che, anche se non materialmente allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;
- che ciascun Fornitore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente Accordo Quadro e relativi Allegati, e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce al presente Accordo Quadro;

Ciò premesso, tra le parti come in epigrafe rappresentate e domiciliate si conviene e si stipula quanto segue:

Articolo 1 - Valore delle premesse, degli allegati e norme regolatrici

Le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ivi incluso il Bando di gara, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale del presente Accordo Quadro.

Costituiscono, altresì, parte integrante e sostanziale dell'Accordo Quadro:

l'Allegato "A" (Capitolato Speciale) e suoi allegati,

l'Allegato "B" (Catalogo prodotti di ciascun Fornitore),

l'Allegato "C" (Offerta economica di ciascun Fornitore),

l'Allegato "D" (D€ termina di aggiudicazione n. 85 del 17/09/2013),

Il presente Accordo Quadro è regolato, in via gradata:

- a) dal contenuto dell'Accordo Quadro e dei suoi Allegati, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con i Fornitori relativamente alle attività e prestazioni contrattuali che costituiscono parte integrante e sostanziale dell'Accordo Quadro;
- b) dalle disposizioni di cui al D.Lgs. n. 163/2006;
- c) dalle disposizioni di cui al d.P.R. 10 ottobre 2010, n. 207 e dalle altre normi vigenti in materia di contratti pubblici;

I singoli Contratti di Fornitura, saranno regolati dalle disposizioni indicate al precedente comma, dalle disposizioni in essi previste in attuazione e/o integrazione dei contenuti dei presente Accordo Quadro, nonché da quanto verrà disposto nell'Atto di Adesione purché non in contrasto con i predetti documenti.

Le clauscle dell'Accordo Quadro e dei Contratti di Fornitura sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni autoritative dei prezzi migliorativi per il Fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azioni o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

Nel caso in cui dovessero sopraggiungere provvedimenti di pubbliche autorità dai contenuti non suscettibili di inserimento di diritto nel presente Accordo Quadro e nei Contratti di Fornitura e che fossero parzialmente o totalmente incompatibili con l'Accordo Quadro e relativi Allegati e/o con i Contratti di Fornitura, So.Re.Sa. S.p.A. e/o le

Cho

Amministrazioni Contraenti, da un lato, e il Fornitore, dall'altro lato, potranno concordare le opportune modifiche ai soprarichiamati documenti sul presupposto di un equo contemperamento dei rispettivi interessi e nel rispetto dei criteri di aggiudicazione della procedura.

Articolo 2 - Oggetto dell'Accordo Quadro

L'Accordo Quadro definisce la disciplina normativa e contrattuale relativa alle condizioni e alle modalità di esecuzione delle prestazioni oggetto dei singoli Contratti di fornitura.

Il presente Accordo Quadro è concluso con i Fornitori aggiudicatari della procedura aperta di cui in premessa, i quali, con la sottoscrizione del presente atto, si impegnano a fornire quanto richiesto dalle Amministrazioni con Atto di Adesione, basati sulle condizioni stabilite nel presente Accordo Quadro e relativi Allegati, ivi incluse le condizioni indicate nel Capitolato Speciale.

Ciascun Fornitore, pertanto, si impegna a fornire, a seguito di formale Atto di adesione da parte delle Amministrazioni, in ragione di quanto nello stesso riportato, dispositivi per stomie, dispositivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito aventi le caratteristiche di cui alle specifiche tecniche definite nel Capitolato Speciale, per tutta la durata del Contratto di Fornitura.

Ciascun Atto di Adesione dovrà avere ad oggetto prodotti tra quelli indicati nell'Accordo Quadro.

In esecuzione del presente Accordo Quadro, il Fornitore potrà fornire ad ogni Amministrazione contraente dispositivi fino al quantitativo massimo indicato nei singoli atti di adesione.

Nel caso in cui prima della scadenza del termine di durata dell' Accordo Quadro eventualmente prorogato, si esaurisca con gli Atti di Adesione delle diverse Amministrazioni i quantitativi dei prodotti previsti dall'Accordo, la So.Re.Sa. si riserva la facoltà di incrementare i suddetti quantitativi fino al 20 per cento, ai sensi dell'art. 11 del R.D. n. 2440 del 18/11/1923.

In tal caso il Fernitore si impegna a fornire i quantitativi aggiuntivi dei prodotti individuati da appositi nuovi Atti di Adesione comunicati da Amministrazioni Contraenti alle medesime condizioni contrattuali.

Articolo 3 - Durata dell'Accordo Quadro e dei Contratti di Fornitura

- Il presente Accordo Quadro ha una durata di 12 (dodici) mesi decorrenti dalla data della relativa stipula, ovvero la minore durata determinata dall'esaurimento del quantitativo massimo complessivo sopraindicato, anche eventualmente incrementato.
- 2. La predetta durata originaria dell'Accordo Quadro potrà essere prorogata fino ad un massimo di ulteriori 6 (sei) mesi, previa comunicazione scritta della So.Re.Sa. S.p.A. da inviare ai Fornitori con almeno 10 (dieci) giorni di anticipo rispetto alla scadenza, a condizione che alla scadenza del termine non sia esaurito il quantitativo massimo complessivo, anche eventualmente incrementato, e fino al raggiungimento del medesimo.
- 3. Resta înteso che per durata dell'Accordo Quadro si intende il termine entro il quale le Amministrazioni potranno concludere i Contratti di Fornitura tramite gli Atti di Adesione.
- 4. I Contratti di Fornitura, durante i quali le Amministrazioni aderenti potranno emettere i singoli ordini di fornitura hanno durata triennale a decorrere dal rispettivo Atto di adesione.

Articolo 4 – Adesione delle Amministrazioni

- Ciascun Contratto di Fornitura verrà stipulato dalla singola Amministrazione nel rispetto della procedura e delle condizioni stabilite nell'articolo 4 del Capitolato Speciale.
- 2. Per poter acquistare attraverso l'Accordo Quadro ed emettere validi Ordinativi di Fornitura, le Aziende Sanitarie, preventivamente autorizzate da So.Re.Sa. Spa, devono adottare l'Atto/i di adesione, a mezzo del/i quale/i si individua il numero di prodotti da approvvigionare, si designa il Responsabile del Procedimento per la fase dell'esecuzione contrattuale, ai sensi e per gli effetti dell'art. 274 del d.P.R. n. 207/2010, e si potrà nominare il Direttore dell'esecuzione, che dovrà essere soggetto diverso dal Responsabile del procedimento, qualora ricorrano le condizioni di cui all'art. 300, comma 2, del d.P.R. n. 207/2010.

Il suddetto Atto di adesione dovrà essere trasmesso dalle Amministrazioni al Fornitore e a So.Re.Sa. Spa. Dopo 10 giorni dalla trasmissione del suddetto atto, si potranno emettere gli ordinativi di fornitura.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., degli artt. 6 e 7 del Decreto Legge 12 novembre 2016, n. 187 nonché della Determinazione dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici n. 8 del 18

Cyr.

novembre 2010, l'Amministrazione dovrà indicare, sul medesimo Atto di adesione, il CIG (Codice Identificativo Gara) "der vato" rispetto a quello dell'Accordo Quadro.

Le singole Amministrazioni potranno inoltre, nel corso dell'esecuzione contrattuale, apportare, nei casi e con le modalità previste dagli articoli 310 e 311 del d.P.R. n. 207/2010, variazioni in aumento e in diminuzione rispetto ai quantitativi indicati nell'Atto di adesione, nei limiti previsti nei surrichiamati articoli.

- 3. Fermo quanto stabilito in altre parti del presente Accordo Quadro e relativi Allegati, l'Amministrazione:
 - consentirà il subappalto, previa verifica da parte di So.Re.Sa. della sussistenza delle condizione previste dail'art. 118 comma 2 e dall' art.118 comma 2 punto 1) del D.Lgs. n. 163/2006;
 - assicurerà il rispetto degli obblighi derivanti dal rapporto di lavoro, secondo la normativa vigente;
 - potra prevedere l'esecuzione di verifiche tecniche e documentali in corso di fornitura;
 - prevederà le prescrizioni relative alla riservatezza in conformità ai propri regolamenti in tema di privacy;
 - stabilirà modalità e termini di pagamento nel rispetto della normativa vigente;
 - prevederà l'impegno del fornitore al puntuale rispetto della Legge n. 136/2010 e successiva normativa attuativa e/o modificativa, ivi incluse le ipotesi di risoluzione contrattuale nei casi di mancato rispetto degli obblighi stabiliti in capo all'appaltatore;
 - potră prevedere ogni altra prescrizione in uso nella contrattualistica pubblica;

Articolo 5 - Obbligazioni generali del Fornitore

- 1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri e rischi relativi alla fornitura dei prodotti oggetto dei Contratti di Fornitura basati sul presente Accordo Quadro, nonché ad ogni attività che si rendesse necessaria per l'attivazione e la prestazione degli stessi o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste, ivi compresi quelli relativi ad eventuali spese di trasporto, di viaggio e di missione per il personale addetto alla esecuzione contrattuale.
- 2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nell'Accordo Quadro, nel Capitolato Speciale, nei Contratti di Fornitura e nei singoli Ordini di Fornitura.
- 3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi alle caratteristiche tecniche ed alle specifiche incicate nel Capitolato Speciale e nei relativi Allegati; in ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare, ne'l'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere successivamente emanate.
- 4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula dell'Accordo Quadro, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale indicato nei Contratti di fornitura ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi a tale titolo, nei confronti delle Amministrazioni e/o della So.Re.Sa. S.p.A., assumendosene ogni relativa alea.
- 5. Il Fornitore si impegna espressamente a:
 - implegare, a sua cura e spese, tutte le strutture ed il personale necessario per l'esecuzione dei Contratti di fornitura secondo quanto specificato nell'Accordo Quadro e nei rispettivi Allegati e negli atti di gara richiamati nelle premesse dell'Accordo Quadro;
 - rispettare, per quanto applicabili, le norme internazionali UNI EN ISO vigenti per la gestione e l'assicurazione della qua ità delle proprie prestazioni;
 - predisporre tutti gli strumenti e i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a consentire alle c) singole Amministrazioni ed alla So.Re.Sa. S.p.A., per quanto di propria competenza, di monitorare la conformità delle forniture alle norme previste nell'Accordo Quadro e nei Contratti di Fornitura;
 - predisporre tutti gli strumenti e i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati d) livelli di servizi, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
 - nell'adempimento delle proprie prestazioni ed obbligazioni, osservare tutte le indicazioni operative, di indirizzo è di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dalle Amministrazioni o dalla So.Re.Sa. S.p.A., per quanto di rispettiva competenza;
 - comunicare tempestivamente alla So.Re.Sa. S.p.A. e alle Amministrazioni, per quanto di rispettiva competenza, le variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione dell'Accordo Quadro

- e nei singoli Contratti di fornitura, indicando analiticamente le variazioni intervenute ed i nominativi dei nuovi responsabili:
- non opporre alla So.Re.Sa. S.p.A. e alle Amministrazioni qualsivoglia eccezione, contestazione e pretesa g) relative alla fornitura;
- manlevare e tenere indenne le Amministrazioni e la So.Re.Sa. S.p.A. da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
- 6. Data la natura di servizio pubblico dell'attività oggetto del presente contratto, l'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.
- 7. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa da eventi imprevedibili e/o
- 8. Il Fornitore si obbliga a: (a) dare immediata comunicazione alla So.Re.Sa. S.p.A. e alle singole Amministrazioni, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui all'Accordo Quadro; (b) prestare le forniture nei luoghi che verranno indicati nei Contratti di fornitura stessi.
- 9. Il Fornitore prende atto ed accetta che le forniture oggetto dell'Accordo Quadro dovranno essere prestati con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi di erogazione delle prestazioni.
- 10. Le forniture oggetto dell'Accordo Quadro e dei singoli Contratti di Fornitura non sono affidati al Fornitore in via esclusiva, pertanto le Amministrazioni, per quanto di propria competenza, possono affidare le stesse forniture, anche ad aliri operatori economici aggiudicatari all'interno dell' Accordo Quadro.
- 11. Ai sensi deil'art. 118, comma 11, D.Lgs. n. 163/2006, con riferimento a tutti i sub-contratti stipulati dal Fornitore per l'esecuzione del contratto, è fatto obbligo al Fornitore stesso di comunicare, a So.Re.Sa. S.p.A. e all'Amministrazione interessata, il nome del sub-contraente, l'importo del contratto, l'oggetto delle attività, delle forniture e cei servizi affidati.

Articolo 6 - Obbligazioni specifiche del Fornitore

Ciascun singolo Fornitore ha l'obbligo di comunicare tempestivamente eventuali aggiornamenti rispetto alla documentazione amministrativa presentata alla So.Re.Sa. S.p.A. per la stipula del presente Accordo Quadro.

In particolare, pena l'applicazione delle penali di cui oltre, ciascun Fornitore ha l'obbligo di:

- a) comunicare alla So.Re.Sa. S.p.A. ogni modificazione e/o integrazione relativa al possesso dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 38 c.1 del D.Lgs. n. 163/2006, entro il termine perentorio di 10 (dieci) giorni lavorativi decorrenti dall'evento modificativo/integrativo;
- b) inviare alla So.Re.Sa. S.p.A. con periodicità semestrale la dichiarazione sostitutiva, ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. n. 445/2000 del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese;
- c) comunicare alla So.Re.Sa. S.p.A. ogni modificazione negli assetti proprietari e nella struttura di impresa entro 10 giorni dall'intervenuta modifica.

Articolo 7 - Verifiche e monitoraggio

- 1. Ai sensi dell'art. 312 comma 5 del d.P.R. n. 207/2010, il Fornitore si obbliga a consentire alla So.Re.Sa. S.p.A., per quanto di sua competenza, di procedere, in qualsiasi momento e anche senza preavviso, alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto dei Contratti di fornitura, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.
- 2. Il Fornitore și obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale che dovessero essere impartite dalle Amministrazioni.
- 3. Le Amministrazioni Contraenti provvederanno, nel corso dell'esecuzione contrattuale dell'appalto specifico, in conformità a quanto previsto dagli articoli 312 e ss. del D.P.R. n. 207/2010, ad accertare la regolare esecuzione della Fornitura e ad attestare, attraverso il rilascio di apposito Certificato di verifica di conformità, che le prestazioni contrattuali siano state eseguite dal Fornitore a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contrattuali nonché delle leggi di

settore. Tutti gli oneri derivanti dalla verifica di conformità si intendono a carico del Fornitore. In caso di mancata attestazione di regolare esecuzione la singola Amministrazione contraente provvederà a dare comunicazione a So.Re.Sa. 3.p.A. per gli adempimenti di cui al comma successivo.

Articolo 8 - Penali

- 1. il criterio dⁱ calcolo delle penali è definito dall'art. 8 "penali" del Capitolato Speciale;
- Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali sopra stabilite, dovranno essere con estati al Fornitore per iscritto dalla Amministrazione contraente ed essere comunicati, al termine del procedimento alla So.Re.Sa..
- 3. In caso di contestazione dell'inadempimento il Fornitore potrà comunicare, per iscritto, le proprie controdeduzioni, eventualmente supportate da una chiara ed esauriente documentazione all'Amministrazione nel termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione stessa. Qualora le predette controdeduzioni non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato, ovvero, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano idonee, a giudizio della medesima Amministrazione, a giustificare l'inadempienza, potranno essere applicate al Fornitore le penali stabilite nell'Accordo Quadro e nel Contratto di fornitura a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.
- 4. Le Amministrazioni potranno compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui all'Accordo Quadro e ai Contratti di fornitura con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo, quindi anche con i corrispettivi maturati, ovvero, in difetto, avvalersi della cauzione definitiva rilasciata dal Fornitore alla So.Re.Sa. S.p.a. a garanzia degli adempimenti previsti dall'Accordo Quadro.
- Nell'ambito dell'Accordo Quadro si potranno applicare al Fornitore penali sino a concorrenza della misura massima pari al 10% (dieci per cento) del valore stimato dell'Accordo Quadro, fermo il risarcimento degli eventuali maggiori danni.
- La richiesta e/o il pagamento delle penali sopra indicate non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.

Articolo 9 - Cauzione

- 1. A garanzia delle obbligazioni assunte dal Fornitore con la stipula del presente Accordo Quadro, il Fornitore medesimo ha prestato una cauzione definitiva pari ad € 122.704,70 (euro centoventiduemilasettecentoquattro/70 centesimi).
- 2. In particolare, la cauzione prestata in favore di Soresa e delle Amministrazioni contraenti, garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che la So.Re.Sa. S.p.A. e le Amministrazioni, fermo restando quanto previsto nel precedente articolo, hanno diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione per l'applicazione delle penali.
- 3. La garanzia opera per tutta la durata dell'Accordo Quadro e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dai singoli Contratti di Fornitura e sarà svincolata, secondo le modalità ed alle condizioni di seguito indicate previa deduzione di eventuali crediti della So.Re.Sa. S.p.A. verso il Fornitore a seguito della piena ed esatta esecuzione delle predette obbligazioni e decorsi detti termini.
- 4. In ogni caso il garante sarà liberato dalla garanzia prestata solo previo consenso espresso in forma scritta dalla So.Re.Sa. S.p.A.. Peraltro, qualora l'ammontare della garanzia prestata dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta effettuata dalla So.Re.Sa. S.p.A.

Articolo 10 - Risoluzione

- In caso di inacempimento del Fornitore anche di uno solo degli obblighi assunti con la stipula dell'Accordo Quadro So.Re.Sa avrà la facoltà di risolvere, esclusivamente nei confronti del Fornitore inadempiente, l'Accordo Quadro e di incamerare la cauzione, ove essa non sia stata ancora restituita.
- 2. Nei casi di inadempimento che persista oltre il termine previsto all'art. 8 del Capitolato, II cpv, le singole Amministrazioni avranno la facoltà di considerare risolti i singoli Contratti di Fornitura. In tal caso la cauzione potrà essere incamerata secondo quanto previsto dall'art. 9 del Capitolato, ultimo cpv.
- 3. In ogni caso, si conviene che la So.Re.Sa. S.p.A., senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, potrà risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al

bo

Fornitore con raccomandata a.r., l'Accordo Quadro per la parte relativa al Fornitore inadempiente, nel seguenti casi:

- a) qualcra fosse accertata la non sussistenza ovvero il venir meno di alcuno dei requisiti minimi richiesti per la partecipazione alla procedura aperta per l'aggiudicazione del presente Accordo Quadro, nonché per la stipula del medesimo Accordo Quadro;
- b) qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
- c) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta da parte della So.Re.Sa. S.p.A.;
- d) applicazione di penali oltre la misura massima stabilità al precedente art. 8 del presente Accordo Quadro;
- e) nel caso di violazione di una delle obbligazioni indicate agli articoli 13 (Riservatezza), 15 (Divieto di cessione del contratto), 16 (Brevetti industriali e diritti d'autore), 21 (Tracciabilità dei flussi finanziari Ulteriori clauscle risolutive espresse), 22 (Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità) del presente atto.
- 4. Peraltro So Re.Sa. S.p.A. potrà risolvere il presente Accordo Quadro per la parte relativa al Fornitore nei confronti del quale sia stato risolto il Contratto di Fornitura, ove la causa di risoluzione relativa al singolo contratto sia considerata tale da incidere sull'intera fornitura.
- 5. Dalla data di risoluzione dell'Accordo Quadro, si determina la risoluzione dei singoli Contratti di Fornitura.
- 6. In tutti i casi, previsti nel presente Accordo Quadro, di risoluzione dell'Accordo Quadro e/o del/i Contratti di Fornitura, So.Re.Sa. S.p.A. e le Amministrazioni avranno diritto di escutere la cauzione. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo, che sarà comunicata al Fornitore con lettera raccomandata a/r. In ogni caso, resta fermo il diritto dell'Amministrazione e/o di So.Re.Sa. S.p.A. al risarcimento dell'ulteriore danno.
- 7. La risoluzione dell'Accordo Quadro è causa ostativa ai nuovi Contratti di Fornitura con il medesimo fornitore.
- 8. So.Re.Sa. S.p.A. procede alla risoluzione dell'Accordo Quadro ai sensi del presente articolo laddove le singole Amministrazioni in ossequio a quanto previsto dall'art. 6, comma 8 del d.P.R. n. 207/2010 abbiano provveduto a risolvere il singolo Contratto di Fornitura nell'ipotesi in cui il documento unico di regolarità contributiva del Fornitore, nei casi di cui al comma 3 del surrichiamato articolo, risulti negativo per due volte consecutive. A tai fine le Amministrazioni si impegnano a comunicare, inviando la relativa documentazione a supporto, le avvenute risoluzioni al'a So.Re.Sa. S.p.A.
- 9. In conformità a quanto previsto all'art. 312, comma 5, del d.P.R. n. 207/2010, la So.Re.Sa. S.p.A., ove in relazione al singolo contratto di fornitura abbia accertato un grave inadempimento contrattuale ovvero le prestazioni siano state dichiarate non eseguite a regola d'arte dalle singole Amministrazioni, potrà risolvere il presente Accordo Quadro, relazivamente al Fornitore nei confronti del quale sia stato accertato il grave inadempimento o la non corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali.

Articolo 11 - Recesso

- 1. La So.Re.Sa. 5.p.A. ha diritto di recedere unilateralmente dal presente Accordo Quadro, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, senza preavviso, nei casi di:
 - a. giusta causa,
 - b. mutamenti di carattere organizzativo riguardanti Soresa.

Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:

- qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;
- ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante il presente Accordo Quadro.

In tali casi, il Fornitore ha diritto al pagamento da parte dell'Amministrazione delle prestazioni eseguite relative ai singoli Contratti di fornitura, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni previste nell'Accordo Quadro e nei Contratti di Fornitura, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso e/o indennizzo e/o rimborso, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 cod. civ. 3.

Op.

- 2. La So.Re.Sa. S.p.A. e/o l'Amministrazione potranno recedere per qualsiasi motivo, rispettivamente dall'Accordo Quadro e da ciascun singolo Contratto di fornitura, in tutto o in parte, avvalendosi della facoltà di cui all'articolo 1671 cod. civ. con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al/i Fornitore/i con lettera raccomandata a.r., purché, limitatamente ed esclusivamente per i Contratti di fornitura, l'Amministrazione tenga indenne il Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.
- 3. Il recesso cel presente Accordo Quadro è causa ostativa di nuovi Contratti di Fornitura con il medesimo fornitore e determina il recesso dei singoli Contratti di fornitura, fatto salvo, in ogni caso, quanto espressamente disposto al precedente comma 1 in ordine a risarcimenti, compensi, indennizzi e/o rimborsi.

Articolo 12 - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

- 1. Ciascun Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, in materia previdenzia e e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri. In particolare, il Fornitore si impegna a rispettare nell'esecuzione delle obbligazioni derivanti dall'Accordo Quadro e dai singoli Contratti di fornitura le disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/2008 e successive modificazioni e integrazioni.
- 2. Il Fornitore si obbliga altresì ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula dell'Accordo Quadro alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni, anche tenuto conto di quanto previsto a'l'art. 86, comma 3 bis del D.Lgs. n. 163/2006.
- 3. Il Fornitore si obbliga, altresì, fatto in ogni caso salvo il trattamento di miglior favore per il dipendente, a continuare ad applicare i suindicati contratti collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.
- 4. Gli obblighi relativi ai contratti collettivi nazionali di lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui questi non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, per tutto il periodo di validità dell'Accordo Quadro.

Articolo 13 - Riservatezza

- 1. Ciascun Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione dell'Accordo Quadro e comunque per i cinque anni successivi alla cessazione di efficacia del rapporto contrattuale.
- 2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresi, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione dell'Accordo Quadro e dei Contratti di Fornitura; tale obbligo non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
- 3. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.
- 4. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, le Amministrazioni e/o la So.Re.Sa. S.p.A. hanno la facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il singolo Contratto di fornitura ovvero l'Accordo Quadro, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che dovessero derivare alle Amministrazioni e/o alla So.Re.Sa. S.p.A..
- 5. Il Fornitore potrà citare i contenuti essenziali dell'Accordo Quadro e degli Appalti Specifici aggiudicati in proprio favore salvo che non sia diversamente disposto nei medesimi nei casi in cui ciò fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore medesimo a gare e appalti.
- 6. Fermo restando quanto previsto nel successivo articolo, il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal D.Lgs. n. 196/2003 (Codice della Privacy).

Articolo 14 - Referenti dell' Accordo Quadro

1. Ciascun Fornitore ha l'onere di nominare, entro 10 (dieci) giorni dalla stipula del presente atto, un Responsabile, con incarico di referente nei confronti della So.Re.Sa. S.p.A. per l'adempimento del presente Accordo Quadro e,

Of 3/2

quindi, avrà la capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore. In difetto di nomina, sarà considerato Responsabile il legale rappresentante del Fornitore.

- 2. Il Fornitore avrà altresì l'onere di nominare, entro 10 (dieci) giorni dal ricevimento dell'Atto di Adesione, un Responsabile, con incarico di referente nei confronti di ciascuna Amministrazione per l'adempimento dei singoli Contratti di Fornitura e, quindi, avrà la capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore. In difetto di nomina, sarà considerato Responsabile il legale rappresentante del Fornitore.
- 3. Qualora il Fornitore dovesse trovarsi nella necessità di sostituire il Referente dell'Accordo Quadro o dei Contratti di Fornitura, dovrà darne immediata comunicazione scritta rispettivamente a So.Re.Sa. S.p.A e/o all' Amministrazione interessata.
- 4. La So.Re.Sa. Spa nomina come Responsabile per la gestione dell'Accordo Quadro l'Avv. Gianmarco Massa, con il compito di verificare la buona e corretta esecuzione dell'Accordo Quadro.

Articolo 15 - Divieto di cessione del contratto

- 1. È fatto assoluto divieto a ciascun Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, l'Accordo Quadro ed i Contratti di Fornitura, a pena di nuflità della cessione medesima.
- 2. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui al presente articolo, la So.Re.Sa. S.p.A., fermo restando il diritto al risarcimento del danno, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, l'Accordo Quadro ed i singoli Contratti di Fornitura.

Articolo 16 - Brevetti industriali e diritti d'autore

- 1. Ciascun Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui; il Fornitore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Amministrazione e la So.Re.Sa. S.p.A., per quanto di propria competenza, dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.
- 2. Qualora venga promossa nei confronti delle Amministrazioni e/o della So.Re.Sa. S.p.A. azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, il Fornitore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio. In questa ipotesi, l'Amministrazione e/o la So.Re.Sa. S.p.A. sono tenute ad informare prontamente per iscritto il Fornitore in ordine alle suddette iniziative giudiziarie.
- 3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti delle Amministrazioni e/o della So.Re.Sa. S.p.A., queste ultime, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, hanno facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto dell'Accordo Quadro e/o dei singoli Contratti di fornitura, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi e/o le forniture erogati.

Articolo 17 - Fuori produzione

Il Fornitore potrà non fornire un dispositivo dell'Accordo Quadro, solo ed esclusivamente in caso di "fuori produzione" accertato mediante la seguente documentazione da consegnare alla So.Re.Sa. S.p.A.:

dichiarazione di "fuori produzione" del produttore,

(oppure, in alternativa)

dichiarazione resa dal Fornitore (se diverso dal produttore), ai sensi e per gli effetti dell'art. 47 del D.P.R. n. 445/2000.

In tale ipotesi, il Fornitore dovrà proporre alla So.Re.Sa. S.p.A. un dispositivo in alternativa a quella dichiarato "fuori produzione" che possieda almeno le stesse caratteristiche tecniche e funzionali di quello "fuori produzione", il tutto alle medesime condizioni, anche di natura economica, offerte per il dispositivo sostituito.

Al riguardo So.Re.Sa. Spa verificherà la conformità del prodotto in sostituzione alla caratteristiche tecnico funzionali del prodotto sostituito.

All'esito positivo della verifica la So.Re.Sa. S.p.A. potrà autorizzare la sostituzione del dispositivo dichiarato "fuori produzione", con altro con funzionalità minime pari o migliorative rispetto a quello sostituito.

In caso di valutazione di non conformità del nuovo prodotto proposto in sostituzione, So.Re.Sa. potrà autorizzare le amministrazioni ad approvvigionarsi presso un terzo fornitore; in tal caso le Amministrazioni addebiteranno la maggiore spesa sul fornitore del dispositivo fuori produzione.

Si precisa che la verifica delle caratteristiche del dispositivo proposto dal Fornitore in sostituzione potrà essere effettuata dalla So.Re.Sa. S.p.A. e, comunque, l'accettazione della medesima è rimessa alla esclusiva discrezionalità di quest'ultima.

In caso di comunicazione da parte del Fornitore dell'impossibilità di fornire un dispositivo oggetto dell'Accordo Quadro a causa della messa fuori produzione della stessa, So.Re.Sa. S.p.A. si pronuncerà entro il termine di 30 (trenta) giorni dalla ricezione della predetta comunicazione, termine che deve intendersi sospeso in caso di richiesta di chiarimenti.

Articolo 18 - Evoluzione tecnologica

- Il Fornitore si impegna a comunicare a So.Re.Sa. S.p.A. e/o alle Amministrazioni l'evoluzione tecnologica dei dispositivi eggetto dell'Accordo Quadro e delle conseguenti possibili modifiche migliorative da apportare alle forniture stesse.
- 2. Il Fornitore potrà proporre pertanto di sostituire il prodotto con il nuovo dispositivo che presenti caratteristiche tecnico-funzionali migliorative sotto il profilo dell'evoluzione tecnologica. Solo a seguito dell'esito positivo della verifica di conformità del nuovo dispositivo offerto, il Fornitore sarà autorizzato ad effettuare la relativa sostituzione.

Articolo 19 - Foro competente

- Per tutte le questioni relative ai rapporti tra il Fornitore e la Soresa, sarà competente in via esclusiva il Foro di Napoli.
- Per tutte le questioni relative ai rapporti tra il Fornitore e le Amministrazioni Contraenti, la competenza è determinata in base alla normativa vigente.

Articolo 20 - Trattamento dei dati personali

- Le parti dichiarano di essersi reciprocamente comunicate oralmente e prima della sottoscrizione del presente Accordo Quadro - le informazioni di cui all'articolo 13 del D.Lgs. n. 196/2003 recante "Codice in materia di protezione dei dati personali" circa il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione dell'Accordo Quadro stesso e di essere a conoscenza dei diritti che spettano loro in virtù dell'art. 7 della citata normativa.
- So.Re.Sa. S.p.A. tratta i dati relativi all'Accordo Quadro ed all'esecuzione dello stesso in ottemperanza agli obblighi
 di legge, per fini di studio e statistici ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al
 controllo della spesa delle Amministrazioni, per il controllo della spesa totale nonché per l'analisi degli ulteriori
 risparmi di spesa ottenibili.
- 3. Le Amministrazioni ed i Fornitori acconsentono espressamente al trattamento ed all'invio a So.Re.Sa. S.p.A. da parte dei medesimi Fornitori e/o Amministrazioni, dei dati relativi alla fatturazione, rendicontazione e monitoraggio per le finalità connesse all'esecuzione dell'Accordo Quadro.
- 4. Le Parti si impegnano ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto del citato D.Egs. n. 196/2003 con particolare attenzione a quanto prescritto riguardo alle misure minime di sicurezza da adottare.
- 5. Le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da un'inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei.

Articolo 21 Tracciabilità dei flussi finanziari – Ulteriori clausole risolutive espresse

In ottemperanza a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008 e dall'art. 3 della L. n.136/2010, l'Impresa:

l

- ha l'obbligo di comunicare alla Soresa i dati relativi alle società ed alle imprese chiamate a realizzare, a
 qualunque titolo, l'intervento anche con riferimento ai loro assetti societari ed a eventuali successive variazioni;
- b. deve osservare in maniera rigorosa le disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro, anche con riguardo alla eventuale nomina del responsabile della sicurezza, nonché il rispetto delle norme di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale, specificando, ove siano previste, che le spese di sicurezza non sono soggette a ribasso d'asta;

L'impresa assume, altresì, l'obbligo di:

- 1. riportare nel bonifico bancario o postale, in relazione a ciascuna transazione, il codice identificativo gara (CIG). Il CIG, ove non noto, deve essere richiesto alla stazione appaltante;
- 2. comunicare alla stazione appaltante gli estremi identificativi dei conti correnti dedicati entro sette giorni dalla loro accersione, nonché, nello stesso termine, le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi.

Articolo 22 - Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008, l'impresa accetta espressamente le seguenti clausole contemplate dal Protocollo menzionato:

- 1. L'Impresa cichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto nell'anno 2008 dalla stazione appaltante con la prefettura di Napoli, tra i altro consultabili al sito http://www.utgnapoli.it, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti, ad eccezione di quelle previste in tema di tracciabilità finanziaria, dall'art. 2, comma 2, punti h) ed i); dall'art.7, comma 1 e dall'art.8, comma 1, clausole 7) ed 8);
- 2. L'Impresa si impegna a denunziare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture, o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).
- 3. L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Causola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, i attivazione di ogni conseguente iniziativa.
- 4. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del d.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale e di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di interesse. Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite, le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della Soresa, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.
- 5. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.
- 6. L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto da Soresa di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

Articolo 23 - Clausola finale

1. Il presente Accordo Quadro ed i suoi Allegati costituiscono manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, qualunque modifica al presente atto ed ai suoi Allegati non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto

Tig



scritto; inoltre, l'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole dell'Accordo Quadro e/o dei singoli Contratti di fornitura non comporta l'invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.

- 2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento dell'Accordo Quadro o dei singoli Contratti di fornitura (o di parte di essi) da parte della So.Re.Sa. S.p.A. e/o delle Amministrazioni non costituisce in nessun caso rinuncia a diritti loro spettanti che le medesime Parti si riservano comunque di far valere nei limiti della prescrizione.
- 3. Con il presente Accordo Quadro si intendono regolati tutti i termini generali del rapporto tra le Parti; in conseguenza esso non verrà sostituito o superato dai Contratti di Fornitura e sopravvivrà ai detti Contratti continuanco, con essi, a regolare la materia tra le Parti; in caso di contrasto, le previsioni del presente atto prevarranno su quelle dei Contratti di Fornitura, salvo diversa espressa volontà derogativa delle parti manifestata per iscritto

Napoli, lì 21/11/2013

SO.RE.SA. S.p.A.

Avv. Francesco D'Ercole

SVAS BIOSANA S.p.a.

Piet o D'Avino

Il sottoscritto, nella qualità di legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1542 cod. civ., il Fornitore dichiara di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente e clausole e condizioni di seguito elencate:

- Articolo 3 (Oggetto dell'Accordo Quadro), Articolo 4 (Durata dell'Accordo Quadro e degli appalti specifici), Articolo 6 (Obbligazioni generali del Fornitore), Articolo 7 (Obbligazioni specifiche del Fornitore) Articolo 8 (Verifiche e monitoraggio), Articolo 9 (Penali), Articolo 10 (Cauzione), Articolo 11 (Risoluzione); Articolo 12 (Recesso); Articolo 13 (Obblighi derivanti dai rapporti di lavoro); Articolo 14 (Riservatezza); Articolo 16 (Divieto di cessione del contratto); Articolo 17 (Brevetti industriali e diritti d'autore); Articolo 20 (Foro competente); Articolo 21 (Trattamento dei dati personali); Articolo 22 (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), Articolo 24 (Clausola finale).

Napoli, lì 21/11/2013

SVAS BIOSANA S.p.a.

Pietro D'Avino



PROCEDURA APERTA LA CONCLUSIONE DI UN ACCORDO QUADRO CON PIÙ OPERATORI ECONOMICI PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI PER STOMIE, DISPOSITIVI PER INCONTINENZA A RACCOLTA E MEDICAZIONI PER PIAGHE DA DECUBITO

CAPITOLATO SPECIALE

PREMESSA.

Il presente Capitolato disciplina la fornitura di dispositivi per stomie, dispositivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito, per gli assistiti aventi diritto dalle AA.SS.LL./AA.OO.UU./AA.OO./I.R.C.C.S. della Regione Campania.

Per la peculiarità dei presidi in questione che riguardano il processo riabilitativo dei pazienti, si ritiene necessario che la fornitura venga assegnata ad una pluralità di offerte tecnicamente idonee ed a condizioni economicamente convenienti in quanto deve essere garantita ai prescrittori l'esercizio della discrezionalità tecnica nella scelta degli "Ausili".

La presente procedura non è pertanto finalizzata ad identificare un unico assegnatario per ciascuno lotto, ma ad individuare le ditte idonee a fornire prodotti conformi alle esigenze del paziente così come ritenuto dal prescrittore.

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA EQUANTITA'

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di presidi per incontinenti con sistema a raccolta (sacche e placche per colo/ileo/urostomizzati, cateteri vescicali ed esterni, sacche raccogli urina e medicazioni per il trattamento e la prevenzione delle piaghe da decubito), previsti dal Nomenciatore Tariffario, elenco 2, per un importo pari ad € 45.499.624,68 oltre IVA.

Le tipologie e i quantitativi presunti dei prodotti oggetto della gara sono quelli di cui all' "Allegato B2 - Scheda offer!a".

S precisa che per le ASL la fornitura riguarda sia la fornitura agli aventi diritto sia il consumo interno, mentre per le AA.OO. si riferisce al solo consumo interno. Il materiale per la prevenzione e il trattamento delle lesioni cutanee compreso nell'elenco (codice ISO 9211XXXX) è riferibile alla sola distribuzione delle ASL agli aventi diritto.

I quantitativi riportati sono puramente indicativi e non vincolanti per la stazione appaltante, anche in considerazione di successive analisi costo/terapia sull'effettivo utilizzo dei singoli prodotti.



Ogni aggiudicatario dovrà fornire fino all'importo massimo previsto per tutto il lotto, mentre le Aziende sanitarie non risponderanno nei confronti degli aggiudicatari in caso di emissione di ordinativi inferiori costituendo i quantitativi preventivati solo un limite massimo di accettazione obbligatoria degli ordinativi da parte dei singoli fornitori.

La Sazione Appaltante si riserva, inoltre, di non aggiudicare alcuni lotti o l'intera gara in caso di offerte considerate non conformi alle prescrizioni del presente capitolato o per motivi di opportunità intervenuti o che dovessero intervenire nelle more della procedura.

Pertanto Sc.Re.Sa. si riserva la facoltà di adottare ogni e qualsiasi provvedimento di sospensione, annullamento, revoca, abrogazione, aggiudicazione parziale, dandone comunicazione alle ditte concorrenti, senza che le ditte stesse possano avere nulla a che pretendere al riguardo.

ART. 2 - SPECIFICHE TECNICHE DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere conformi alle Normative Nazionali e/o alla Legislazione Comunitaria per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, importazione, immissione in commercio e commercializzazione.

In particolare i prodotti offerti dovranno essere ricompresi nel Nomenclatore tariffario nazionale di cui al Decreto Ministero Sanità nº 332 del 27 agosto 1999 .

Se durante il periodo di fornitura sopravvenissero innovazioni normative in merito, le Ditte Aggiudicatarie saranno tenute a conformare la qualità dei prodotti forniti alle sopravvenute norme, senza aumenti di prezzo, ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture effettuate, qualora ne fosse vietato l'uso, senza alcun onere aggiuntivo per le Aziende.

Fermo restando le condizioni di fornitura stabilite, la Ditta Aggiudicataria, qualora ponga in commercio durante il peziodo di fornitura nuovi prodotti analoghi a quelli forniti, può proporre alla So.Pe.Sa. la sostituzione con detti prodotti alle medesime condizioni contrattuali.

ART. 3 CONFEZIONAMENTO

I prodotti aggiudicati dovranno essere forniti in confezioni di spedizione che ne garantiscano il facile immagazzinamento per sovrapposizione e riportare con caratteri ben leggibili, in lingua italiana, la descrizione quali-quantitativa del contenuto, il nome e la ragione sociale del produttore ed ogni altra informazione utile al loro riconoscimento, ma comunque secondo la normativa vigente.

In particolare, cutti i prodotti sterili dovranno essere in confezioni singole e riportare su ciascuna di essere.

So.Re.Sa. Spa - con unico Socio Se Ja legale: Centro Direzionale Isola C1 80143 Napoli Tel. 081 2128174 FAX 081 7500012 www.soresa.it

Capitale sociale Euro 500.000,00 Interamente versali Codice Fiscare, Partita I.V.A. ed sorizione al Registro delle Imprese di Nacot 04786681215



(compresa la busta del singolo articolo) l'etichetta in lingua italiana con tutte le indicazioni previste dalla vigente normativa ed il metodo di sterilizzazione usato; la confezione dovrà garantire la conservazione della sterilità del prodotto dal possibile deterioramento causato da fattori esterni.

Tutti i prodotti, in funzione della loro scadenza, dovranno avere al momento della consegna almeno 2/3 della loro validità.

Le Elichette e le Istruzioni per l'uso devono essere conformi a quanto previsto dalla normativa vigente.

ART. 4 – ESECUZIONE DLLA FORNITURA

A seguito della individuazione degli operatori economici facenti parte dell'Accordo Quadro, le aziende sanitarie e o spedaliere provvederanno ad emettere singoli atti di adesione che saranno conclusi mediante applicazione delle condizioni stabilite nell'accordo quadro.

La fornitura dovrà essere eseguita nella quantità di volta in volta richiesta dall'ASL/ AO e avverrà presso i magazzini e r'elle località espressamente indicate nell' ordinazione.

Per ogni singolo lotto, nell'ambito degli operatori economici risultati idonei e facenti parte dell'Accordo quadro, le Aziende potranno ordinare i prodotti in base al criterio della appropriatezza terapeuticaassistenziale; specificatamente potrà essere fornito il prodotto risultato avere il miglior prezzo in gara (l° classificato) e comunque, per garantire al paziente il prodotto con le caratteristiche di miglior adattamento all'anatomia dello stoma e alle sue modifiche fisioanatomiche nel tempo (sventramenti, affossamenti, fistolizzazioni) o nei casi di riscontro di manifestazioni allergiche cutanee, presenza di ridotta capacità di cooperazione dello stesso o di specifiche esigenze ricompresa la necessità di assicurare la continuità terapeutica, si potrà fornire il prodotto che meglio si adatta alle singole situazioni clinico/terapeutiche/gestionali, scegliendo tra quelli offerti per il lotto in questione dagli altri operatori economici in graduatoria.

Le operazioni di scarico dei prodotti direttamente presso i luoghi indicati negli ordinativi dalle Aziende Sanitarie, devono essere effettuate dal personale utilizzato dalla Ditta per la fornitura.

La fornitura dei prodotti dovrà avvenire, salvo diversa disposizione, ENTRO 5 giorni lavorativi (e in casi di urgenza ENTRC 48 ORE) dalla data di ricevimento dell'ordine.

Le bolle di consegna devono riportare, oltre a quanto previsto dalle leggi vigenti, anche le seguenti indicazioni:

Luogo di consegna;

Sade legate.

Numerc e data dell'ordine;

So.Re.Sa. Spa - con unico Socio Centro Direzionale Isola C1 80143 Napoli

Tel. 081 2128174 FAX 081 7500012 www.scresa.it

Capitale sociale Euro 500.0c0.00 Interamente versati

Codice Fiscale, Partita I.V.A. ed isonizione al Registro delle Imprese ui Nacc: 04786681215



- Numero di lotto di produzione dei singoli prodotti;
- · Codice prodotto e quantità.

Il fornitore deve altresì garantire, anche durante le fasi di trasporto, rigorosa osservanza di modalità idonee alla perfettà conservazione dei prodotti secondo anche quanto specificato all'art 3 del presente capitolato.

ART. 5 - CONTROLLO SULLA FORNITURA

Tutte le singole confezioni dei prodotti inviati devono essere sigillate in modo tale da lasciare traccia, se manomesse.

Il controllo quali-quantitativo della fornitura viene effettuato dalle strutture cui il materiale è di volta in volta destinato; la firma all'atto del ricevimento dei prodotti indica solo la rispondenza tra il numero di colli ricevuti e quello indicato nella bolla di consegna.

Cualora i prodotti forniti non abbiano i requisiti richiesti, saranno respinti ed il fornitore sarà tenuto a ritirarli a proprie spese ed a provvedere all'immediata sostituzione **ENTRO** 5 giorni lavorativi dalla richiesta di sostituzione (e in casi di urgenza **ENTRO** 48 ORE).

ART . 6 - RESPONSABILE DI PROCEDIMENTO DELLA FASE DI ESECUZIONE CONTRATTUALE

Clascuna Azienda provvederà alla nomina del Responsabile di Procedimento della fase di esecuzione contrattuale, ai sensi dell'art. 274 D.P.R. 207/2010, che in coordinamento con il Direttore dell'Esecuzione, qualora nominato dalla stessa Azienda per lo svolgimento dei compiti al medesimo attribuiti dallo stesso Regolamento di esecuzione ed attuazione del Codice Appalti, fornirà alla ditta/RII aggiudicataria le informazioni e le modalità organizzative necessarie alla corretta esecuzione dell'appalto.

Il Responsabile ha inoltre la funzione di interfaccia tra la ditta/RTI aggiudicataria e le esigenze dei reparti/servizi utilizzatori, tra cui la verifica della corretta esecuzione, la segnalazione di eventuali inadempienze con la relativa proposta di penale contrattuale da detrarsi dalla cauzione definitiva, la validazione aziendale delle fatture e ogni ulteriore attività connessa all'esecuzione del contratto, così come prevista dal Codice Appalti, dal relativo regolamento attuativo e dall' Accordo Quadro.

ART. 7 - MONITORAGGIO

Il Fornitore si impegna a fornire alla So.Re.Sa. alcuni dati a fini reportistici con riguardo agli ordini ricevuti ed evasi e alla loro fatturazione. I dati di rendicontazione e monitoraggio delle forniture prestate dovranno essere forniti sotto forma di file sequenziale e/o leggibile dai comuni software quali Ms Excel, Access, etc.



I flussi dovranno essere inviati con cadenza mensile entro il giorno 20 del mese successivo a quello di competenza.

Nel dettaglio, il Fornitore dovrà inviare il file che dovrà contenere almeno i seguenti campi:

- Codice Azienda Sanitaria (riferimento alla codifica ministeriale);
- Cocide ISO;
- Codice prodotto fornitore;
- Cocice prodotto So.Re.Sa./ASL-AO
- Quantitativo ordinato;
- Valore economico;
- Data ricevimento ordine;
- Data consegna ordine (se evaso).

Il file conterrà un numero di record pari alle tipologie di prodotti ordinati.

Ogni file mensile dovrà essere nominato con la seguente regola anno_mese_codice fornitore assegnato da Soresa (esempio file del mese di luglio 2013 relativo al fornitore cod. 2457 assume come nome file 2013_07_2457).

ART. 8 PENALI

In caso di mancata fornitura o anche solo di ritardi nelle consegne o nelle sostituzioni, qualora il soggetto aggiudicatario non rispettasse i termini stabiliti, l'Azienda applicherà una penale a carico del fornitore inadempiente pari al 5% dell'importo della merce non consegnata o non sostituita e per ogni giorno di ritardo.

Oltre il 10° giorno solare di ritardo non dovuta a causa di forza maggiore, l'amministrazione avrà diritto di risolvere il contratto.

La So. Pe. Sa. Spa inoltre applicherà una penale pari a 250 euro per ogni ritardo nell'invio dei flusso dei dati di monitoraggio superiore a 10 giorni rispetto al termine mensile stabilito all'art. 7 del presente capitolato. Inoltre per ogni settimana ulteriore di ritardo sarà applicata una penale pari a 50 €.

ART. 9 - CAUZIONE DEFINITIVA

Ai fini della st pula dell'Accordo Quadro e dei successivi contratti di fornitura, ciascun aggiudicatario dovrà prestare idonea garanzia fideiussoria in favore della So.Re.Sa S.p.A e delle Amministrazioni contraenti.



Tale cauzione dovrà avere durata quadriennale e sarà calcolata, per ogni Fornitore dell'Accordo Quadro, secondo la formula di seguito definita:

Entità Cauzione definitiva =	Fabbisogno triennale per lotto x Prezzo unitario offerto
	Num. Aggiudicatari dell'Accordo Quadro x 10

In caso di aggiudicazione di più lotti, l'importo complessivo della cauzione sarà calcolato sommando il valore della garanzia, ottenuto secondo la formula sopra riportata, di ciascun lotto.

La cauzione sarà svincolata progressivamente, ai sensi dell'art. 113 D.L.gs. n. 163/2006. Nel caso di esaurimento dei contratti di fornitura prima del termine di validità della garanzia, si procederà allo svincolo definitivo della stessa.

In caso di risoluzione di un singolo contratto di fornitura potrà essere ritenuta la quota-parte della garanzia corrispondente alla percentuale rappresentata dal valore economico del contratto medesimo sull'ammontare complessivo dei contratti di fornitura dei singolo fornitore.

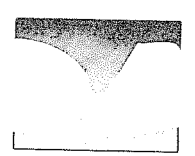
ALLEGATO E/1 - Caratteristiche prodotti
ALLEGATO B/2 - Scheda offerta economica



PharmaSuper-Foam

antaglicazy(one itt vagitiotima idi politoratario no polagga







V)-

Pharmasuper Foam® è una medicazione idrocellulare sterile, composta da una schiuma di poliuretano morbida, spessa, elastica e traspirante compresa tra due strati di supporto in film di poliuretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano

MATRICE: schiuma di poliuretano a celle aperte SUBSTRATO: film di poliuretano microforato

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato.

Contemporaneamente, il tampone in schiuma di poliuretano esplica un azione di assorbimento, con progressione verticale, altamente drenante.

Il film di poliuretano microforato posto come substrato del cuscinetto in schiuma di poliuretano, ha una duplice funzione: selezionare l'essudato; rallentare la velocità di assorbimento in funzione del valore di traspirabilità (MVTR) del film di rivestimento.

Questo processo ottimizza la gestione degli essudati e consente la permanenza in situ fino a 7 giorni.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido.
- Il nucleo idrocellulare della medicazione assorbe liquidi attraverso la sua microstruttura
- PharmasuperFoam® è altamente conformabile alla superficie della lesione;
- Bordi termo saldati per evitare la migrazione degli essudati anche sotto compressione;
- Gestione dell'essudato
- Barriera contro microorganismi e batteri
- Latex free
- Rimozic ne atraumatica
- Ipoallergenica
- Biocompatibile



Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. 081.8995411 pbx - Fax 081.8993922

SPECIFICHE TECNICHE	PharmaSuper-foam®	Standard
Permanenza in situ	7 giorni	Standard
Capacità di assorbimento	0.66 g/cm² nelle 24 ore 0.66 g/cm² nelle 72 ore (*)	EDANA 10.1-72
Capacità di essorbimento sotto compressione 40mmHg	0.49 g/cm² nelle 24 ore	SMTL test method - TM-404
Permeabilità	MVTR 2200 g/m ²	BS-EN13726
Biocompatibilità	Norma ISO 10993	B3-EN13720
Sterilizzato	Ossido di Etilene (ETO)	
Confezionamento	Blister singolo	
Validità	60 mesi	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

(*) La cessione di vapore acqueo (MVTR) del film in PU, regola l'effetto drenante della schiuma mantenendo costante la capacità di assorbimento ed aumentando la concentrazione dell'essudato.

Prodotto da: PHARMAPLAST SAE, AMRIA FREE ZONE, ALEXANDRIA, EGYPT
Rappresentante Europea: M. Devices Group Mariobarough by Anna Polices

Rappresentante Europea: M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 1 di 2

'= 3 MAG. 2013

SVAS ELIGENIA S.D.A. IL FINZO FENTILLE GILLA Claudia Scala

PharmaSuper-Foam किल्लीक्ष्येलगङ्गाक स्वधारिक हो क्रियोणक्षकार गर्भाविक स्व

1/101/2:74(0)/1

Pharmasuper-Foam può essere utilizzato per ferite ed ulcere con essudati tra il moderato e forte:

- ulcere da pressione di li stadio e III stadio superficiali;
- ulcere di spessore parziale o totale del piede diabetico;
- ulcere da insufficienza venosa delle gambe;
- ulcere di spessore parziale o totale delle arterie;
- ustioni e abrasioni;
- ferite chicurgiche aperte;
- pelli lacrimanti;
- Per le ferite necrotiche può essere utilizzato in combinazione con PHARMAGEL® Amorphous.

Pharmasuper Foam non deve essere applicato su lesioni asciutte o tessuti necrotici.

Pharmasuper Foam non deve essere utilizzato sulle ferite che raggiungono l'ossa e i muscoli.

Il Poliuretano in schiuma fornisce un effetto ammortizzante ad elevata capacità di assorbimento. In questo modo provvede al mantenimento dell'ambiente umido e favorisce tutte le fasi di guarigione della ferita, granulazione ed epitelizzazione accelerandone quindi la guarigione.

- 🗸 Lo strato esterno di film di poliuretano è altamente traspirante, permette l'evaporazione degli essudati dalla ferita asso biti dalla schiuma, quindi le proprietà di assorbimento e di gestione dei fluidi della medicazione aumentano. Il film agisce, inoltre, da barriera antibatterica ed è impermeabile.
- La medicaz one può essere lasciata in sito per un massimo di 7 giorni.
- il substrato per la caratterística del PU di non aderire ai tessuti essudanti, favorisce ed agevola la rimozione atraumatica.
- ✓ Latex Free

AGDIGENTO A	e raprobomos a sa	34 (2010)(EE 11 5)	- MISURA -	197/Box 8	BOVS artiles
09.21.12.003	PharmasuperFoam®	SuperFoam 100100	100 x 100 mm	10	24
09.21.12.006	PharmasuperFoam®	SuperFoam 100200	100 x 200 mm	5	24
09.21.12.006	PharmasuperFoam®	SuperFoam 150150	150 x 150 mm	5	24
09.21.12.006	PharmasuperFoam®	SuperFoam 200200	200 x 200 mm	3	24
				-	24 7

^(*) Nomenclatore Tariffario delle Protesi (DM 332/99) - Allegato 1 - Elenco 2

Avvertenze

Non utilizzare con agenti ossidanti come le soluzioni di ipoclorito o le soluzioni di perossido che possono pregiudicare la componente idrocellulare della medicazione.

Le caratteristiche tecniche dei dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici. Classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040601. REP. N°336939/R

Prodotto da: PHARMAPLAST SAE, AMRIA FREE ZONE, ALEXANDRIA, EGYPT

Rappresentante Europeo: M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK.

Pagina 2 di 2

Pharmacoll

einen leen die en en en en en en



Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. 081 8995411 pbx - Fax 081.8993922



Ur

Pharmacoll® à una medicazione sterile a base di polimeri idrofili inseriti in una matrice adesiva ricoperta da un film di poliuretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano CARATTERISTICHE MATRICE:

- Elevato crosslinkaggio: copolimero di polisoprene; copolimero isobutilene soprene; polimero stirene isoprene stirene
- Elevato potere adesivante: resine idrocarboniche.
- Elevato grado di assorbimento: carbossimetilcellulosa e carbossimetilcellulosa sodica
- Elevata resistenza agli agenti esterni alteranti: antiossidanti fenolici

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione ci tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato. Contemporaneamente, la matrice, per la proprietà intrinseca della carbossimetilcellulosa (CMC), a diretto contatto con la lesione, genera il lento assorbimento e l'addensamento degli essudati. Inoltre, la peculiare resistenza della CMC all'azione degli enzimi litici consente la permanenza in situ per un arco temporale di 72 ore, sufficienti a svolgere anche un'azione di sbrigliamento autolitico in caso di presenza di tessuto necrotico e/o slough.

CARATTERISTICHE

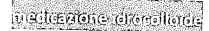
- Produzione di un microclima caldo umido
- Gestione dell'essudato
- Sbrigliamento autolitico

Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europeo M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 1 di 3

Page 1

Pharmacoll[®]



- Barriera contro microorganismi e batteri
- Matrice adesiva ipoallergenica
- Latex free
- Semitrasparente
- Rimozione atraumatica
- Atossica e ipoallergenica
- Bioccimpatibile

TIPOLOGIE

Pharmacoll® medicazione senza bordo adesivo.

SPECIFICHE TECNICHE	Pharmacoil®
Permanenza in situ Capacità di assorbimento Permeabilità Biocompatibilità Sterilizzato Confezionamento Validità	3 giorni > 4000 g/m² nelle 24 ore MVTR 100 g/m² Norma ISO 10993 Raggi gamma Blister singolo 60 mesi

กัดใช้เก็บได้เร็าไ

Adatta per la cura di ferite umide, utilizzata per la cura di ferite ad essudazione leggera o moderata, bruciature di secondo grado, ulcere alla gamba, ulcere da pressione di I e II grado, ferite e abrasioni croniche a lenta guarigione.

(*) Rimuovere con attenzione e delicatezza per scollamento longitudinale affinche le parti sensibili della cute non siano esposte a traumi.

(491,19172 (41)(2:77)(3)(1

Pharmacoll® non deve essere utilizzato: per ustioni di terzo grado; sui muscoli; ossa e tendini esposti; sulle ferite infette.

The state of the s

La non presenza di gelatina minimizza allergie e odori associati.

Il rivestimento in poliuretano semi-permeabile protegge la ferita da contaminazioni e batteri.

L'alta capacità di assorbimento di Pharmacoll® elimina essudazioni eccessive, prolungando gli intervalli di cambio della medicazione.

Pharmacoll[®] accelera il processo di guarigione offrendo un ambiente ideale per la formazione di tessuti granulari.

La matrice adesiva è ipoallergenica.

La caratteristica di semitrasparenza di Pharmacoll® consente l'ispezione della ferita.

Latex Free

Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europeo M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 2 di 3

- 3 MAG. 2013

AL.

(1919), 1F (319 %)	ម(40[១)ទ ^{ាការ} ទ	<u> </u>	4/J[\$1 <u>-</u> 894.5	B@B99-	litery against v
09.21.12.003	Pharmacoll®	Coll 100100	100x100 mm	10	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coll 100200	100x200 mm	5	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coli 150150	150x150 mm	5	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coll 200200	200x200 mm	5	24
09.21.12.009	Pharmacoll®	Coll 180165 concavo	180x165 mm	5	24
09.21.12.012	Pharmacoll®	Coll 220220 sacrale	220x220 mm	5	24

^(*) Nomenciatore Turiffario delle Protesi (DM 332/99) – Allegato 1 – Elenco 2

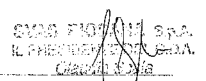
Avvertenze

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici, classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA SPA, via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040302 Rep. N. 341754/R



To this.

LUOFUCON

সভৌকিষ্ট্রিভিক্তিতিক প্রান্তি





DESCRIZIONE

LUOFUCON° è una medicazione in tessuto di alginato al 100%, sterile, monouso, morbido, contenente alginato derivato da alghe marine. Essa a contatto con la ferita provoca uno scambio ionico tra ioni calcio, propri dell'alginato e ioni sodio presenti nell'essudato generando il microclima adatto alla ferita e favorendo il naturale processo di guarigione. Il gel alginato, durante il cambio di medicazione, non aderisce alla ferita.

LUOFUCON° a nastro è una medicazione in tessuto di alginato al 100%, morbido ad alto assorbimento. Il nastro viene issato per riempire la cavità della ferita.

CARATTERISTICHE

- Rende um do il microambiente della ferita e accelera la guarigione
- Altamente assorbente
- Gelificante
- Funzione emostatica
- Non aderente, evita e riduce l'escara
- Morbido e flessibile
- Comodo e facile da usare
- LATEX FREE
- Biocompatibile ai sensi della norma ISO 10993



Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. 081 8995411 pbx - Fax 081.8993922

STRUTTURA E COMPOSIZIONE

LUOFUCON Medicazione in Alginato



LUOFUCON® Medicazione in Alginato (nastro)



PROPRIETÀ

	Dopo 30 min. 14 g/g in soluzione salina
Capacità di assorbimento (nastro)	Dopo 30 min. 10 g/g in soluzione salina

INDICAZIONI

sono indicate per le ferite mediamente e altamente essudanti, nelle cavità e nelle ulcere venose arteriose della gamba, ulcere diabetiche, ulcere da pressione, sito donatore, abrasioni, lacerazioni e ferite post-chirurgiche. Rimozione atraumatica e senza residui.

Prodotto da: HUIZHOU FORYOU MEDICAL DEVICES CO. LTD. N. 1 Shangxia North Rd, Dongjinag Hi Tech Ind. Park , Huizhou Guangdong CHINA.

Responsabile Europeo SHANGHAI INTERNATIONAL TRADING CORP. GmbH HAMBURG GERMANY. Pagina 1 di 2

ragina (d) 2

SVAS ATTAMA SEA LFREY TO A SEA CONSTRUCTOR MAG. 20

CONTROINCICAZIONI

Se appaiono arrossamenti o sintomi allergici sospendere l'utilizzo. Non usare la medicazione su ferite secche.

PRECAUZIONI

Non utilizzare se la confezione è lacerata o danneggiata.

Uso esterno.

Per i pazient: ipertesi, consultare il medico.

Prodotto monouso. Non riutilizzare o ri-sterilizzare.

ISTRUZIONI PER L'USO

Pulire la base della ferita con una normale soluzione salina.

Scegliere la compressa con dimensione maggiore in relazione all'area della ferita.

Se si utilizza la compressa in alginato non adesiva tagliare o piegare la medicazione per inserirla nella ferita. Applicare direttamente alla base della ferita. Se si applica in una cavità mettere il nastro all'interno. Assicurare la medicazione con una seconda medicazione che copra come una nastro.

Se si utilizzare la medicazione in alginato adesiva, strappare lungo la linea di apertura e posizionaria sulla ferita. Poi rimuovere la pellicola protettiva.

RIMOZIONE

La medicazione deve essere cambiata una volta che si trasformi tutta in gel. Rimuovere la medicazione con le forbici e utilizzando i guanti.

LA MEDICAZIONE PUO' ESSERE TENUTA SULLA FERITA PER UN MASSIMO DI 7 GIORNI.

STERILIZZAZIONE

Tutte le medicazioni LUOFUCON° in alginato sono sterilizzate mediante Raggi gamma. Validità 24 mesi.

CONFEZIONAMENTO

Blister singolo sterile, contenuto in scatola di cartoncino, successivamente sigillate con nastri adesivi nel cartone esterno destinato al trasporto.

IMMAGAZZINAMENTO

Conservare in luogo fresco ed asciutto, al riparo dalla luce diretta del sole.

STATO NORMATIVO

La medicazione LUOFUCON° in alginato è conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici; CLASSE IIb

/ (U) N() = 1 () () ()	្សាស្រ្	oli (14) St. 9/4	GOLLEMONAGIA DA
09.21.12.003	AD1001A	50 mm x 50 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
09.21.12.003	AD1002A	100 mm x 100 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
09.21.12.006	AD1003A	100 mm x 200 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
09.21.12.006	AD1004A	200 mm x 200 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
(*) Nomenclatore Tariffario delle Prote	si (DM 332/99) - Allegato I Eland	n 3	1

CND M04040201 RDM 412749!/R

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Samma Vesuviana (NA).

Prodotto da: HUIZHOU FORYOU MEDICAL DEVICES CO. LTD. N. 1 Shangxia North Rd, Dongjinag Hi Tech Ind. Park Guanadona CHINA.

Responsabile Europeo SHANGHAI INTERNATIONAL TRADING CORP. GmbH HAMBURG GERMANY.

Pagina 2 di 2

PharmaSuper-Foam®

নিভিন্তুসক্ষেপ্তানভাষে প্রস্থান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত্রমান্ত





Pharmasuperfoam® è una medicazione idrocellulare sterile, composta da una schiuma di poliuretano morbida, spessa, elastica e traspirante compresa tra due strati di supporto in film di poliuretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano

MATRICE: schiuma di poliuretano a celle aperte SUBSTRATO: film di poliuretano microforato

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato.

Contemporaneamente, il tampone in schiuma di poliuretano esplica un azione di assorbimento, con progressione verticale, altamente drenante.

Il film di poliuretano microforato posto come substrato del cuscinetto in schiuma di poliuretano, ha una duplice funzione: selezionare l'essudato; rallentare la velocità di assorbimento in funzione del valore di traspirabilità (MVTR) del film di rivestimento.

Questo processo ottimizza la gestione degli essudati e consente la permanenza in situ fino a 7 giorni.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido
- Il nucleo idrocellulare della medicazione assorbe liquidi attraverso la sua microstruttura
- Pharma superFoam® è altamente conformabile alla superficie della lesione;
- Bordi termo saldati per evitare la migrazione degli essudati anche sotto compressione;
- Gestione dell'essudato
- Barriera contro microorganismi e batteri
- Latex frae
- Rimozione atraumatica
- Ipoallergenica
- Biocompatibile

SVAS BIOSANA SRL

Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. 081.8995411 pbx - Fax 081.8993922

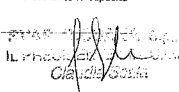
SPECIFICHE TECNICHE	PharmaSuper-foam®	Standard
Perma nenza in situ	7 giorni	
Capacità di assorbimento	0.66 g/cm² nelle 24 ore 0.66 g/cm² nelle 72 ore (*)	EDANA 10.1-72
Capacità di assorbimento sotto compressione 40mmHg	0.49 g/cm² nelle 24 ore	SMTL test method - TM-404
Permeabilità	MVTR 2200 g/m ²	BS-EN13726
Biocc mpatibilità	Norma ISO 10993	20 111 12 7 2 Q
Sterilizzato	Ossido di Etilene (ETO)	
Confezionamento	Blister singolo	
Validītà	60 mesi	

(*) La cessione di vapore acqueo (MVTR) del film in PU, regola l'effetto drenante della schiuma mantenendo costante la capacità di assorbimento ed aumentando la concentrazione dell'essudato.

Prodotto da: PHARMAPLAST SAE, AMRIA FREE ZONE, ALEXANDRIA, EGYPT

Rappresentante Europeo: M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK.

Pagina 1 di 2



โญ่มได้ เสเต็มไ

Pharmasuper-Foam può essere utilizzato per ferite ed ulcere con essudati tra il moderato e forte:

- ulcere da pressione di II stadio e III stadio superficiali;
- ulcere di spessore parziale o totale del piede diabetico;
- ulcere da insufficienza venosa delle gambe;
- ulcere di spessore parziale o totale delle arterie;
- ustioni e abrasioni;
- ferite chirurgiche aperte;
- pelli lacrimanti;
- Per le ferite necrotiche può essere utilizzato in combinazione con PHARMAGEL® Amorphous.

ON THE PROPERTY OF THE

Pharmasuper-Foam non deve essere applicato su lesioni asciutte o tessuti necrotici.

Pharmasuper-Foam non deve essere utilizzato sulle ferite che raggiungono l'ossa e i muscoli.

17:11:17:16:61

Il Poliuretano in schiuma fornisce un effetto ammortizzante ad elevata capacità di assorbimento, in questo modo provvede al mantenimento dell'ambiente umido e favorisce tutte le fasi di guarigione della ferita, granulazione ed epitelizzazione accelerandone quindi la guarigione.

- 🗸 Lo strato esterno di film di poliuretano è altamente traspirante, permette l'evaporazione degli essudati dalla ferita assorbiti dalla schiuma, quindi le proprietà di assorbimento e di gestione dei fluidi della medicazione aumentano. Il film agisce, inoltre, da barriera antibatterica ed è impermeabile.
- La medicazione può essere lasciata in sito per un massimo di 7 giorni.
- ✓ Il substrato per la caratteristica del PU di non aderire ai tessuti essudanti, favorisce ed agevola la rimozione atraumatica.
- ✓ Latex Free

S44 Ord Epiden S	SURIODIO PER SECURITORIA	ka ar gaoda ka ka	i wie in de		arwice and
09.21.12.003	PharmasuperFoam®	SuperFoam 100100	100 x 100 mm	10	24
09.21.12.005	PharmasuperFoam®	SuperFoam 100200	100 x 200 mm	5	24
09.21.12.005	PharmasuperFoam®	SuperFoam 150150	150 x 150 mm	5	24
09.21.12.006	PharmasuperFoam®	SuperFoam 200200	200 x 200 mm	3	24
44141 1				_	- ·

^(*) Nomenciatore Taliffario delle Protesi (DM 332/99) – Allegato 1 – Elenco 2

Avvertenze

Non utilizzare con agenti ossidanti come le soluzioni di ipoclorito o le soluzioni di perossido che possono pregiudicare la componente idrocellulare della medicazione.

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici. Classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040601

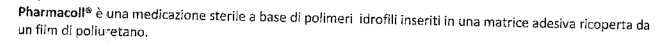
REP. N°336939/R

Pharmacoll



Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA):- ITALY Tel 081 8995411 pbx - Fax 081 8993922





COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano CARATTERISTICHE MATRICE:

- Elevato crosslinkaggio: copalimero di copolimero isobutilene soprene; polimero stirene isoprene
- Elevato potere adesivante: resine idrocarboniche.
- Elevato grado di assorbimento: carbossimetilcellulosa e carbossimetilcellulosa sodica
- Elevata resistenza agli agenti esterni alteranti: antiossidanti fenolici

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costar te con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato. Contemporaneamente, la matrice, per la proprietà intrinseca della carbossimetilcellulosa (CMC), a diretto contatto con la lesione, genera il lento assorbimento e l'addensamento degli essudati. Inoltre, la peculiare resistenza della CMC all'azione degli enzimi litici consente la permanenza in situ per un arco temporale di 72 ore, sufficienti a svolgere anche un'azione di sbrigliamento autolitico in caso di presenza di tessuto necrotico e/o slough.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido
- Gestione dell'essudato
- Sbrigliamento autolitico

Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europea M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 1 di 3

- 3 MAG. 2013



- Barriera contro microorganismi e batteri
- Matrice adesiva ipoallergenica
- Latex free
- Semitrasparente
- Rimoxione atraumatica
- Atossica e ipoallergenica
- Biocompatibile

TIPOLOGIE

Pharmacoll® medicazione senza bordo adesivo.

SPECIFICHE TECNICHE	Pharmacoll®	
Permanenza in situ	3 giorni	
Capacità di assorbimento	> 4000 g/m² nelle 24 ore	
Permeabilità	MVTR 100 g/m ²	
Biocompatibil tà	Norma iSO 10993	
Sterilizzato	Raggi gamma	
Confezionamento	Blister singolo	
Validità	60 mesi	

N. 5. 2. 20 51. T

Adatta per la cura di ferite umide, utilizzata per la cura di ferite ad essudazione leggera o moderata, bruciature di secondo grado, ulcere alla gamba, ulcere da pressione di I e II grado, ferite e abrasioni croniche a lenta guarigione.

(*) Rimuovere con attenzione e delicatezza per scollamento longitudinale affinche le parti sensibili della cute non siano esposte a traumi.

Solvens (Print Annual)

Pharmacoll[®] non deve essere utilizzato: per ustioni di terzo grado; sui muscoli; ossa e tendini esposti; sulle ferite infette.

La non presenza di gelatina minimizza allergie e odori associati.

Il rivestimento in poliuretano semi-permeabile protegge la ferita da contaminazioni e batteri.

L'alta capacità di assorbimento di Pharmacoll® elimina essudazioni eccessive, prolungando gli intervalli di cambio della medicazione.

Pharmacoll[®] accelera il processo di guarigione offrendo un ambiente ideale per la formazione di tessuti granulari.

La matrice adesiva è ipoallergenica.

La caratteristica di semitrasparenza di Pharmacoll[®] consente l'ispezione della ferita.

Latex Free

Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europeo M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 2 di 3

0 ----

SVAS BIOGRADA GELODA

JE PRESIDENTA GELODA

Claudia Spala

(Jej 5 544(A+5)	ENGINE P	79,717-95	(MS1)IWs	1 1977	Brook Steen Jose
09.21.12.003	Pharmacoll®	Coll 100100	100x100 mm	10	24
09.21.12.005	Pharmacoll®	Coll 100200	100x200 mm	5	24
09.21.12.005	Pharmacoll®	Coll 150150	150x150 mm	5	24
09.21.12.005	Pharmacoll®	Coll 200200	200x200 mm	5	24
09.21.12.003	Pharmacoll®	Coll 180165 concavo	180x165 mm	5	24
09.21.12.012	Pharmacoil®	Coll 220220 sacrale	220x220 mm	5	24

^(*) Nomenclatore Tariffario delle Protesi (DM 332/99) – Allegato 1 – Elenco 2

Avvertenze

Le caratterist che tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici, classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA SPA, via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040302 Rep. N. 341754/R

Pagina 3 di 3

LUOFUCON®

angelle and englished



DESCRIZIONE

LUOFUCON è una medicazione in tessuto di alginato al 100%, sterile, monouso, morbido, contenente alginato derivato da alghe marine. Essa a contatto con la ferita provoca uno scambio ionico tra ioni calcio, propri dell'a ginato e ioni sodio presenti nell'essudato generando il microclima adatto alla ferita e favorendo il naturale processo di guarigione. Il gel alginato, durante il cambio di medicazione, non aderisce alla ferita.

LUOFUCON° a nastro è una medicazione in tessuto di alginato al 100%, morbido ad alto assorbimento. Il nastro viene usato per riempire la cavità della ferita.

CARATTERISTICHE

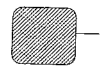
- Rende umido il microambiente della ferita e accelera la guarigione
- Altamente assorbente
- Gelificante:
- Funzione emostatica
- Non aderente, evita e riduce l'escara
- Morbido e ∃essibile
- Comodo e facile da usare
- LATEX FRFF
- Biocompatibile ai sensi della norma ISO 10993



Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel 081.8995411 pbx - Fax 081.8993922

STRUTTURA E COMPOSIZIONE

LUOFUCON Medicazione in Alginato



LUOFUCON® Medicazione in Alginato (nastro)



PROPRIETÀ

Capacità di assortimento	Dopo 30 min. 14 g/g in soluzione salina
Capacità di assortimento (nastro)	Dopo 30 min. 10 g/g in soluzione salina

INDICAZIONI

sono indicate per le ferite mediamente e altamente essudanti, nelle cavità e nelle ulcere venose arteriose della gamba, ulcere diabetiche, ulcere da pressione, sito donatore, abrasioni, lacerazioni e ferite post-chirurgiche. Rimezione atraumatica e senza residui.

Prodotto da: HUIZHOU FORYOU MEDICAL DEVICES CO. LTD. N. 1 Shangxia North Rd, Dongjinag Hi Tech Ind. Park , Huizhou Guangdong CHINA.

Responsabile Europ≥o SHANGHAI INTERNATIONAL TRADING CORP. GmbH HAMBURG GERMANY.
Pagina 1 di 2

- 9 MAG 2013

LUOFUCON® haceeliceratoge con elegionatio

CONTROINDICAZIONI

Se appaiono arrossamenti o sintomi allergici sospendere l'utilizzo. Non usare la medicazione su ferite secche.

PRECAUZIONI

Non utilizzare se la confezione è lacerata o danneggiata.

Uso esterno.

Per i pazienti ipertesi, consultare il medico.

Prodotto moriouso. Non riutilizzare o ri-sterilizzare.

ISTRUZIONI PER L'USO

Pulire la base della ferita con una normale soluzione salina.

Scegliere la compressa con dimensione maggiore in relazione all'area della ferita.

Se si utilizza la compressa in alginato non adesiva tagliare o piegare la medicazione per inserirla nella ferita. Applicare direttamente alla base della ferita. Se si applica in una cavità mettere il nastro all'interno.

Assicurare la medicazione con una seconda medicazione che copra come una nastro.

Se si utilizzare la medicazione in alginato adesiva, strappare lungo la linea di apertura e posizionarla sulla ferita. Poi rimuovere la pellicola protettiva.

RIMOZIONE

La medicazione deve essere cambiata una volta che si trasformi tutta in gel. Rimuovere la medicazione con le forbici e utilizzando i guanti.

LA MEDICAZIONE PUO' ESSERE TENUTA SULLA FERITA PER UN MASSIMO DI 7 GIORNI.

STERILIZZAZIONE

Tutte le medicazioni LUOFUCON° in alginato sono sterilizzate mediante Raggi gamma. Validità 24 mesi.

CONFEZIONAMENTO

Blister singolo sterile, contenuto in scatola di cartoncino, successivamente sigillate con nastri adesivi nel cartone esterno destinato al trasporto.

IMMAGAZZIN/AMENTO

Conservare in luogo fresco ed asciutto, al riparo dalla luce diretta del sole.

STATO NORMATIVO

La medicazione LUOFUCON° in alginato è conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici; CLASSE IIb

	(3)4(E	gr 39(C1)(SO)(<u> </u>
09.21.12.003	AD1001A	50 mm x 50 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
09.21.12.003	AD1002A	100 mm x 100 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
09.21.12.006	AD1003A	100 mm x 200 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
09.21.12.006	AD1004A	200 mm x 200 mm	10 pz./cf 10 cf./cartone
(*) Nomenclatore Tari Tario delle Prote	si (DM 332/99) – Allegato I – Flend	20.2	, , - == ==,, +==+++++

CND M04040201 RDM 412749/R

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA).

Prodotto da: HU'ZHOU FORYOU MEDICAL DEVICES CO. LTD. N. 1 Shangxia North Rd, Dongjinag Hi Tech Ind. Park Guangdong CHINA.

Responsabile Europeo SHANGHAI INTERNATIONAL TRADING CORP. GmbH HAMBURG GERMANY. Pagina 2 di 2

PharmaSuper-Foam

and the constitution of the section of the constitution of the con





Pharmasuperlioam® è una medicazione idrocellulare sterile, composta da una schiuma di poliuretano morbida, spessa, elastica e traspirante compresa tra due strati di supporto in film di poliuretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano MATRICE: schiuma di poliuretano a celle aperte

SUBSTRATO: film di poliuretano microforato

Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. 081.8995411 pbx - Fax 081.8993922

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato.

Contemporaneamente, il tampone in schiuma di poliuretano esplica un azione di assorbimento, con progressione verticale, altamente drenante.

Il film di poliuretano microforato posto come substrato del cuscinetto in schiuma di poliuretano, ha una duplice funzione: selez onare l'essudato; rallentare la velocità di assorbimento in funzione del valore di traspirabilità (MVTR) del film di rivestimento.

Questo processo ottimizza la gestione degli essudati e consente la permanenza in situ fino a 7 giorni.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido
- Il nucléo idrocellulare della medicazione assorbe liquidi attraverso la sua microstruttura
- PharmasuperFoam® è altamente conformabile alla superficie della lesione: conformata all'area sacrale; gomito e/o tallone; mano
- Gestione dell'essudato
- Barriera contro microorganismi e batteri
- Latex free
- Rimozione atraumatica
- Ipoalle/genica
- Biocom-patibile

SPECIFICHE TECNICHE	PharmaSuper-foam®	Standard
Permanenza in situ	7 giorni	
Capacità di assorbimento	0.66 g/cm² nelle 24 ore 0.66 g/cm² nelle 72 ore (*)	EDANA 10.1-72
Capacità di assorbimento sotto compressione 40mmHg	0.49 g/cm² nelle 24 ore	SMTL test method - TM-404
Permeabilità	MVTR 2200 g/m ²	BS-EN13726
Biocompatibilità	Norma ISO 10993	
Sterilizzato	Ossido di Etilene (ETO)	
Confezionamento	Blister singolo	
Validità	60 mesi	

(*) La cessione di vapore acqueo (MVTR) del film in PU, regola l'effetto drenante della schiuma mantenendo costante la capacità di assorbimento ed aumentando la concentrazione dell'essudato.

Prodotto da: PHARMAPLAST SAE, AMRIA FREE ZONE, ALEXANDRIA, EGYPT

Rappresentante Europeo: M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK.

Pagina 1 di 2

PharmaSuper-Foam®

ত্রিক্তান্তিকাতাগভাগে, শুনুক্রালিফার ্বা তিহামুনারল্পত্রাপ্তিন্ত্রতা স্থিতাবুরাজার

wie Zou

Pharmasuper-Foam può essere utilizzato per ferite ed ulcere con essudati tra il moderato e forte:

- ulcere da pressione di II stadio e III stadio superficiali;
- ulcere di apessore parziale o totale del piede diabetico;
- ulcere da insufficienza venosa delle gambe;
- ulcere di spessore parziale o totale delle arterie;
- ustioni e abrasioni;
- ferite chirurgiche aperte;
- peili lacrimanti;
- Per le ferije necrotiche può essere utilizzato in combinazione con PHARMAGEL® Amorphous.

হর্ণামরোগার হৈর প্রেণ

Pharmasuper-Foam non deve essere applicato su lesioni asciutte o tessuti necrotici.

Pharmasuper-Foam non deve essere utilizzato sulle ferite che raggiungono l'ossa e i muscoli.

W-WW.00

Il Poliuretano in schiuma fornisce un effetto ammortizzante ad elevata capacità di assorbimento. In questo modo provvede al mantenimento dell'ambiente umido e favorisce tutte le fasi di guarigione della ferita, granulazione ed epitelizzazione accelerandone quindi la guarigione.

- ✓ Lo strato esterno di film di poliuretano è altamente traspirante, permette l'evaporazione degli essudati dalla ferita assorbiti dalla schiuma, quindi le proprietà di assorbimento e di gestione dei fluidi della medicazione aumentano. Il film agisce, inoltre, da barriera antibatterica ed è impermeabile.
- ✓ La medicazione può essere lasciata in sito per un massimo di 7 giorni.
- ✓ Il substrato per la caratteristica del PU di non aderire ai tessuti essudanti, favorisce ed agevola la rimozione atraumatica
- ✓ Latex Free

ACONICENTOL SE	ez de Coloradora e e e	CODIGE		ar har har bir araway and said	B-1
09.21.12.009 P	harmasungsEast		TO MICHEAN	HZ/BOX	BioVs (milities
20.21.12.20	narmasuperroam*	SuperFoam 120130 Heel	120 x 130 mm	3	24
•	PharmasuperFoam®	SuperFoam 220220 Sacral	220 x 220 mm	3	24

^(*) Nomenclatore Tariffario delle Protesi (DM 332/99) – Allegato 1 – Elenco 2

Avvertenze

Non utilizzare con agenti ossidanti come le soluzioni di ipoclorito o le soluzioni di perossido che possono pregiudicare la componente idrocellulare della medicazione.

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici. Classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040601 REP. N°336939/R

avas Al

Prodotto da: PHARM'APLAST SAE, AMRIA FREE ZONE, ALEXANDRIA, EGYPT Rappresentante Europeo: M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 2 di 2

6 3 MAG 2013

Pharmacoll®

Tan (Medice Marie Maria Medical) (edial)

399000000000	2-4012/27772	912KJE - 1	₹ <u>₹</u>		3.5.7 (3.4)
09.21.12.003	Pharmacoll®	Coll 100100	100x100 mm	10	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coll 100200	100x200 mm	5	24
09.21.12.005	Pharmacoll®	Coll 150150	150x150 mm	5	24
69.21.12.005	Pharmacol!®	Colf 200200	200x200 mm	5	24
09.21.12.003	Pharmacoll®	Coll 180165 concavo	180x165 mm	5	24
09.21.12.012	Pharmacoll®	Coll 220220 sacrale	220x220 mm	5	24

^(*) Nomenciatore Tarifforio delle Protesi (DM 332/99) - Allegato 1 - Elenco 2

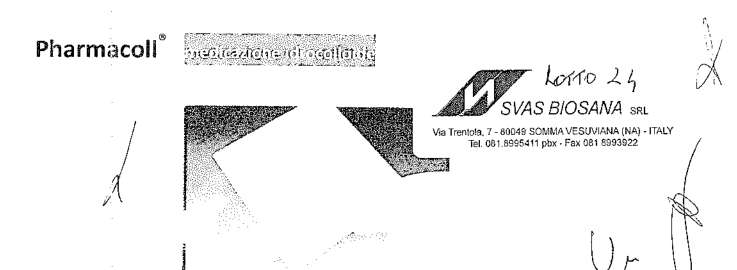
Avvertenze

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici, classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA SPA, via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040302 Rep. N. 341754/R



Pharmacoll® e una medicazione sterile a base di polimeri idrofili inseriti in una matrice adesiva ricoperta da un film di poliuretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano CARATTERISTICHE MATRICE:

- Elevato crosslinkaggio: copolimero di polisoprene; copolimero isobutilene soprene; polimero stirene isoprene stirene
- Elevato potere adesivante: resine idrocarboniche.
- Elevato grado di assorbimento: carbossimetile liulosa e carbossimetile liulosa sodica
- Elevata resistenza agli agenti esterni alteranti: antiossidanti fenolici

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato. Contemporaneamente, la matrice, per la proprietà intrinseca della carbossimetile ellulosa (CMC), a diretto contatto con la lesione, genera il lento assorbimento e l'addensamento degli essudati. Inoltre, la peculiare resistenza della CMC all'azione degli enzimi litici consente la permanenza in situ per un arco temporale di 72 ore, sufficienti a svolgere anche un'azione di sbrigliamento autolitico in caso di presenza di tessuto necrotico e/o slough.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido
- Gestione dell'essudato
- Sbrigliamento autolitico

Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante l'uropeo M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 1 di 3

Ole

Pharmacoll®



- · Barriera contro microorganismi e batteri
- · Matrice adesiva ipoallergenica
- Latex free
- Semi@rasparente
- Rimozione atraumatica
- Atossica e ipoallergenica
- Biocompatibile

TIPOLOGIE

Pharmacoll® medicazione senza bordo adesivo.

SPECIFICHE TECNICHE	Pharmacoll®	
Permanenza in situ	3 giorni	
Capacità di assorbimento	> 4000 g/m² nelle 24 ore	
Permeabilità	MVTR 100 g/m ²	
Biocompatibilità	Norma ISO 10993	
Sterilizzato	Raggi gamma	
Confezionamento	Blister singolo	
Validità	60 mesi	

THEALTH

Adatta per la cura di ferite umide, utilizzata per la cura di ferite ad essudazione leggera o moderata, bruciature di secondo grado, ulcere alla gamba, ulcere da pressione di I e II grado, ferite e abrasioni croniche a lenta guarigione.

(*) Rimuovere con attenzione e delicatezza per scollamento longitudinale affinche le parti sensibili della cute non siano esposte a traumi.

และเกาะอาสมา(จะมหาย)

Pharmacoll® non deve essere utilizzato: per ustioni di terzo grado; sui muscoli; ossa e tendini esposti; sulle ferite infette.

La non presenza di gelatina minimizza allergie e odori associati.

Il rivestimento in poliuretano semi-permeabile protegge la ferita da contaminazioni e batteri.

L'alta capacità di assorbimento di Pharmacoli® elimina essudazioni eccessive, profungando gli intervalli di cambio della medicazione.

Pharmacoll® accelera il processo di guarigione offrendo un ambiente ideale per la formazione di tessuti granulari.

La matrice adesiva è ipoallergenica.

La caratteristica di semitrasparenza di Pharmacoll[®] consente l'ispezione della ferita.

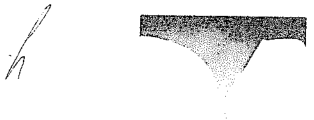
Latex Free

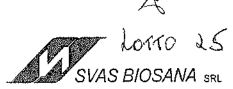
Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europeo M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK. Pagina 2 di 3

PharmaSuper-Foam®

higilizatione hi selituine di polititassino conforme.





Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. 081.8995411 pbx - Fax 081.8993922

Pharmasuperi poam® è una medicazione idrocellulare sterile, composta da una schiuma di poliuretano morbida, spessa, elastica e traspirante compresa tra due strati di supporto in film di poliuretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano

MATRICE: schiuma di poliuretano a celle aperte SUBSTRATO: film di poliuretano microforato



AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato.

Contemporaneamente, il tampone in schiuma di poliuretano esplica un azione di assorbimento, con progressione verticale, altamente drenante.

Il film di poliuretano microforato posto come substrato del cuscinetto in schiuma di poliuretano, ha una duplice funzione: selezionare l'essudato; rallentare la velocità di assorbimento in funzione del valore di traspirabilità (MVTR) del film di rivestimento.

Questo processo ottimizza la gestione degli essudati e consente la permanenza in situ fino a 7 giorni.

CARATTERISTICHE

- Produtione di un microclima caldo umido
- Il nucleo idrocellulare della medicazione assorbe liquidi attraverso la sua microstruttura
- PharmasuperFoam® è altamente conformabile alla superficie della lesione: conformata all'area sacrale; gomito e/o tallone; mano
- Gestione dell'essudato
- Barriera contro microorganismi e batteri
- Latex free
- Rimozione atraumatica
- Ipoalle genica
- Biocompatibile

SPECIFICHE TECNICHE	PharmaSuper-foam®	Standard
Permanenza in situ	7 giorni	
Capacità di assorbimento	0.66 g/cm² nelle 24 ore 0.66 g/cm² nelle 72 ore (*)	EDANA 10.1-72
Capacità di assorbimento sotto compressione 40mmHg	0.49 g/cm² nelle 24 ore	SMTL test method - TM-404
Permeabilità	MVTR 2200 g/m ²	BS-EN13726
Biocompatibilità	Norma ISO 10993	33 21123723
Sterilizzato	Ossido di Etilene (ETO)	
Confezionamento	Blister singolo	
Validità	60 mesi	

^(*) La cessione di vapore acqueo (MVTR) del film in PU, regola l'effetto drenante della schiuma mantenendo costante la capacità di assorbimento ed aumentando la concentrazione dell'essudato.

Prodotto da: PHARMAPLAST SAE, AMRIA FREE ZONE, ALEXANDRIA, EGYPT

Rappresentante Europeo: M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK.

Pagina 1 di 2

PharmaSuper-Foam ক্রিন্তারেশত্রাভাগের বাত্রাধার বাত্রাধার ক্রেন্ত ক্রেন্ত্রাক্রন্ত

Nella Maleki

Pharmasuper-Foam può essere utilizzato per ferite ed ulcere con essudati tra il moderato e forte:

- ulcere da pressione di Il stadio e III stadio superficiali;
- uicere di spessore parziale o totale del piede diabetico;
- ulcere da insufficienza venosa delle gambe;
- ulcere di spessore parziale o totale delle arterie;
- ustioni e abrasioni;
- ferite chirurgiche aperte;
- pelli lacrimanti;
- Per le ferite necrotiche può essere utilizzato in combinazione con PHARMAGEL® Amorphous.

anticolling and it

Pharmasuper-Foam non deve essere applicato su lesioni asciutte o tessuti necrotici.

Pharmasuper-Foam non deve essere utilizzato sulle ferite che raggiungono l'ossa e i muscoli.

र्यापार हान्

Il Poliuretano n schiuma fornisce un effetto ammortizzante ad elevata capacità di assorbimento. In questo modo provvede al mantenimento dell'ambiente umido e favorisce tutte le fasi di guarigione della ferita, granulazione ed epitelizzazione accelerandone quindi la guarigione.

- ✓ Lo strato esterno di film di poliuretano è altamente traspirante, permette l'evaporazione degli essudati dalla ferita assorbiti dalla schiuma, quindi le proprietà di assorbimento e di gestione dei fluidi della medicazione aumentano. Il film agisce, inoltre, da barriera antibatterica ed è impermeabile.
- ✓ La medicazione può essere lasciata in sito per un massimo di 7 giorni.
- ✓ Il substrato per la caratteristica del PU di non aderire ai tessuti essudanti, favorisce ed agevola la rimozione atraumatica.
- Latex Free

TODIGE FE	Paragrapho pro -	fraologicz (Perce	VISURA S	PZ/Box	BoySames
09.21.12.009	PharmasuperFoam®	SuperFoam 120130 Heel	120 x 130 mm	3	24
09.21.12.012	PharmasuperFoam®	SuperFoam 220220 Sacral	220 x 220 mm	3	24

^(*) Nomenclatore Taliffario delle Protesi (DM 332/99) - Allegato 1 - Elenco 2

Avvertenze

Non utilizzare con agenti ossidanti come le soluzioni di ipoclorito o le soluzioni di perossido che possono pregiudicare la componente idrocellulare della medicazione.

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici. Classe IIb.

Distribuito in Italia da SVAS BIOSANA S.p.A., via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040601

REP. N°336939/R

Pharmacoll® è una medicazione sterile a base di polimeri idrofili inseriti in una matrice adesiva ricoperta da un film di polipretano.

COMPOSIZIONE

RIVESTIMENTO: film di poliuretano CARATTERISTICHE MATRICE:

- Elevato crosslinkaggio: copolimero di polisoprene; copolimero isobutilene soprene; polimero stirene isoprene stirene
- Elevato potere adesivante: resine idrocarboniche.
- Elevato grado di assorbimento: carbossimetilcellulosa e carbossimetilcellulosa sodica
- Elevata resistenza agli agenti esterni alteranti: antiossidanti fenolici

AZIONE CLINICA

Il rivestimento in film di poliuretano favorisce la formazione di un microclima caldo umido a temperatura e pressione costante con carica batterica controllata.

L'ambiente così generato promuove l'angiogenesi e il numero di fibroplasti dermici, stimolando la produzione di tessuto di granulazione ed aumentando la quantità di collagene sintetizzato. Contemporaneamente, la matrice, per la proprietà intrinseca della carbossimetilcellulosa (CMC), a diretto contatto con la lesione, genera il lento assorbimento e l'addensamento degli essudati. Inoltre, la peculiare resistenza della CMC all'azione degli enzimi litici consente la permanenza in situ per un arco temporale di 72 ore, sufficienti a svolgere anche un'azione di sbrigliamento autolitico in caso di presenza di tessuto necrotico e/o siough.

CARATTERISTICHE

- Produzione di un microclima caldo umido
- Gestione dell'essudato
- Sbrigliamento autolitico

Prodotto: PHARMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europea M Devices Group Marlaborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK.

Pagina 1 di 3

- 3 MAG. 2013

STATE OF THE CHARLES C

Pharmacoll कार्याल्यकार किल्लाहरू

- Barriera contro microorganismi e batteri
- Matrice adesiva ipoallergenica
- Lates: free
- Semitrasparente
- Rimozione atraumatica
- Atossica e ipoallergenica
- Biocompatibile

TIPOLOGIE

Pharmacoll® medicazione senza bordo adesivo.

SPECIFICHE TECNICHE	Pharmacoil®	
Permanenza in situ	3 giorni	
Capacità di assorbimento	> 4000 g/m² nelle 24 ore	
Permeabilità	MVTR 100 g/m ²	
Biocompatibilità	Norma ISO 10993	
Sterilizzato	Raggi gamma	
Confezionamento	Blister singolo	
Validità	60 mesi	

1/2 1/2 7/10[1]

Adatta per la cura di ferite umide, utilizzata per la cura di ferite ad essudazione leggera o moderata, bruciature di secondo grado, ulcere alla gamba, ulcere da pressione di I e II grado, ferite e abrasioni croniche a lenta guarigione.

(*) Rimuovere con attenzione e delicatezza per scollamento longitudinale affinche le parti sensibili della cute non siano esposte a traumi.

Pharmacoli[®] non deve essere utilizzato: per ustioni di terzo grado; sui muscoli; ossa e tendini esposti; sulle ferite infette.

La non presenza di gelatina minimizza allergie e odori associati.

Il rivestimento in poliuretano semi-permeabile protegge la ferita da contaminazioni e batteri.

L'alta capacità di assorbimento di Pharmacoll® elimina essudazioni eccessive, prolungando gli intervalli di cambio della medicazione.

Pharmacoll[®] accelera il processo di guarigione offrendo un ambiente ideale per la formazione di tessuti granulari.

La matrice adesiva è ipoallergenica.

La caratteristica di semitrasparenza di Pharmacoll® consente l'ispezione della ferita.

Latex Free

Prodotto: PHARIMAPLAST AMRIA FREE ZONE ALEXANDRIA EGYPT

Rappresentante Europeo M Devices Group Marloborough house, Riding street Southport PR8.1 EW, UK.

Pagina 2 di 3

SNAS (RANDA) A GA. LI ALLOND A VANCORA. TANTO DOMESTICA EW, UK.

suplet \$10).	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	- 19 at	3/15/1/37	177/1379	55975 en oue 1
09.21.12.003	Pharmacoll®	Coll 100100	100x100 mm	10	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coll 100200	100x200 mm	5	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coll 150150	150x150 mm	5	24
09.21.12.006	Pharmacoll®	Coll 200200	200x200 mm	5	24
09.21.12.009	Pharmacoll®	Coll 180165 concavo	180x165 mm	5	24
09.21.12.012	Pharmacoll*	Coll 220220 sacrale	220x220 mm	5	24

^(*) Nomenclatore Tariffario delle Protesi (DM 332/99) - Allegato 1 - Elenco 2

Avvertenze

Le caratteristiche tecniche del dispositivo restano inalterate per tutta la vita utile del prodotto se le informazioni di stoccaggio presenti sulla etichetta vengono accuratamente eseguite. Conservare a temperatura ambiente e lontano da fonti di calore.

Prodotto conforme ai requisiti previsti dalla Direttiva 93/42/CEE e successive integrazioni concernente i dispositivi medici, classe IIb.

Distribuito in talia da SVAS BIOSANA SPA, via Trentola n. 7, 80049 Somma Vesuviana (NA) tel. 081 8995411.

CND M04040302

Rep. N. 341754/R

1

Via Trentola, 7 - 80049 SOMMA VESUVIANA (NA) - ITALY Tel. C81.8995411 pax - Fax 081 8993922

SCHEDA INFORMATIVA PRODOTTO

PRODOTTO CATETERE A PALLONCINO IN SILICONE PURO CON SCANALATURE LONGITUDINALI

CARATTERISTICHE

Materie prime:

realizzato in silicone puro.

Punte:

ben arrotondate, resistenti alle piegature, assicurano un facile inserimento.

Occhielli:

grandi e lisci, posti uno di fronte all'altro, minimizzano le occlusioni e consentono il massimo drenaggio.

Vie:

2 vie.

Lunghezza:

pediatrico: 315 mm.; adulto: 410 mm.

Dimensioni (Charrière CH): pediatrico: CH 10; adulto: da CH 12 a CH 24.

Palloncino:

3-5 ml. per i cateteri pediatrici, 5-10 ml. per gli altri cateteri. Il ns. processo di fabbricazione garantisce al palloncino una forza eccezionale, simmetrica ed elasticità tale da assicurare un corretto gonfiamento e sgonfiamento.

Asta del catetere:

il silicone trasparente di qualità superiore consente di visualizzare il flusso di drenaggio e, tramite la punta radiopaca, di verificare l'esatto posizionamento

E' provvista di <u>scanalature longitudinali</u> che riducono la superficie di contatto tra la parete uretrale ed il catetere, favorendo il deflusso verso l'esterno delle secrezioni uretrali.

Tali caratteristiche permettono di evitare il ristagno uretrale di liquidi, potenziali fonti di colture batteriche, e quindi l'eliminazione di infiammazioni uretrali.

Le scanalature longitudinali favoriscono inoltre l'introduzione del catetere grazie al minor attrito con la parete uretrale con conseguente riduzione dei traumi uretrali. Facilitano altresi l'assorbimento di eventuali sostanze medicamentose applicate sulla

lunghezza del catetere.

Congiunzione a Y:

spessa e rinforzata, impedisce contrazioni e torsioni.

Imbute:

trasparente, consente l'esame visivo dello scarico offrendo un collegamento sicuro alla sacca di

drenaggio.

Valvota di gonfiaggio:

realizzata in plastica dura di alta qualità, viene fissata tramite un anello di bloccaggio che assicura un affidabile gonfiaggio e sgonfiaggio del palloncino

ed impedisce eventuali perdite.

Imbalio:

ogni catetere è sigillato individualmente in un fodero interno e chiuso in un sacchetto con peel per facilitare un corretto trasferimento asettico ed

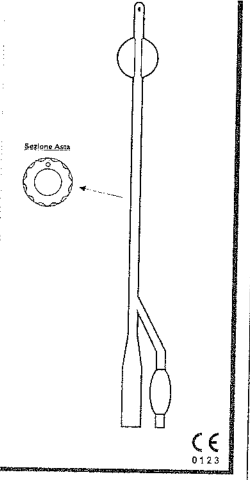
offre il più alto livello di garanzia di sterilità.

Sterilizzazione:

effettuata con miscela di ETO + CO2

Marchio Commerciale:

Securdrain







Avvertenze per l'utilizzo:

Il tempo massimo consigliato di permanenza del dispositivo all'interno del corpo del paziente è di 42 giorni.

Leggere attentamente il foglietto illustrativo.

CND: U010201

REPERTORIO: 82280/R

NOMENCLATORE: 09.24.03.003

CODICE	DESCRIZIONE	PEZZI PER ASTUCCIO	PEZZI PER CARTONE	
11501392101	pediatrico, 2 vie, 31.5 cm, CH 10, palioncino 3-5 ml, sterile, con scanalature longitudinali	10	100	
11501392:21/ 11501392241	adulto, 2 v.e, 41 cm, da CH 12 a CH 24, palloncino 5/10 ml, sterile, con scanalature longitudinali	10	100	

Data 14/02/2013

C.D.A.

- 7 MAG. 2013

Æ S

SCHEDA TECNICA

COD. FC 14..

Pag. 1/1

Rev. 8 del 14.07.08

"ninazione del prodotto:

CATETERE FEMMINILE

odice identificazione prodotto:

FC14XX (le x finali identificano il diametro esterno in charrier).

caratteristiche del prodotto:

- monouso, sterile

- lunghezza cm. 23

disponibili nelle misure: ch. 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18
punta chiusa ed atraumatica con 2 fori laterali
estremità prossimale conica (codice colore)

- consistenza del PVC: A80 shore

- lunghezza utile 20cm.

- disponibili anche in buste da 30 pezzi (COD. FC14./30). Completi di fustella e codice a barre

EAN-13 per identificazione del prodotto come da nomenclatore tariffario.

produttore:

PENNINE HEALTHCARE LIMITED

City Gate, London Road, Derby DE24 8WY - U.K.

Certificato CE:

046A

INFORMAZIONI RELATIVE AL PRODOTTO

Materiale:

PVC medical grade - Durante l'incenerimento le eventuali sostanze tossiche rilasciate (es. acido cloridrico) non hanno un significativo impatto sull'ambiente perché usualmente eliminate dai moderni impianti di incenerimento ad alte temperature. Non contiene lattice.

Sterilizzazione:

Ossido di Etilene (a norme BS equivalenti alle norme italiane della F.U.IX).

La sterilità dei prodotti ha una durata di 5 anni dalla data di produzione (riscontrabile dal numero di lotto riportato su ogni singolo pezzo), purché in confezione originale ed integra e

conservata come sotto riportato.

Confezione:

Singola, carta medicale e scatola di cartone da 1000 pz. difacile identificazione e stoccaggio. Ogni singolo prodotto è contraddistinto da un numero di lotto che identifica la data di

produzione e la scadenza, oltre al metodo di sterilizzazione usato.

Stabilità nel tempo:

Non è richiesta particolare attenzione per lo stoccaggio dei prodotti; basta lasciare il materiale in locali con temperatura ed umidità ambiente. Per la protezione da fonti luminose è sufficiente conservare il prodotto nella sua confezione originale (busta carta medicale e scatola di cartone).

Atossicità dei componenti:

Tutti gli eventuali coloranti usati sono rigorosamente atossici (Cadmium free).

Destinazione d' uso:

Per il drenaggio vescicale ad intermittenza- urologia, riabilitazione.

<u>INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PRODUZIONE</u>

Norme di buona fabbricazione:

Per tutti i prodotti Pennine sono previste fasi produttive che rispettano scrupolosamente gli standard imposti da:

* GMP (Good Manufacturing Practice)

* ISO 9001

* EN 46001

Tutti i prodotti Pennine sono fabbricati in un moderno stabilimento attrezzato di camera bianca, progettati in stretta collaborazione con il Dipartimento Sanità e Sicurezza Sociale del Governo Inglese.

Tutti i materiali in entrata sono testati ed accettati dai Tecnici del Reparto Controllo e Qualità affinché la qualità accertata sia in linea con le specifiche prima ancora di entrare nel processo produttivo.

Pennine è registrata presso il Ministero della Sanità Inglese (nr. RO166) e presso la F D A, massima autorità americana in materia sanitaria.

MARCHIO "CE":

Dispositivo medico con marchio "CE". Classe di appartenenza : I sterile.

CODICE GMDN: CODICE CND: 36125 U01010502 24484/R

LPHESTAL DEL

Repertorio nr.:

SCHEDA TECNICA

COD. NC 12.. - NC12../30

Pag. 1/1

Rev. 10 del 20.07.09

denominazione del prodotto:

CATETERE NELATON per uso maschile

codice identificazione prodotto:

NC12XX (le x finali identificano il diametro esterno in charrier).

caratteristiche del prodotto:

- monouso, sterile

lunghezza cm. 38

- disponibili nelle misure: ch 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24

- punta chiusa ed atraumatica con 2 fori laterali - estremità prossimale conica (codice colore)

- consistenza del PVC: A80 shore

- lunghezza utile 35cm.

- disponibili anche in buste da 30 pezzi (COD. NC12./30). Completi di fustella e codice a

barre EAN-13 per identificazione del prodotto come da nomenclatore tariffario.

produttore:

PENNINE HEALTHCARE LIMITED

City Gate, London Road, Derby DE24 8WY - U.K.

Certificato CE:

046A

<u>INFORMAZIONI RELATIVE AL PRODOTTO</u>

Materiale:

PVC medical grade - Durante l'incenerimento le eventuali sostanze tossiche rilasciate (es. acido cloridrico) non hanno un significativo impatto sull'ambiente perché usualmente eliminate

dai moderni impianti di incenerimento ad alte temperature. Non contiene lattice.

Sterilizzazione:

Ossido di Etilene (a norme BS equivalenti alle norme italiane della F.U.IX).

La sterilità dei prodotti ha una durata di 5 anni dalla data di produzione (riscontrabile dal numero di lotto riportato su ogni singolo pezzo), purché in confezione originale ed integra e

conservata come sotto riportato.

Confezione:

Singola, carta medicale e scatola di cartone da 500 pz. (da COD. NC1206 a COD. NC1218) e

da 400 pz. (da COD, NC1220 a COD, NC1224) di facile identificazione e stoccaggio.

Ogni singolo prodotto è contraddistinto da un numero di lotto che identifica la data di

produzione e la scadenza, oltre al metodo di sterilizzazione usato.

Stabilità nel tempo:

Non è richiesta particolare attenzione per lo stoccaggio dei prodotti; basta lasciare il materiale in locali con temperatura ed umidità ambiente. Per la protezione da fonti luminose è sufficiente conservare il prodotto nella sua confezione originale (busta carta medicale e scatola di

cartone).

Atossicità dei componenti:

Tutti gli eventuali coloranti usati sono rigorosamente atossici (Cadmium free).

Destinazione d' uso:

Per il drenaggio vescicale ad intermittenza- urologia, riabilitazione.

INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PRODUZIONE

Norme di buona fabbricazione:

Per tutti i prodotti Pennine sono previste fasi produttive che rispettano scrupolosamente gli standard imposti da:

* GMP (Good Manufacturing Practice)

* ISO 9001

* EN 46001

Tutti i prodotti Pennine sono fabbricati in un moderno stabilimento attrezzato di camera bianca, progettati in stretta collaborazione con il Dipartimento Sanità e Sicurezza Sociale del

Tutti i materiali in entrata sono testati ed accettati dai Tecnici del Reparto Controllo e Qualità affinché la qualità accertata sia in linea con le specifiche prima ancora di entrare nel processo produttivo.

Pennine è registrata presso il Ministero della Sanità Inglese (nr. RO166) e presso la F D A, massima autorità americana in materia sanitaria.

<u>MARCHIO "CE"</u>

Dispositivo medico con marchio "CE". Classe di appartenenza: I sterile.

<u>CODICE GMDN:</u> CODICE CND:

36125

U01010502 -- Repertorio nr. 24617/R

DIENIME SCHEDA TECNICA Pag. 1/1
Rev. 7 del 14.07.08

denominazione del prodotto:

CATETERE NELATON PRE-LUBE FEMMINILE

(totalmente prelubrificato)

codice identificazione prodotto:

FC16XX (le x finali identificano il diametro esterno in charrier).

caratteristiche del prodotto:

- monouso, sterile

- catetere Nelaton standard lunghezza cm. 23

- punta chiusa con 2 fori laterali prelubrificata, protetta dalla busta di politene con facile

apertura a strappo.

- sistema di prelubrificazione costituito da un contenitore in pvc scorrevole (contenente gel lubrificante) che si sposta lungo tutto il percorso spalmando uniformemente tutto il catetere.

- doppia busta di politene per un'operazione totalmente asettica.

- disponibili nelle misure: ch 8, 10, 12, 14, 16

- consistenza del PVC: A80 shore

produttore:

ŧ,

PENNINE HEALTHCARE LIMITED

City Gate, London Road, Derby DE24 8WY - U.K.

Certificato CE:

046A

<u>INFORMAZIONI RFLATIVE AL PRODOTTO</u>

Materiale: PVC medical grade - Durante l'incenerimento le eventuali sostanze tossiche rilasciate (es.

acido cloridrico) non hanno un significativo impatto sull'ambiente perché usualmente eliminate

dai moderni impianti di incenerimento ad alte temperature. Non contiene lattice.

Sterilizzazione:

Raggi Gamma (a norme BS equivalenti alle norme italiane della F.U.IX).

La sterilità dei prodotti ha una durata di 5 anni dalla data di produzione (riscontrabile dal numero di lotto riportato su ogni singolo pezzo), purché in confezione originale ed integra e

conservata come sotto riportato.

Confezione:

Singola (carta medicale + busta politene) in busta esterna di politene da 30 pz.

Ogni singolo prodotto è contraddistinto da un numero di lotto che identifica la data di

produzione e la scadenza, oltre al metodo di sterilizzazione usato.

Stabilità nel tempo:

Non è richiesta particolare attenzione per lo stoccaggio dei prodotti; basta lasciare il materiale in locali con temperatura ed umidità ambiente. Per la protezione da fonti luminose è sufficiente conservare il prodotto nella sua confezione originale (busta carta medicale e scatola di

cartone).

Atossicità dei componenti:

Tutti gli eventuali coloranti usati sono rigorosamente atossici (Cadmium free).

Destinazione d' uso:

Per il drenaggio vescicale ad intermittenza- urologia, riabilitazione.

<u>INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PRODUZIONE</u>

Norme di buona fabbricazione:

Per tutti i prodotti Pennine sono previste fasi produttive che rispettano scrupolosamente gli

standard imposti da:

* GMP (Good Manufacturing Practice)

* ISO 9001

* EN 46001

Tutti i prodotti Pennine sono fabbricati in un moderno stabilimento attrezzato di camera bianca, progettati in stretta collaborazione con il Dipartimento Sanità e Sicurezza Sociale del

Governo Inglese.

Tutti i materiali in entrata sono testati ed accettati dai Tecnici del Reparto Controllo e Qualità affinché la qualità accertata sia in linea con le specifiche prima ancora di entrare nel processo

produttivo.

Pennine è registrata presso il Ministero della Sanità Inglese (nr. RO166) e presso la F D A,

massima autorità americana in materia sanitaria.

MARCHIO "CE":

Dispositivo medico con marchio "CE". Classe di appartenenza : I sterile.

CODICE GMDN: CODICE CND:

36125

U01010501

Repertorio nr.: 24477/R

SVAS OF THE SAME O

DIEMME

SCHEDA TECNICA

COD, NC 16..

Pag. 1/1

Rev. 8 del 14.07.08

lenominazione del prodotto:

CATETERE NELATON PRE-LUBE

(totalmente prelubrificato)

codice identificazione prodotto:

NC16XX (le x finali identificano il diametro esterno in charrier).

caratteristiche del prodotto:

- monouso, sterile

- catetere Nelaton standard lunghezza cm. 43

- punta chiusa con 2 fori laterali prelubrificata, protetta dalla busta di politene con

facile apertura a strappo.

- sistema di prelubrificazione costituito da un contenitore in pvc scorrevole (contenente gel lubrificante) che si sposta lungo tutto il percorso spalmando uniformemente tutto il catetere.

- doppia busta di politene per un'operazione totalmente asettica.

- disponibili nelle misure: ch 8, 10, 12, 14, 16

- consistenza del PVC: A80 shore

produttore.

PENNINE HEALTHCARE LIMITED

City Gate, London Road, Derby DE24 8WY - U.K.

Certificato CE:

046A

<u>INFORMAZIONI RELATIVE AL PRODOTTO</u>

Materiale:

PVC medical grade - Durante l'incenerimento le eventuali sostanze tossiche rilasciate (es. acido cloridrico) non hanno un significativo impatto sull'ambiente perché usualmente eliminate

dai moderni impianti di incenerimento ad alte temperature. Non contiene lattice.

Sterilizzazione:

Raggi Gamma (a norme BS equivalenti alle norme italiane della F.U.IX).

La sterilità dei prodotti ha una durata di 5 anni dalla data di produzione (riscontrabile dal numero di lotto riportato su ogni singolo pezzo), purché in confezione originale ed integra e

conservata come sotto riportato.

Confezione:

Singola (carta medicale + busta politene) in busta esterna di politene da 30 pz.

Ogni singolo prodotto è contraddistinto da un numero di lotto che identifica la data di

produzione e la scadenza, oltre al metodo di sterilizzazione usato.

Stabilità nel tempo:

Non è richiesta particolare attenzione per lo stoccaggio dei prodotti; basta lasciare il materiale in locali con temperatura ed umidità ambiente. Per la protezione da fonti luminose è sufficiente conservare il prodotto nella sua confezione originale (busta carta medicale e scatola di

cartone).

Atossicità dei componenti:

Tutti gli eventuali coloranti usati sono rigorosamente atossici (Cadmium free).

Destinazione d' uso:

Per il drenaggio vescicale ad intermittenza- urologia, riabilitazione.

INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PRODUZIONE

Norme di buona fabbricazione:

Per tutti i prodotti Pennine sono previste fasi produttive che rispettano scrupolosamente gli standard imposti da:

* GMP (Good Manufacturing Practice)

* ISO 9001

* EN 46001

Tutti i prodotti Pennine sono fabbricati in un moderno stabilimento attrezzato di camera bianca, progettati in stretta collaborazione con il Dipartimento Sanità e Sicurezza Sociale del

Governo Inglese.

Tutti i materiali in entrata sono testati ed accettati dai Tecnici del Reparto Controllo e Qualità affinché la qualità accertata sia in linea con le specifiche prima ancora di entrare nel processo

Pennine è registrata presso il Ministero della Sanità Inglese (nr. RO166) e presso la F D A,

massima autorità americana in materia sanitaria.

MARCHIO "CE":

Dispositivo medico con marchio "CE". Classe di appartenenza : I sterile.

CODICE GMDN: CODICE CND: Repertorio nr.:

36125 U01010501 24597/R

DIEMME

SCHEDA TECNICA

COD. NC 16./BG

Pag. 1/1

Rev. 8 del 14.07.08

denominazione del predotto:

CATETERE NELATON PRE-LUBE CON SACCA

(totalmente prelubrificato)

codice identificazione prodotto:

NC16XX/BG (le x finali identificano il diametro esterno in charrier).

caratteristiche del procotto:

- monouso, sterile

- catetere Nelaton standard lunghezza cm. 43

- punta chiusa con 2 fori laterali prelubrificata, protetta dalla busta di politene con

facile apertura a strappo.

- sistema di prelubrificazione costituito da un contenitore in pvc scorrevole (contenente gel lubrificante) che si sposta lungo tutto il percorso spalmando uniformemente tutto il catetere.

doppia busta di politene per un'operazione totalmente asettica.
catetere preinserito in una sacca graduata monouso da 1 lt.

- disponibili nelle misure: ch 8, 10, 12, 14, 16

- consistenza del PVC: A80 shore

produttore:

PENNINE HEALTHCARE LIMITED

City Gate, London Road, Derby DE24 8WY - U.K.

Certificato CE:

046A

INFORMAZIONI RELATIVE AL PRODOTTO

Materiale:

PVC medical grade - Durante l'incenerimento le eventuali sostanze tossiche rilasciate (es. acido cloridrico) non hanno un significativo impatto sull'ambiente perché usualmente eliminate dai moderni impianti di incenerimento ad alte temperature. Non contiene lattice.

Sterilizzazione:

Raggi Gamma (a norme BS equivalenti alle norme italiane della F.U.IX).

La sterilità dei produtti ha una durata di 5 anni dalla data di produzione (riscontrabile dal numero di lotto riportato su ogni singolo pezzo), purché in confezione originale ed integra e

conservata come sotto riportato.

Confezione:

Singola, in doppia busta (carta medicale + busta politene) e busta esterna da 30pz

Ogni singolo prodotto è contraddistinto da un numero di lotto che identifica la data di

produzione e la scadenza, oltre al metodo di sterilizzazione usato.

Stabilità nel tempo:

Non è richiesta particolare attenzione per lo stoccaggio dei prodotti; basta lasciare il materiale in locali con temperatura ed umidità ambiente. Per la protezione da fonti luminose è sufficiente conservare il prodotto nella sua confezione originale (busta carta medicale e scatola di cartone).

Atossicità dei componenti:

Tutti gli eventuali coloranti usati sono rigorosamente atossici (Cadmium free).

Destinazione d' uso:

Per il drenaggio vescicale ad intermittenza- urologia, riabilitazione.

<u>INFORMAZIONI RELATIVE ALLA PRODUZIONE</u>

Norme di buona fabbricazione:

Per tutti i prodotti Pennine sono previste fasi produttive che rispettano scrupolosamente gli standard imposti da:

- * GMP (Good Manufacturing Practice)
- * ISO 9001
- * EN 46001

Tutti i prodotti Pennine sono fabbricati in un moderno stabilimento attrezzato di camera bianca, progettati in stretta collaborazione con il Dipartimento Sanità e Sicurezza Sociale del Governo Inglese.

Tutti i materiali in entrata sono testati ed accettati dai Tecnici del Reparto Controllo e Qualità affinché la qualità accertata sia in linea con le specifiche prima ancora di entrare nel processo produttivo.

Pennine è registrata presso il Ministero della Sanità Inglese (nr. RO166) e presso la F D A, massima autorità americana in materia sanitaria.

MARCHIO "CE":

Dispositivo medico con marchio "CE". Classe di appartenenza : I sterile.

CODICE GMDN: CODICE CND: 36125

U01010501 - Progr. di sistema DM 24602

SVAS 20124AA SULLA Seda Legalo Na M. Perkis, 34 Seda Amm. Wa Tendok, Jode Amm. Wa Tendok, Jode Soluhi Vesuurinka (NK) Cod. Firot. 947 20 00 0 9 5 0 R 1981. 0 13 6 4 9 0 1 5 1

	l samming	
Maistan del Zemondible D. B. 14, 62 con con del Marine C. 14, 62 con con del MATINO C. 17	# 展記	(3) (1) (1) (1) (1) (1) (2) (3) (4) (5) (5) (5) (5) (5) (5) (5) (5) (5) (5

							III W J.	
Lotto	CAE	Descrizione prodotto	Codice ISO	Fabbisogno Triennale	Prezzo unitario a base d'asta	Prezzo unitario afferto (in cifre)	Prezzo unitario offerto (in lettere)	Totale (fabbisogno x prezzo unitaria afferto)
		Secca a fondo chiuso con fittro, barriera autopartante o arella protettiva e supporto adesivo micropareso iponilegamina, ces, e es esperio esp	91804003					
	5029992086	TNT can a senza cintura. UNI EN ISO 8670-2		3.762.825	1,6			1
ч	503013243D	Sacca a fondo aperto con a senza filtro, barriera protettiva autoportante a anello protettiva e supparto adesivo microporoso ipoallergenico, con o senza rivestimento antifraspirante in TMT con o senza cintaro (1). UNI EN 8670	91804006	763.794	8,1			
æ	5030149245	Sacca a fondo aperto o chiuso can a senza filtro, barriera protettiva integrale par stoni introflessi, con o senza rivestimento in TNT (2). UNE EN ISO 8670-2	91804009	150.015	4,1			
4	5030167120	Placca con flangia, barriera protettiva autoportante a anello protettiva e supporta adesivo meroparoso ipoallergenico, con o senza cintura di sicurezza. (3) Pr EN 12182	91805003	1.503.390	2,5			,
25	5030185FF6	Pkaca con flangia, barriera protettiva autoportonte a convessità integrale per stomi introflessi. (2) Pr EN 12182	91805006	162.468	5,2			
va	5030201D2B	Secca a fendo chuso con flangia con o senza filtro, con o senza dispositivo di sicurezza, con o senza rivestimento antiospircnte in TNT, UNI EN ISO 8670-2	91805009	3.746.715	6'0			
۲	5030220009	Secca a fando aperta con flangia, con a senza filtro, con o senza dispositivo di sicurezza, con o senza rivestimento antiaspirante in TNT. UNI EN ISO 8670-2	91805012	1.573.635	ı			
òС	50302326C2	Sacce can barriera autoportante o anello protettiva e supporto adesivo microporosa iposllergenica, con dispositivo antireflusso e sistema di scarica roccordabile a roccoglitore da gamba o da letto, UNI EN ISO 8670-2	91807003	599.049	3,25			
66	5030243FD3	sacca con barriera protettiva autoportante, a convessità integrale per stomi intraflessi, con dispositivo antireflusso e sistema di scarico raccordobile a raccoglitore da gamba a d aletto, UNI EN ISO 8669-2	91807006	33.750	6'8			
10	50302548E9	Placca con flangia, barriera protettiva autoportante o aneilo protettivo e supporto adesiva microporoso ipoallergenico, con o senzo cintura di sicurezza.	91808003	117.765	2,35.			
11	5030269548	Placca con flangia, barnera protettiva autoportante a convessità integrale per stomi introflessi.	91808006	11.655	5,5			
11	5030279089	Socca di raccolta con flangia con o senza dispositivo di sicurezza, can dispositivo antireflusso e sistema di scarico raccordabile a raccoglitore da gamba o da letto, (Standard 15.0 R649)	91808009	1.303.080	ស ស			,



82 - Scheda Offerta Economica - Accordo Quadro per la fornitura di dispositivi per stomie, dispositivi per

incontinenza a raccolta e medicazioni da piaghe da decubito

Pagina 1

STANS BILLIAN II. PRESIDEN CILLIAN

-	50304	50304	5030	50304	5030:	
	5030437FEB	50304277AD	5030417F6A	5030400167	503038335F	
	Mini Sacchetto pest-irrigazione con barriera autoportante, filtro incorporato e lato interno in TNT assorbente. (Standard 8670)	Sacca a fando chiuso con filtro, anello protettiva e supparto adesivo microporaso ipodlergenico o berriera autoportante, con a sena rivestimento antiaspurante in TNT, con a senza cintura. (Standard 8670)	Sacca di scarico trasparente a fondo aperto per irrigazione con barriera outoportante o adesivo o flangia. (standard Liv. 1)	Irrigatare semplice composto da: borsa graduata per l'acqua, cona e cannula, sistema di regolazione con o senza visualazzazione del flusso. (Standard Liv. 1) (Alternativo al cod 09.18.24.003)	Set di irrigazione composto da: borsa graduata per l'acqua, cono anatomica e cannula, sistema di regolazione del flusso con o senza visualizzazione, una cintura con o senza placche e sacca di scariao, (Standard Liv. 1)	
	91824015	91824012	91824009	91824004	91824003	
	44.754	9.345	185.055	1.353	2.253	
	1,15	0,88	86'0	17,2	33,2	A THE LEAST CONTROL OF THE SECOND CONTROL OF
	:				6 6 6	9749 2 3
	:					
		:				

.]							
110.135		0,23	524.454	92406006	Cateteze tipo Nelaton, monouso, in PVC ipoallengenico, frusparente, a varie lunghezze e diametro, in confezione singola sterile. (UNI EN 1616). Per uomo	503057844A	13
96.086	€ 0,21 zeroeuro/ventuno	0,23	457.551	92405003	Catetere tipo Nelaton, monouso, in PVC, ipodilergenico, trasparente, a varie lunghezzo e diametro, in confezione singola sterile. (UNI EN 1616). Per donna e bambino.	\$03057302B	28
3.790.397	€ 8,50 ottoeuro/cinquente	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	445,929	92403003	Caretere a permanenza tipo Foley a palionano in puro silicone 100%, trasparente a 2 vie con scanolature longitudinali, con Imbuto a valvola speciale. (UNI EN 1616)	5030561642	27
		3,8	26.943	92118003	Pasta gel (100 g) o idrogel (50 g) etta ad assorbire l'essudato, prescrivibile esclusivamente in associazione con altri ausili di cui al codice 09.21.12	5030531D7E	36
162.070	€ 7,70 setteuro/settenta	8,2	21.048	92112012		503052046D	ß
74.966	€ 3,05 treuro/zerocinque	3,31	24.579	92112009	Bendaggio fiessibile outoadesiva idroattivo o gelificante, in confezione singola starile: formate zagonata con una superficie totale fiessibile idroattiva non inferiore a 60cm?	503050580B	22
242.456	€ 6,45 seieuro/quarantacinque	ō,'&	37.590	92112006	Bendaggio flessibile autoadesivo, idroattivo o galificante, in confezione singola sterile: formato con una superficie totele flessibile idroattivo di cm. 20X20	5030494EF5	23
525,570	€ 1,70 uneuro/settanta	<u>1</u>	309.159	92112003		503048685D	22
•		9.	76.620	91830006		503047601F	21
		6	100.479	91830003	L	50304678AF	20
		4,4	1.287	91824101	Cono anatomico e cannula da irrigazione.	5030456F99	150
•		2,25	18,420	91824018	Sistema dispasitivo di chiusuro ad 1 pezzo, costituito da un tappo autopartante ad espansione con o senza barriara autoportante e/o filtro incarporoto. (Standard ISO Liv. 1)	503044675B	<u>11</u>
•		1,15	44.754	91824015	Mini sacchetto pest-irrigazione con barriera autoportante, filtro incorparato e lato interno in TNT assorbente. Standard 86.7(2)	5030437FEB	17
		0,88	9.345	91824012		50304277AD	16
		86'0	185.055	91824009		5030417F6A	15
1		17,2	1.353	91824004		5030400167	14
,		2.253 33,2	2.253	91824003		503038335F	13
		の 中 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					

5030584930

ä

5030591F01

3

€ 1,55]uneuro/cinquantacinque € 1,55 uneuro/cinquantacinque € 3,96 treuro/novantasei SVAS BIOSANA S.p.A.
Sade Lagale Via IA. Perilio, 33
eGGA S. GUUSEPPE VIS.N.O. (NA)
Seda Anna: Via Teolion, 7
SCOS SOMMAY VESUVIANA (NY)
SCOS SOMMAY VESUVIANA (NY)
CAL Fleat, 24 7 2 0 6 3 0 8 3 3 2 NA. 1,51 1,51 1,6 1,6 28 0,87 48.915 112.200 1.703.973 2.924.643 72.708 4.806 278.967 1,428,417 92406009 92405010 92406012 92406015 92406018 92409003 92406011 92118006 sintetico a silicone, can foro centrale e fari di drenaggio, due singola sterile (UNI EN 1616) Per donna e bambino oltre i 6 paollengenico, trasparente, non necessitante dell'uso del gel Spray lubrificante al silicone per cataterismo. (pr EN 12182) Sacca di raccolta per unina da gamba, impermeabile, con tubi olucce per il blaccaggio del disco di fissaggio. (pr EN 12182) rpoatlezgenica, autocallante a con striscia biadesiva. (Pr EN lubrificante, integrato in una sacca graduata, in confezione von necessitante dell'uso di gel lubrificante, in confezione non necessitante dell'uso di gel lubrificante, in confezione non necessitante dell'uso di gel lubriticante, in confezione non necessitante dell'uso di gel lubrificante, in confezione ipoallergenico, trasparente, a varie lunghezze e diametro, ipoallergenico, trasparente, a varie lunghezze e diametro, ppollergenico, traspovente, a varie lunghezze e diametro, ipoallergenico, trasparente, a varie lunghezze e diametro. singola sterile. (UNI EN 1616) Per bambino fina a 6 anni singola sterile (UNI EN 1616) Per neonati fino a Lanno. Catetere/tutore per uneterocutoneostomic in materiale Catetere moneuso, autolubrificante, in materiale Catetere (condom) in gomina naturale a sintetica, Catetere monouso, autolubrificante, in materiale Catetere monauso, autolubrificante, in materiale arelere monouso, aginaporiticane, in materiale Catetere monouso, autolubrificente, in materiale singola sterile (UNI EN 1616) Per Loma singola sterite (UNI EN 1616) 12182)

50306038EA

33

5030611F82

33

5030615203

ĕ

50306217C5 5030631008

36

æ

2.641,158

4.533.197

1.104.709

IL PRESIDENTE DEL C.d.A.

0,2

12,566,475

92707003

Sacca di roccolto per urina da letto, impermeabile, con tubo di raccordo, morsetto di chiusura ed indicazione del volume 652,206

92707006

di raccordo, morsetto di chiusura ed indicazione del volume

prestampato. (UNI EE ISO 8669-2) Tipo rutilizzabile,

SOMMA VESUVIANA LI' 03.05.2013

503067110A

41

Sacca di raccolta per urina da letta, impermeabile, con tubo

prestampato. (UNI EE ISO 8669-2) Tipa manauso.

S030666CE6

6

62.046

92704006

sistema antisciabordio, con o senza rivestimento in TNT, con

senza sistema antitorsione. (UNI EE ISO 8669-2). Tipa

rwtifizzabile.

50306618C7

93

Sacca di raccolte per urina da gamba, impermeabile, con tubo

de raccordo, rubinetto di scarico e valvola antireflussa, con

0,32

1.501.290

92704003

sistema antisciabondio, con o senza rivestimento in TNT, con

senza sistema antitorsiane. (UNI EE ISO 8669-2). Tipo

MORNIES.

5030649EDE

38

di raccondo, rubinetto di scarica e valvola antireflusso, con

5030640773

33

SALE BIOS IL FRESIDE

Pagina 3



DETERMINAZIONE n. 85 del 17 settembre 2013

Oggetto: Procedura aperta per la conclusione di un accordo quadro con più operatori economici per la fornitura di dispositivi per stomie, dispositivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito – parziale annullamento e nuova aggiudicazione.

PREMESSO

- che la Regione Campania in attuazione dell'art. 6, comma 1, della L.R. n. 28 del 24/12/2003, modificato dall'art. 1, comma 2, lettera d), della L.R. n. 24 del 29/12/2005, ha costituito "una società per azioni unipersonale ai fini della elaborazione e della gestione di un progetto complessivo, finalizzato al compimento di operazioni di carattere patrimoniale, economico e finanziario, da integrarsi con gli interventi per il consolidamento ed il risanamento della maturata debitoria del sistema sanitario regionale e per l'equilibrio della gestione corrente del debito della sanità", denominata So.Re.Sa. S.p.A. con sede in Napoli, al Centro Direzionale Isola C1;
- che la Regione Campania con l'art. 2 della L.R. 24 del 29/12/2005, ha aggiunto all'art.6 della L.R. n. 28 del 24.12.2003, tra l'altro,
- il comma 15, sostituito dal comma 229 dell'art. 1 della L.R. n. 4 del 15.03.2011, che stabilisce: "la So Re Sa., centrale unica d'acquisto, è titolare in via esclusiva delle funzioni di acquisto e fornitura dei beni e attrezzature sanitarie e dei servizi non sanitari delle AA.SS.LL. e delle AA.OO.";
- il comma 16 che stabilisce: "la So.Re.Sa., previa deliberazione della Giunta Regionale di approvazione dei suddetti piani e procedure, espleta, in coordinamento con le AA.SS.LL. e le AA.OO., le procedure acquisitive in essi stabiliti".
- che la legge finanziaria n.311 del 30 dicembre 2004 all'art.1,comma 180,ha previsto la stipula e la sottoscrizione di un apposito accordo, che individui gli interventi necessari per il perseguimento dell'equilibrio economico, quale condizione necessaria per la riattribuzione alla Regione interessata cel maggiore finanziamento anche in maniera parziale e graduale, subordinatamente alla verifica della effettiva attuazione del programma;
- che la legge finanziaria n.296 del 27 dicembre 2006, all'art.1, comma 155, ha statuito che: "ai fini del contenimento e della razionalizzazione della spesa per l'acquisto di benì e servizi, le regioni possono cos ituire centrali di acquisto anche unitamente ad altre regioni, che operano quali centrali di committeriza ai sensi dell'articolo 33 del codice dei contratti pubblici relativì a lavori, servizi e forniture, di cui al decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, in favore delle amministrazioni ed enti regionali, degli enti locali, degli enti del Servizio sanitario nazionale e delle altre pubbliche amministrazioni aventi sede nel medesimo territorio".

Sc.Re.Sa, Spa - con unico Socia

Sede legale:

Centro Direzionale, sigla CI 80M3 Napoli

Tel. 08l 2f28l74

FAX 02: 7500012

www.serasa.it

Capicale sociale Euro 500.000,00

Interemente versati

Codice Fiscale, Partite I.V.A. ed iscrizione al Registro della Imprese di Napoli 04786681215









- che in data 13 marzo 2007 è stato stipulato l'Accordo tra il Ministro della salute, il Ministro dell'economia e delle finanze per il contenimento dei debiti sanitari;
- che la Regione Campania, con delibera n.460 del 20 marzo 2007, ha approvato il Piano di Rientro di inclividuazione degli interventi per il perseguimento dell'equilibrio economico ai sensi dell'art. 1, comma 180 della legge 30 dicembre 2004, n.311;
- che la Giunta Regionale, con delibera n. 515 del 30 marzo 2007, ha dettagliato le funzioni di So.Re.Sa. S.p.a. in materia di centralizzazione degli acquisti e con delibera 1452 del 3.08.07 oltre alla determinazione delle modalità di esecuzione delle funzioni di acquisto centralizzate, ha approvato lo schema di Accordo di Programma, sottoscritto in data 8.10.2007, finalizzato ad attribuire a SORESA S.p.a. le funzioni per l'acquisizione centralizzata di benì, attrezzature e servizi non sanitari, da svolgersi mediante la stipula di Convenzioni quadro cui le Aziende Sanitarie devono di volta in volta attingere;
- -che il Consiglio dei Ministri nella seduta del 24.07.09 ha deliberato il completamento del processo di razionalizzazione della spesa per l'acquisto di beni e servizi, con particolare riferimento al sistema centralizzato degli acquisti, alla standardizzazione dei beni e dei servizi da acquisire, alla ottimizzazione della rete logistica e distributiva;
- -che in data 18 luglio 2011 il Commissario ad acta per la prosecuzione del Piano di rientro del Settore sanitario ha emanato il Decreto n. 58 recante "Disposizioni urgenti in materia di centralizzazione degli acquisti", con il quale, recependo i nuovi interventi normativi, ha dettagliato le nuove modalità di programmazione ed acquisizione centralizzata dei beni, attrezzature e servizi sanitari e non della stazione appaltante regionale;
- che in data 05 ottobre 2012 il Commissario ad acta ha emanato il Decreto n. 122 con il quale, in ottemperanza all'articolo 2, comma 80, della legge n. 191 del 2009, sono state individuate alcune disposizioni legislative regionali a cui apportare le necessarie modifiche, entro i termini indicati dal medesimo comma e dall'articolo 1, comma 231 bis, della legge regionale n. 4 del 201, al fine di determinare l'esatta collocazione di So.Re.Sa. all'interno dell'intervento relativo ai beni e servizi previsto dal P.O. 2011-2012;
- che il Consiglio Regionale, con Legge Regionale n. 41 del 31 dicembre 2012, pubblicata sub BURC n. 1 del 7 gennaio 2013, ha, tra l'altro, apportato le modifiche richieste con il citato decreto commissaria e n. 122/2012, sostituendo, tra l'altro, il comma 229 della Legge Regionale n.4/2011 e stabilendo one: "la So.Re.Sa. costituisce "centrale di committenza" regionale che aggiudica appatti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, forniture o servizi destinati alle Aziende Sanitarie ec Ospedaliere ai sensi dell'art.3 comma 34 e della'art.33 del D.Lgs. 163/2006";

Sa.Ru.Se. Spe - co i unico Socio Sede legale: Cestro Direzionale, sola Cl 20143 Napoli Tel. 081 2(28)74 FAX 081 75000(2 WWW.soresa.it Capitale sociale Euro SOC.COO,UO Interamente verseti Codice Fiscals, Partito I.V.A ad iscrizione al Ragistro delle Imprese di Napoli 04786681215



ATTESO

- che con determinazione n. 24 del 27 marzo 2013 veniva indetta la procedura aperta per la conclusione di un Accordo Quadro di durata annuale con più operatori economici finalizzato alla fornitura triennale alle AA.SS. della Regione Campania di "dispositivi per stomie, dispostivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito" per un importo presunto di €.45.499.625,68 con aggiudicazione ai sensi dell'art. 82 del D.Lgs.vo 163/2006;
- che con provvedimento n. U008461 del 10/07/2013 la Soresa disponeva l'esclusione della Ditta De Rosa dalla gara per riscontrata irregolarità del Durc;

VISTO

- il successivo ricorso presentato dalla ditta De Rosa nei confronti della Soresa Spa per l'annullamento previa sospensione dell'efficacia del prefato provvedimento;
- il decreto del 25/07/2013 n. 1230/2013 TAR Campania Sezione prima che disponeva l'ammissione con riserva dell'operatore economico De Rosa S.r.l. alla procedura di gara;

RILEVATO

- che il seggio di gara, in esecuzione al suddetto decreto, riammetteva provvisoriamente alla procedura di gara l'operatore economico De Rosa;
- che con determinazione n. 77 del 26 agosto 2013, veniva concluso l'Accordo con gli operatori economici, per i prodotti ed ai prezzi riportati nella "Graduatoria di merito e prospetto prodotti aggiudicati" allegata alla determinazione;
- che a seguito della predetta determinazione anche la ditta De Rosa risultava aggiudicataria della fornitura di taluni dei prodotti oggetto dell' Accordo Quadro;

PRESO ATTO che con ordinanza emessa dal Tribunale Amministrativo Regionale della Campania n. 1370/2013 Reg. prov.cau. dell' 11/09/2013 è stata respinta la domanda cautelare della ditta De Rosa;

RITENUTO, necessario, a seguito del prefato provvedimento:

- escludere la ditta De Rosa, e per effetto, annullare, limitatamente all'aggiudicazione di suddetta ditta, la determinazione n. 77 del 26.09.2013;
- ridefinire di conseguenza la Graduatoria di merito ed i prodotti aggiudicati, come da allegato prospetto.

Se.Ru.Sa. Spa - c.) i unice Secie Seda tagale: Ceorre Direzionale: sela C1 80143 Napoli Tef. 081 2128174 FAX 081 7500012 www.serrse it Capitale sociale Euro 500 000,00 Interements versati Codice Fiscale, Partita I.V.A ed iscrizione al Registro della Imprece di Napoli 04786681215



Tanto premesso, l'Amministratore Delegato, in base ai poteri confertigli giusta verbale del Consiglio di Amministrazione del 03.06.2013

DETERMINA

Per i motivi citati in premessa, di:

- prendere atto dell' ordinanza emessa dal Tribunale Amministrativo Regionale della Campania n. 1370/2013 Reg.prov. cau. dell' 11/09/2013;
- escludere la ditta De Rosa della procedura per la conclusione dell'Accordo Quadro per la fornitura di dispositivi per stomie, dispostivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito;
- procedere al parziale annullamento della aggiudicazione disposta con determina n. 77 del 26 agosto 2013;
- procedere a nuova aggiudicazione dell'Accordo Quadro ai sensi dell'Art. 82 del D.Lgs 163/2006 e rideterminare la graduatoria di merito degli operatori economici aggiudicatari dell'Accordo Quadro come da prospetto "Nuova Graduatoria di merito e prospetto prodotti aggiudicati", allegato al presente provvedimento.

Il presente atto è immediatamente esecutivo.

L'Amministratore Delegato

Avy. Francesco D'Ercole

4

ALLEGATO DETERMINAZIONE n. 85 del 17/09/2013

"Nuova Graduatoria di merito e prospetto prodotti aggiudicati"

Procedura aperta per la conclusione di un Accordo Quadro con più operatori economici per la fornitura di Stomie, dispositivi per incontinenza a raccolta e medicazioni per piaghe da decubito

(*) posizione determinata a seguito di sorteggio

	Graduatoria	Prezzo	
Lotte	Aggiudicatari		Prodotti Aggiudicati
	1° B.Braun	€ 1,430	ALMARYS PROTECT CHIUSA: F027610F,F027010F,F027625F,
Ì	ļ		F027630F,F027635F,F027640F, F027645F,F027650F,F027660F
			ALMARYS PREFERENCE CHIUSA:
			F008310F,F008325F,F008330F,F008335F,F008340F,F008345F,F008350F
ļ			ALMARYS OPTIMA CHIUSA: F018610F,F008610F,F008625F,
!			F008630F,F008635F,F008640F, F008645, F008650F, F008660F
	1		ALMARYS QUIET CHIUSA: F018110F,F008110F,F008125F,
}			F008130F,F008135F,F008140F, F008145F,F008150F,F008160F
	· ·		CRYSALIS CHIUSA: F01815F,F01825F,F01830F, F01835F,F01840F,F01845F,
]	F01850F,F01860F, F12815F,
ĺ	•		F02825F,F02830F,F02835F,F02840F,F02845F,F02850F,F02860F
1	}	İ	FLEXIMA: 044015F,044025F,044030F, 044035F, 044040F,044045F,044115F
			FLEXIMA ACTIVE midi:
			4610115F,4610125F,4610130F,4610135F,4610140F,4610145F,4611115F,4610215F,
			FLEXIMA ACTIVE Maxi: 4610380F,4611380F,
			FLEXIMA MINI: 044215F,44212F,
			FLEXIMA MAXI: 044070F,044170F
1			INTEGRALE: F72520F,F02525F,F02530F,
	2° Convited	C 4 50 C	F02535F,F02540F,F02545,F02550F,F02560F,F02570F
	2 Convited	€ 1,596	COLODRESS PLUS: 9156,9158,9160,9162,9164,9166, 9168,9170,9172,9174;
	1	İ	COLODRESS PLUS MINI: 9000,9001,9002;
	i i		Esteem®+: 4167XX;
		į	ESTEEM MEDIO E GRANDE: 4047XX
	3° Telef ex	€1,5970	SACCA COLO 99 OVALE: R0118530X0;
	:		SACCA ANGEL: R01185314X;
			5ACCA FLAIR EXTRA: R01185309X;
			SACCA IDEAL PLUS: R01185302X;
			SACCA IDEAL PLUS MINI: R01185303X;
	4° Coloplast	€1,5990	ALTERNA MIO SISTEMA A 1 PEZZO: 463XX;
i		İ	ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 57XX,56XX;
	·		SENSURA A 1 PEZZO CON APERTURA ISPEZIONABILE: 1502XX, 150300,150310;
			SENSURA A 1 PEZZO: 154XX;
Ì			SENSURA MIO A 1 PEZZO CON APERTURA ISPEZIONABILE: 108XXX;
	1° B.Braun	€ 1,430	ALMARYS OPTIMA: F018710F, F008710F, F019510F, F009510F, F009525F, F009530F,
			F009535F,F009540F,F009545F, F009550F,F009560F;
	;		CRYSALIS APERTO: F12915F,F02925F,F02930F,F02935F, F02940F,F02945F;
ŀ			DRAINA 5: H08560F, H28556F, H28555F,H28566F;
2			FLEXIMA: 044815F,044715F,044725F,044730F, 044735F,044740F, 04415F,
-		İ	044515F, 044425F,044430F,044435F, 044440F,042715F, 042815F, 042725F,
Ţ	1		042730F,042735F,042740F
ļ			FLEXIMA ACTIVE: 4620115F,4620125F,4620130F, 4620135F,4620140F,4621115F;
	z" Convatec	€ 1,700	ESTEEM A FONDO APERTO: 405836,405843,405850;
	<u> </u>		ESTEEM InvisiClose: 411203,411204;

			
			ESTEEM+: 416718,416719,416721;
			ESTEEM+ SET POST OP: 416915
!		İ	ILEODRESS PLUS: 9189;
İ			ILEODRESS: 6406,6409;
	1	1	SACCA MONOPEZZO A FONDO APERTO; 9400;
	ĺ		STOMADRESS POST-OP: 9472;
Í			SACCA MONOPEZZO EXTRA SMALL A FONDO APERT CON CHIUSURA INVISICLOSE:
ł	3° Follister	€ 1,790	MODERNA SI EV CON LOCKIN BOLL DESCO 2000
	(*)	£ 1,/90	MODERMA FLEX CON LOCK'N ROLL: 28500,28100,282XX; MODERMA FLEX CON MORSETTO: 26200,26500;
1	\		MODERMA FLEX CON MORSETTO: 28200,28300; MODERMA FLEX MAXI OVAL CON LOCK'N ROLL: 28401,28301;
-			COMPACT: 325X;
	·		DANSAC SOLO: 324-10, 315-15; (**)
		+	DANSAC NOVA LIFE 1 APERTA: 92XX-10, 9162-10;
+			DANSAC NOVA 1: 823-15,824-15
			DANSAC NOVA 1 Simmetrico/FoldUp/Asimmetrico: 813-15,814-15 (**)
ŀ			DANSAC NOVA 1 D INFANT: 818-10; (**)
ļ			MODERNA FLEX POST-OP:20070,20110;
		1	HOLLISTER KARAYA: 322X;
	4° Teleflex	€ 1,790	SACCA FLAIR ANGEL ILEO: R01185329X;
1	(*)	1 -,	SACCA ILEO 99: R011853160, R011853164;
			SACCA ILEO 99 OVALE: R0118531X0;
			SACCA IDEAL PLUS ILEO: R01185321X;
-		Ì	SACCA PEDIATRIC 99 ILEO OVALE: R011853179;
İ			SACCA ILEO 99 MINI: R011853200;
			POST-OP 99 ILEO:R011853190 ;
	5° Coloplast	€ 1,798	ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 58XX,5975,5985,8002;
			ALTERNA MIO SITEMA A 1 PEZZO: 138XX;
			SENSURA A 1 PEZZO CON APERTURA ISPEZIONABILE: 152510,152810;
			SENSURA A 1 PEZZO: 155XX;
			SENSURA A 1 PEZZO CON APERTURA ISPEZIONABILE CONVEX LIGHT: 150610,
ļ	1	 	150710;(**)
1 1 1			
	1° B. 3raun	€ 4,089	FLEXIMA: 440XXF,428XXF, 447XXF,448XXF, 427XXF;
	2° Convated	€ 4,090	Esteem® convesso con InvisiClose: 4116XX;
ļ	(*)		
		,	ESTEEM +: 4167XX;
	3° Colomiast	€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL. : 1540X;
3		€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206;
3	3° Colomiast	€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX;
3	3° Colomiast	€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206;
3	3° Cologilast (*)		SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX;
3	3° Colomiast	€ 4,090 € 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX;
3	3° Colorilast (*) 4° Te ef ex (*)		SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX;
3	3° Cologilast (*) 4° Toleflex (*)	€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX;
3	3° Colorilast (*) 4° Te ef ex (*)		SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF;
3	3° Cologilast (*) 4° Toleflex (*)	€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F;
3	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun	€ 4,090 € 2,340	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF;
3	3° Cologilast (*) 4° Toleflex (*)	€ 4,090	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX;
3	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun	€ 4,090 € 2,340	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX;
3	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun	€ 4,090 € 2,340	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 283XX;
	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun	€ 4,090 € 2,340	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX;
4	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun	€ 4,090 € 2,340 € 2,493	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 283XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI MIO PRO: 131XX;
	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun 2° Cologiast	€ 4,090 € 2,340	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 283XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI MIO PRO: 131XX; PLACCA PIANA PER COLO STOMIA ED ILEOSTOMIA PER SISTEMA A DUE PEZZI
	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun 2° Cologiast	€ 4,090 € 2,340 € 2,493	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 283XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI MIO PRO: 131XX;
	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun 2° Cologiast	€ 4,090 € 2,340 € 2,493	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI MIO PRO: 131XX; PLACCA PIANA PER COLO STOMIA ED ILEOSTOMIA PER SISTEMA A DUE PEZZI MODELLO FLAIR 2: R011PPX5-XXXX, R011PP70-70RT;
	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun 2° Cologiast	€ 4,090 € 2,340 € 2,493	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 283XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI MIO PRO: 131XX; PLACCA PIANA PER COLO STOMIA ED ILEOSTOMIA PER SISTEMA A DUE PEZZI MODELLO FLAIR 2: R011PPX5-XXXX, R011PP70-70RT; PLACCA PER COLOSTOMIA E ILEOSTOMIA PER SISTEMA A DUE PEZZI MODELLO
	3° Cologiast (*) 4° Teleflex (*) 1° B.Braun 2° Cologiast	€ 4,090 € 2,340 € 2,493	SENSURA 1 PEZZO CONVEX LITE PER COL.: 1540X; SENSURA A 1 PEZZO PER ILEO: 155XX,15205,15206; ALTERNA MIO CONVESSO 1 PEZZO PER COL.: 140XX; ALTERNA MIO CONVEX LITE 1 PEZZO PER ILEO CON HIDE-AWAY: 141XX; SACCA CURVEX: R0118530XX; SACCA CONVEX: R0118533XX; FLEXIMA KEY: 620XXF; ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F,036260F,036280F; BIO LOCKRING placca: F34XXXF; SENSURA CLICK 2 PEZZI PLACCA: 100XX; EASIFLEX PLACCA: 143XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 283XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI MIO PRO: 131XX; PLACCA PIANA PER COLO STOMIA ED ILEOSTOMIA PER SISTEMA A DUE PEZZI MODELLO FLAIR 2: R011PPX5-XXXX, R011PP70-70RT; PLACCA PER COLOSTOMIA E ILEOSTOMIA PER SISTEMA A DUE PEZZI MODELLO SECURE: R01185324X;

Γ—	4° Convatec	€ 2,495	CONSECURA E CONSECURA DI ACCA HILTRA COM
ļ		£ 2,433	CONSECURA E CONSECURA PLACCA ULTRA: 85XX; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 409265,409266,409267,409294,
İ			409295,409296,416984,416985, 416986;
	·	ļ	Placca con Aggancio Adesivo: 411642;
			Natura +: 401906,401948,401949,401950, 401951,401980,401981,401982
			401983,901984,411809,411811, 411813,411815,413100,413101
			413102,413103,413104, 420219;
			Placca con flangia e barriera Protetiva idrocolloidale: 8504,8505;
!			SISTEMA 2°S PLUS: 9401,9402,9403,9404,9406;
-			SISTEMA 2*S: 9407, 9408, 9409, 9410,9411,411825,411827,411829, 411831;
ļ			SISTEMA 2°S ULTRA: 9412,9413,9414,9415,9416;
	1° (*)	€ 5,190	SENSURA CLICK 2 PEZZI: 100XX,110XX;
	Colopiast		EASI FLEX PLACCA:14401,14403,14601,14603;
			ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI PLACCA MIO PRO: 142XX, 127XX;
	2° (*)		SENSURA CLICK XPRO: 110XX;
· 5	Convated	€ 5,190	Esteem synergy: 40927X;
ی	Convaceto	•	SISTEMA 2°S: 85XX; 86XX; 94XX; 41145X; Natura+: 1252XX;42023X;
	3° (*	€ 5,190	
	Telef ex	[€ 3,130	PLACCHE CONVESSA PER COLOSTOMIA ED ILEOSTOMIA PE SISTEMA A 2 PEZZI
	4" (*)	€ 5,190	MODELLO "FLAIR 2": R011PC45-25RT, R011PC55-35XX, R011PC70-48RT
	B.Braun	- 5/	ALMARYS TWIN PLUS: 0363XXF;
	1° B.Firaun	€ 0,868	FLEXIMA KEY: 62140F,62150F,62160F,62180F;
		•	ALMARYS TWIN PLUS: 037240F,037250F,037260F,037280F;
			BIO LOCKRING sacca: F34535F, F34550F, F34635F, F34650F, F34575F,
	2° (*)	€ 0,898	CONSECURA: 8560,8561,8562,8563,8564,8565, 8566, 8567;
	Converted		ESTEEM synergy: 405436,405437,405438,405439, 405440,409240,409241, 409242-
	•		ESTEEM synergy®+: 416774,416775,416778,416779, 416782,416783:
			Natura*+:416400,416401,416403, 416404,416406,416407,416409,
			416410,416412,416413; SISTEMA 198, 8512 8512 8514 8515 8547 8547 8547
6			SISTEMA 2 [®] S: 8512,8513,8514,8515,8516,8517, 8518, 8519,8520,8521,8522; Sacca con aggancio adesivo a fondo chiuso: 411639
	ļ		3 Sacra cell aggaricio adesivo a fondo choso; 411639
	3° (*)	€ 0,898	SENSURA CLICK 2 PEZZI SACCA CHIUSA: 101XX;
	Colopiast	·	EASI FLEX SACCA CHIUSA: 143XX;
	·		ALTERNA MIO SISTEMA 2 PEZZI: 464XX;
			ALTERNA SISTEMA 2 PEZZI: 16XX,1785,1786;
	4° Teleflex	5.0.000	FACCA DED COLOGEOUS CONTRACTOR OF THE COLOGIO COLOGEOUS CONTRACTOR OF THE COLOGIO
	4 Teletiex	€ 0,899	SACCA PER COLOSTOMIA SISTEMA A 2 PEZZI MODELLO "SECURE COLO SACCA":
			R011853251, R011853252, R011853254, R011853253
	1° B.Brain	€ 0,868	CLEVIMA VEV. COLOMIC COLORES COLORES COLORES
	2 0.014111	£ 0,000	FLEXIMA KEY: 621241F,621251F,621261F,621281F,
			621253F,62340F,62350F,62360F, 62550F,62560F,621240F,621250F, 621260F,621280F,62680F,62450F, 62460F,
			ALMARYS TWIN PLUS: 038740F,038750F,038760F,038840F,
			038850F,038860F,037740F,037750F, 037760F,037780F,037880F
i			BIO LOCKRING sacca: F34735F,F34750F,F34835F,F34850F, F34775F,
Ĺ			F34975F,F34775F
7	2° Converted	€ 0,900	CONSECURA: 8572,8573,8574,8575,8577,8578, 8579,8580;
	ŀ	j	ESTEEM synergy +: 416795,416796,416798,416799, 416901,416902;
İ	.		Sacca con aggancio adesivo a fondo aperto con chiusura invisiClose: 411637;
			SISTEMA 2°S: 8523,8524,8525,8526,8527,8528,
			8529,8530,8531,8532,8533,411384,411385,411386,411387,411388,
			411394,411395,411396,411397, 411398,411399,411400,411401, 411402,411403; SISTEMA Z°S MINI: 8534,8535,8536,8537;
			ESTEEM synergy: 405404,405405,405406,409201, 409212, 409213,
—— 			, -, 110.61. T03-T03, T03-T03, 403-400, 403-201, 403-212, 403-213,

į		•	413340,413341,413342,413352, 413353,413354,413358,413359;
			Natura*+: 416415,416416,416417,416419,416420,416422,417422,416477
ļ •	3° (*)	€ 0,990	CONFORM 2: 23750,24750,25750,23760,24760,25760,24760,24860,25860,2786
	Holister		CONFORM 2 MINI: 24743,25743;
		i	CONFORM 2 MAXI: 27600;
			CONFORM 2 CON MORSETTO DI CHIUSURA: 23720, 24720, 25720,
			23820,24820,25820;;
	İ		CONFORM 2 POST-OP: 38255,38270,38200;
			POUCHKINS:3799;
	ĺ		TANDEM: 380X;
			DANSAC NOVA LIFE 2 APERTA: 13152-XX,13162-XX, 13212-XX, 13222-XX;
	4° (*)	€ 0,990	DANSAC NOVA 2 APERTA: 1215-XX, 1216-XX;
	Tele lex	€ 0,990	SACCA PER ILEOSTOMIA SISTEMA A 2 PEZZI MODELLO "SECURE ILEO SACCA":
	1010,102		R011853255, R011853256, R011853257, R011853258;
		1	SACCA PER ILEOSTOMIA SISTEMA A 2 PEZZI MODELLO "FLAIR 2": RO11SOXX-ILEO
	E'S Calle vile at		ROTISOXX-IMAX, ROTISTXX-ILEO;
	5° Coloplast	€ 0,998	SENSURA CLICK 2 PEZZI: 103XXX;
	1	1	EASIFLEX SACCA APERTA: 143XX;
		ļ	EASIFLEX SACCA PEDIATRICA: 14681,14682;
	i		ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 139XX;
	<u> </u>		ALTERNA SISTEMA A 2 PEZZI: 16XX,1782;
<u> 11 - 1</u>			
	1° (*)	€ 3,240	SACCA PER UROSTOMIA MONOPEZZO MODELLO "IDEALURO": RO1185323X
	Teleflex		SACCA MONOPEZZO "FLAIR ACTIVE" UROSTOMIA: R01185323X;
	2° (*)	€ 3,240	SENSURA SACCA: 118XX;
	Colopiast	C 3,240	
	deletiane		ALTERNA MIO CON MULTICHAMBER: 14221,14222;
			ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 5575,5585;
3	3° (*)		ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO LINEA PEDIATRICA: 8009;
	1 ' '	€ 3,240	FLEXIMA URO SILK: 044913F
	B.Braun		FLEXIMA URO: 044912F
	}		
	4° (*)	€ 3,240	Esteem® Uro: 401232,401233,401234,401235;
	4° (*) Convatec	€ 3,240	Esteem® Uro: 401232,401233,401234,401235; URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211;
- 	Convatec	-	Esteem® Uro: 401232,401233,401234,401235; URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211;
	Convatec	€ 3,240	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211;
<u></u>	Convatec	-	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211;
 	Convatec		URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211;
<u> </u>	Convatec 1°(*) 8.8raun	€ 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F
<u> </u>	Convatec		URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX;
. Že	1°(*) 8.Braun 2°(*)	€ 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX;
9	1°(*) 8.Braun 2°(*)	€ 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X;
9	1°(*) 8.Braun 2°(*)	€ 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX;
9	1°(*) 8.Braun 2°(*) Hollistes	€ 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX
9	Convatec 1° (*) 8.Braun 2° (*) Hollistes	€ 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX
9	1° (*) B.Braun 2° (*) Hoffister 3° (*) Telefle.c	€ 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100;
9	Convatec 1° (*) 8.Braun 2° (*) Hollistes	€ 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX;
9	1° (*) B.Braun 2° (*) Hoffister 3° (*) Telefle.c	€ 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X;
9	Convatec 1° (*) 8.Braun 2° (*) Hollistes 3° (*) Telefle (4° Coloplast	€ 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X;
9	1° (*) B.Braun 2° (*) Hoffister 3° (*) Telefle.c	€ 3,890 € 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X;
9	Convatec 1° (*) 8.Braun 2° (*) Hollistes 3° (*) Telefle (4° Coloplast	€ 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F,
9	Convatec 1° (*) 8.Braun 2° (*) Hollistes 3° (*) Telefle (4° Coloplast	€ 3,890 € 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F
	1° (*) B.Braun 2° (*) Hollister 3° (*) Teleflec 4° Colopiast	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559;
	1° (*) B.Braun 2° (*) Hollister 3° (*) Teleflec 4° Colopiast	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555;
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1Z99X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294,409295,409296,416984,416985, 416986;
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294,409295,409296,416984,416985, 416986; Placca con Aggancio Adesivo: 411642;
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294,409295,409296,416984,416985, 416986; Placca con Aggancio Adesivo: 411642; Natura +: 401906,401948,401949,401950, 401951,401980,401981,401982.
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 3,898	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294,409295,409296,416984,416985, 416986; Placca con Aggancio Adesivo: 411642; Natura +: 401906,401948,401949,401950, 401951,401980,401981,401982,401983,901984,411809,411811, 411813,411815,413100,413101.
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 2,340 € 2,345	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294,409295,409295,416984,416985, 416986; Placca con Aggencio Adesivo: 411642; Natura +: 401906,401948,401949,401950, 401951,401980,401981,401982,401983,901984,411809,411811, 411813,411815,413100,413101,413102,413103,413104, 420219;
	1° (*) 8.8raun 2° (*) Hollister 3° (*) Telefle (4° Colopiast 1° B.Braun	€ 3,890 € 3,890 € 3,890 € 2,340 € 2,345	URODRESS: 9207,9208,9209,9210,9211; FLEXIMA URO SILK: 44917F MODERMA FLEX CONVEX: 29201,293XX; MODERMA FLEX CONVEX CON ADESIVO: 29600,297XX; COMPACT CONVEX: 145X; DANSAC NOVA 1 X3: 891-12, 892-XX; DANSAC NOVA 1CONVEX:894-XX SACCA CURVEX URO: R0111853097,R0111853098,R0111853099, R011185309100; SENSURA SACCA: 118XX; ALTERNA SISTEMA A 1 PEZZO: 1299X; FLEXIMA KEY: 62040F,62050F,62060F,62080F, ALMARYS TWIN PLUS: 036240F,036250F, 036260F BIO LOCKRING placca: F34035F,F34050F,F34235F,F34250F CONSECURA: 8556,8557,8558,8559; CONSECURA PLACCA ULTRA: 8552,8554,8555; Esteem synergy: 405484,405485,405486,405487, 4092665,409266,409267,409294,409295,409296,416984,416985, 416986; Placca con Aggancio Adesivo: 411642; Natura +: 401906,401948,401949,401950, 401951,401980,401981,401982,401983,901984,411809,411811, 411813,411815,413100,413101.

Γ			
			SISTEMA 2°S PLUS: 9401,9402,9403,9404,9406;
ŀ			SISTEMA 2°S: 9407, 9408, 9409, 9410,9411,411825,411827,411829, 411831;
			SISTEMA 2°S ULTRA: 9412,9413,9414,9415,9416;
	3° (*)	€ 2,345	SENSUPA CUCK CICTOMA A D D
	Coloplest	62,343	SENSURA CLICK SISTEMA A 2 PEZZI: 100XX; EASI FLEX PLACCA: 143XX;
			ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 131XX,142XX;
			ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 131XX,142XX; ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 28310,28320,28330,14243,14246,14249;
			ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI LINEA PEDIATRICA:8110;
	1° B.8raun		ELEVIAA KOV CORES
	1 0.018111	€ 5,190	FLEXIMA KEY: 62052F,62062F,62063F
	2° Colo plas	t € 5,480	ALMARYS TWIN PLUS: 036355F, 036365F SENSURA CLICK SISTEMA A 2 PEZZI: 110XX;
		0.5,450	SENSURA CLICK XPRO: 110XX;
	1		EASI FLEX PŁACCA: 144XX, 14601,14603;
11	L .		ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI: 142XX, 127XX;
			THE THE STAND STANDS OF THE ST
	3° Convated	€ 5,490	SISTEMA 2°S: 8506,8507,8508,8509,8510,8511, 8605,8606,9458,9459,9460,9461,
		ļ	411432,411433,411454;
	į	}	Natura+: 125278,125280,125281,125282, 125283,125284,125285,125286,
. .			149487,149488,149289,420233,420234,420235,426226
	3.0		
	1° Convated	€ 1,200	CONSECURA: 8581,8582,8583,8584;
			Esteem synergy: 405446,405447,405448,405449, 405450,405451,405452,405453;
	j		1 pages con nangia per urostomia: 8502,8503;
			SISTEMA 2°S MINI: 8545,8546,8547;
			SISTEMA 2°S: 8539,8540,8541,8542,8543,400988,400989,400990,400991,402553,402554,402555,402556;
	2° (*)	€ 1,340	DANSAC NOVA 2 URO: 1218-XX;
	Hollister	0 4)0-10	CONFORM 2: 23830,24830,25830,27830;
	<u> </u>		TANDEM: 390X;
12	3° (*)	€ 1,340	SECURE URO SACCA: R011853274; R011853275;
	Teleflex		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
	4° (*)	€ 1,340	FLEXIMA KEY URO: 62840F, 62850F,62860F,
	B.Brat.n		ALMARYS TWIN PLUS: 037940F,037950F,037960F
		-	BIO LOCKRING sacca uro: F34935F,F34950F
	5° Coloplast	€ 1,348	SENSURA CLICK 2 PEZZI: 118XX;
	-	í	EASI FLEX SACCA CON MULTI CHAMBER: 14553,14555,14552,14554;
		ł	ALTERNA MIO SISTEMA A 2 PEZZI CON MULTICHAMBER: 142XX
			ALTERNA MIO MINICAP: 28070,28080;
<u> </u>			ALTERNA SISTEMA A 2 PEZZI: 175X, 1789;
	1° B.Braun	€ 31,500	IRYFLEX TM SET: 60251F
3	2° Holl ster	€ 33,190	
~	3° Colop ast	€ 33,198	DANSAC SET IRRIGAZIONE CONO + CANNULA : 900-20,900-35;
	The state of the s		SET DI IRRIGAZIONE ALTERNA: 12830
	1° Convitec	··	LIPPICATED THE STATE OF THE STA
4	2° Hollister	€ 16,500	IRRIGATORE VISI-FLOW: 9051
	Z HUMBER	€ 17,190	HOLLISTER KIT D'IRRIGAZIONE: 7718
	1° Com	6.0.000	
5	1° Convited	€ 0,900	IRIDRESS: 9219
	2° (*)	€ 0,970	MANICOTTI: 60630F
	8.8raur 3° (*)	50070	
	o () Holliste	€ 0,970	MINI CAP: 7728,7724;
	4° Color last	£ 0.070	DANSAC SACCHE DI SCARICO:950-20,950-35;
- 1	4 Coloniast	€ 0,978	SACCHE SCARICO DI IRRIGAZIONE: 1003,12834,12835,12836
	1° Convirted	€1,000	STOMADRESS PLUS: 9232

	2" (*)	€ 1,140	PETITE: F00015F
.	B.Braun		
1	3° (*)	€ 1,140	HOLLISTER MINI CAP: 3184, 3186;
İ	Hellister		DANSAC NOVA 1 MINI CAP: 829-XX;
	4° Coloblas	- +, - 7,	MINICAP ALTERNA: 5876
	49.5-1-11		
18	1° Colobiasi	€ 2,247	CONSEAL SISTEMA A 1 PEZZO: 14XX;
			PERISTEEN ANAL PLUG: 1450,1451;
	1° Convated		
	2° (*)	€ 4,390	Cono di ricambio: 9055
	B Braun	€ 4,590	CONO : F05062F, F05068F
19	3° (*)	€ 4,390	DANSAC SET IRRIGAZIONE CONO + CANNULA: 95205;
	Hollister	, - 1,223	CONNETTORE DI IRRIGAZIONE: 7723;
	4° Coloplast	€ 4,398	CONO PER IRRIGAZIONE: 1110
			HVOROFINALE POLICEPINA
	1° Teleflex	€1,000	HYDROFRAME: R011853700;
1	2° ESN	€ 4,500	CUTIMED PROTECT CREMA: 726520000300;
ļ 1	3° Convatec	€ 4,800	Stomahesive Pasta: 7598
	4° B.Braun	€ 4,850	SUPER FILLER PASTA PROTETTIVA: F05008F
	5° Hollister	€ 5,990	ADAPT BARRIER STRIPS: 79400;
20			ADAPT RING: 7805, 7806;
Í			ADAPT BARRIER RING: 795XX
			DANSAC SOFT PASTE: 77550
	! #	•	ADAPT PASTE: 79300;
ļ	6° Cologlast	€ 5,997	KARAYA PASTE: 7910;
	C Conognest	€ 3,997	PASTA PROTETTIVA RIEMPITIVA: 2650; PASTA IN STRISCE: 2655;
	1° Teleflex	€ 0,800	FILM BARRIERA IN SALVIETTE: WBF-050
	2° BSN	€ 5,000	CUTIMED PROTECT FILM SPRAY: 726530000101;
] i	3° B.3raun	€ 7,500	ASKINA BARRIER SWAP: 4000105F:
i C			ASKINA BARRIER FILM: 4002801F;
21	4ª Hollister	€ 8,990	HOLLISTER SKIN GEL: 7917;
			ADAPT STOMIA POWDER: 7906;
	5° Coloplast	€ 8,997	SPRAY BRAVA: 12020;
		1	SALVIETTE BRAVA: 12021;
		<u> </u>	POLVERE BRAVA: 01907;
146,75		1	
	1° Eurolarm	€ 0,893	EURODERM FOAM PLUS: 893110;
	2° Solar	€ 1,290	SORFADRESS 16x16: 10000162
	3"	€ 1,400	MEPILEX: 294100;
	MOLNEYCKE	2 1,400	MEPILEX LITE: 284100;
	4° Svas	€ 1,700	PHARMACOLL: COLL100100
	5° B.Braun	€ 1,790	ASKINA DRESSIL: 5395210F, 5391010F, 5391510F,
22			ASKINA FOAM BORDER: 7231610F
			SKINA TRANSORBENT: 0072789UF, 0072710CF
;			ASKINA HYDRO: F72041F, F72042F
		j	ASKINA BIOFILM TRANSPARENT: F72090,
			ASKINA DRESSIL: 5291005F, ASKINA DRESSIL SACRUM: 5491605F,
ŀ	6° Color last	€ 1,799	BIATAIN SCHIUMA ADESIVA (12,5X12,5 e 15x15) : 3420,3421;
		,	CONFEEL BIANCO: 3200,3201;
23	1° Eurofarm	€ 2,683	EURODERM FOAM PLUS: 893120;
43	2° (*)	€ 6,200	ASKINA DRESSIL: 5292005F

	B.Braun	į.	ASKINA FOAM BORDER 26 X 26
			ASKINA TRANSORBENT: 0072791WF, 007272EF,
•			ASKINA HYDRO: F72047F
			ASKINA BIOFILM TRANSPARENT: F72092F;
			ASKINA DRESSIL BORDER: 5392005F
	3" (*) B5N	€ 6,200	CUTIMED SILTEC B 22,5X 22,5: 7263100004;
	4° Svas	€ 6,450	PHARMACOLL: COLL100200, COLL150150, COLL200200;
	5°	€ 6,500	MEPILEX: 294400;
	MOLNLYCKE	0,300	MEI RECA. 254400,
	6° Coloplast	€ 6,730	CONFEEL BIANCO: 3200,3201;
		, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	BIATAIN ADESIVO: 3423
	7° Convated	€ 6,750	VERSIVA XC: 410615;
		,	AQUACEL Foam: 420623,420636;
			DUODERM Signal: 403328;
			COMBIDERM: 9270;
	ļ		DUODERM CGF:9187;
	<u> </u>		DUODERM CGF CON BORDO ADESIVO: 9083;
4 1		<u> </u>	
	1° Syas	€ 3,050	PHARMACOLL: COLL180165
24	2° Colopiast	€ 3,100	BIATAIN SACRO 17x17 : 3483
			COMFEEL CONTOUR: 3280
	1° Sofar	€ 4,800	SOFARDRESS SACRALE 18X20: 10000253
	Z°	€ 6,000	MEPILEX HEEL: 288100,288300 ;
	MOENLYCKE	C 0,000	MEPILEX SACRUM:282000
	3° B5N	€ 6,200	CUTIMED SILTEC SACRUM: 726470000100;
	4° B.Braun	€ 7,500	ASKINA FOAM SACRUM: 7228205F
		C 7,300	ASKINA TRANSORBENT SACRUM: 0072792XF
			ASKINA HEEL: 7240105F, 7240210F
	5° (*) 57as	€ 7,700	PHARMACOLL SACRALE: COLL220220
25	6° (* i	€ 7,700	VERSIVA XC: 410612,410613;
	Convatec	€ 7,700	AQUACEL Foam: 420625,420626;
			DUODERM Signal: 410500,410501;
			COMBIDERM: 9273;
			DUODERM CGF CON BORDO ADESIVO: 9085;
	7° Cologlast	8,168	BIATAIN SACRO 23x23; 3485;
			BIATAIN TALLONE 19x20: 3488;
			COMFEEL CONTOUR: 3283
	1° Covidien	€ 0,850	IDROGEL AMORFO KENDAL: 9251
Ī	2° Co oplast	€ 1,8496	PURILON GEL: 3900,3903
}	3° Euroferm	€ 1,950	HYDROMED GEL: 501715
ŀ	4° B.£ra≟n	€ 2,500	ASKINA GEL (TUBO DA 15 grammi): 001419SF
İ	5° Convatec	€ 3,000	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	CONVENE	#. 3,000	DUODERM IDROGEL :9225;
Ė	6° BSr!	€ 3,500	DUODERM PASTA: 9184; CUTIMED GEL: 726100000201
		e 5,500	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1° Clinilab		ACHARDIS DVALANIS ACHARDANIS
<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>		€ 2,440	AQUARIUS DYNAMIC: 10112010XX80AQ
	2° Covidien	€ 3,000	FOLEY DOVER ARGYLE: 8887605122,8887605148, 8887605163,8887605189,
-	2º Day 1	C 4 005	8887605205,8887605221, 8887605247,8887605262.
	3° Bard	€ 4,000	CAT. FOLEY BARD: 1658XXCE, 1661XXCE, 1668XXCE;
-	10 Cup.		INTERGLIDE CAT. : D6031XX
	4° Sva ;		CATETERE SECURDRAIN: 11501392, 11501392101, 11501392121, 11501392241
	5° Coloplast	€ 9,475	FOLYSIL CATETERE: AA66XX;
Ļ	50 + 1 5		
- 1 '	6° Teleflex		PROFILCATH PLUS AQUA FLATE: 850086, 850088;
- 1			PROFILCATH PRECONESSO: 851086-000XX0

27 3ene fils	Ą.			
2º Sene fis		1° Air L quid	€ 0,0706	CATETERE URETRALE NELATION FEMMINILE: 01931301,01931311,01931321,
28		2° Benefis	£0.074	
4" Convider 1" Air Liquid 2" Henefis 6 0,229 1" Air Liquid 6 0,0706 CATETERE URETRAILE NELATON MASCHILE: 01931.201, 01931.211, 01931.221, 01931.231, 01931.221, 01931.231	28			
1	2.0		·· · ·	
1* APP Liquid 1* APP Liquid 2* Benefis 6 0,0706 CATETERE URETRALE NELATION MASCHILE: 01931201, 01931211, 019312121, 01931231, 01931		251.18(32	€ 0,228	02062022;
1º Air Uquid 2º Nenefis € 0,0706 CATETERE URETRALE NELATON MASCHILE: 01931201, 01931211, 01931221, 01931271, 01931271, 01931211, 01931271, 019312	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		€ 0,229	ERUPLAST PLUS: 850160, 850164
2" Benefis € 0,074 NELATON CATHETER PER UGNO. 195X201 1931271, 01931281, 01931291 3" Syas € 0,210 CATHETER PER UGNO. 195XX011 3" Syas € 0,210 CATHETER PER UGNO. 195XX011 4" Convatec € 0,228 UNO NELATON CATHETER PER UGNO. 195XX011 4" Convatec € 0,228 UNO NELATON. 01004022,01007022,01008022, 01009022,01013022,010150 01047022,01054022,01055022; 5" Telefiex € 0,229 EUROPLAST PLUS: 850162 1" Covidien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQOBP,VAQ10P 2" Lombarda HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP8006,HCP8008,HCP93010; HCP8N3010; 3" Colopiast € 1,506 EASICATH: 5086,5083,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 4" (*) € 1,509 LOFRIC PORE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 5" (*) € 1,509 ACTREEN LITE NELATON CH 6: 225306F; ACTREEN LITE NELATON CH 6: 225306F; ACTREEN BENEAUTH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCPSN2010, HCPSN3010; 1" Bard € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCPSN2010, HCPSN3010; 1" Bard € 1,300 INTERCIDE TIPO BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 1" SpeeDICATH: 28608,28610,28812,28706,28708, 28710; 5" (*) € 1,509 LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 1" Covicien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQOBP,VAQ10P HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCPSN2010, HCPSN3010; 1" Covicien € 1,509 EASICATH: 3096,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28812,28706,28708, 28710; 5" (*) € 1,509 LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6" (*) € 1,509 FEDICATH: 28608,28610,28812,28706,28708, 28710; 1" Covicien € 0,797 CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQOBP,VAQ10P,VAQ12F, VAQU4P,VAQ16F,VAQ16F,VAQ16F,VAQ14F,VAQ16F,VAQ14F,VA				
29 3° 19 1		1° Air Lìquid	€ 0,0706	CATETERE URETRALE NELATON MASCHILE: 01931201, 01931211, 01931221, 01931231, 01931241, 01931251, 01931261, 01931271, 01931281, 01931271
31 State		2° Benefis	€ 0,074	NELATON CATHETER PER UOMO: 195XX011
4° Convatec 5° Teleflex € 0,228 UNIO NELATON: 01004022,01007022,01008022, 01009022,01013022,010150 01047022,01054022,01055022, EUROPLAST PLUS: 850162 1° Covidien 2° Lombarda H MOMECATH PELOIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCPSN3010; 1° Coloplast € 1,506 € 1,509 LOFRIC PRIMO POSE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; LOFRIC POSE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 5° (*) B Broun 1° Covidien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQQ8P,VAQ10P ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 1° Covidien 1° Covidien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQQ8P,VAQ10P 2° Lombarda H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	29	3° £vas	€ 0,210	
5° Teleflex € 0,229 EUROPLAST PLUS : 850162	43	4° Convatec	€ 0,228	UNO NELATON: 01004022,01007022,01008022, 01009022,01013022.01015022
1° Covidien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQOBP,VAQ10P 2° Lambarda		5° Telefley	£ 0.720	
1° Covidien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQOSP, VAQ10P		3 verenex	€ 0,229	EOROPEAST PLOS: 850162
1° Covidien 2° Lambarda H 1° Covidien 2° Lambarda H 4° Lambarda H 4° Lambarda	24			
2* Limbarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HCP3006,HCP3006,HCP3006,HCP3008,		1° Covidien	€ 0,819	VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08P, VAQ10P
H HCP3006,HCP3008,HCP3008,HCPS0208, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010; 3° Csloplast € 1,506		2° Lombiarda	€ 1,07588	
HCPSN3010; EASICATH: 28608,28810,28612,28706,28708, 28710; 4° (*)		H .		HCP3006,HCP3008,HCP3010;
3° Coloplast 6° 1,506 6° (*) Beraun 1° Covicien 1° Covicien 1° Coloplast 6° (*) Dentsply 1° Covicien 1° Coloplast 1°				HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPS3008
SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 4* (*) Den*sply 5* (*) B. Braun 4* (*) Den*sply 5* (*) B. Braun 4* (*) Den*sply ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 1* Cevicien C 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08P,VAQ10P 2* Lombarda H HOMECATH PEDIATRICO HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HCP3006,HCP3008,HCP3010; 3* Bard C 1,300 INTERCIDE TIPO BAMBINO: D503208, D503210; 4* Celopilast C 1,506 E 1,509 Dentsply C 1,509 Dentsply C 1,509 Dentsply C 1,509 C		29 Calanta		
4* (*) Den'sply LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 5° (*) B.Briun 1.* Covicien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08P,VAQ10P 2.* Lombarda H HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PEUS: HCP3006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PEUS: HCP30206,HCPN32008, HCP3010, HCP303010; 3.* Bard € 1,300 INTERGLIDE TIPO BAMBINO: D603208, D603210; EASICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5.* (*) Dentsply 6.* (*) Dentsply 4.* Cologiast F 1,509 COFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; Dentsply COFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6.* (*) B.Braun ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 7.* (*) Telefiax 1.* Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,		3° Colopiast	€ 1,506	
Denrisply	30			SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710;
Denrisply		4° (*)	€ 1 509	LOFRIC PRIMO PORF RAMBINO: 4110630 4110920 4111020.
S° (*) B.Briun € 1,509 ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; ACTREEN GLYS CATH PLUS: HCPS006, HCPS006, HCPS006, HCPS00		1 ''	1 2,303	LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4110830;
B.Braun				;
1° Covicien € 0,819 VaQua CATETERE AUTOLUBRIFICANTE: VAQOSP,VAQ10P 2° Lombarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO · HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3008,HCP3008,HCPS02008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010; 3° Bard € 1,300 iNTERGLIDE TIPO BAMBINO: D603208, D603210; 4° Colopiast € 1,506 EASICATH: 5086,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (°)		5° (*)	€ 1,509	ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F;
1° Covicien		B.Braun		ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F;
1° Ccvicien € 0,819		l Lateratura		
2° Lombarda H Continue Cont				Vacuus CATETERE AUTOLUBRICANTE, VACORD MAG (OR
H HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010; 3° Bard € 1,300 INTERGLIDE TIPO BAMBINO: D603208, D603210; 4° Colordast € 1,506 EASICATH: 5086,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (*) € 1,509 LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6° (*) 6° (*) ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; B.Braun ACTREEN GLYS CATH CH 6 : 225306F; 7° (*) FLOCATH HYDROGEL: 851131,851132 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3010;				HOMECATH DEDIATRICO, LICROOSE REPERZAGE LICROSIA
HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010; 3° Bard € 1,300 INTERGLIDE TIPO BAMBINO: D603208, D603210; 4° Cologidast € 1,506 EASICATH: 5086,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (*) € 1,509 LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6° (*) ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6 : 225306F; 7° (*) € 1,509 FLOCATH HYDROGEL: 851131,851132 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3006, HCPSN3006, HCPSN30006, HCPSN30006, HCPSN30006, HCPSN30006, HCPSN30006, HCPSN30010;		l i	€ 1,07366	
HCPSN3010; HCPSN3010; A° Cologidast € 1,300 INTERGLIDE TIPO BAMBINO: D603208, D603210; 4° Cologidast € 1,506 EASICATH: 5086,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (*)				
4° Coloplast € 1,506 EASICATH: 5086,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (*) € 1,509 LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6° (*) ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; B.Braun ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 7° (*) € 1,509 FLOCATH HYDROGEL: 851131,851132 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3010;				HCPSN3010;
4° Cologilast € 1,506 EASICATH: 5086,5088,5090,5006,5008,5010 SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (*)		3° Bard	€ 1,300	
SPEEDICATH: 28608,28610,28612,28706,28708, 28710; 5° (*)		4° Coloplast	€ 1,506	
5° (*) € 1,509 LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830,4111030; Dentsply LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6° (*) € 1,509 ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; B.Braun ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 7° (*) € 1,509 FLOCATH HYDROGEL: 851131,851132 Telefiex CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F, VAQ10F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ16F, VAQ18F 2° Lorabarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006, HCPC2208, HCP2010, HCP3006, HCP3008, HCP30010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPSN2006, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;	,	-		
Dentsply LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030; 6° (*) B.Braun CATREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 7° (*) Telefiex 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3008 HCPSN3010;	T	E0 (2)		
6° (*) B.Braum ACTREEN LITE NELATON CH 6: 228306F; ACTREEN GLYS CATH CH 6: 225306F; 7° (*) Teleflex 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F, VAQ10F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ18F 2° Lorabarda HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006, HCP2010, HCP3006, HCP3008, HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3010;			€ 1,509	
B.Braum ACTREEN GLYS CATH CH 6 : 225306F; 7° (*) Teleflex 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F, VAQ10F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ18F 2° Lorabarda H H H H COVICIEN € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006, HCP2010, HCP3006, HCP3008, HCP3008, HCP3008, HCP3006, HCPSN3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;		Dencspr/		LOFNIC POBE BAVIBINO: 4010630,4010830,4011030;
B.Braum ACTREEN GLYS CATH CH 6 : 225306F; 7° (*) Teleflex 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F, VAQ10F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ18F 2° Lorabarda H H H COMECATH PEDIATRICO: HCP2006, HCP2010, HCP3006, HCP3008, HCP3008, HCP3008, HCP3008, HCP3008, HCP3008, HCP3006, HCPSN3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;		6° (*).	<u> </u>	ACTREEN LITE NELATON CH 6: 2282065
7° (*) Telefiax 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F, VAQ10F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ14F, VAQ18F 2° Lorabarda H H HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPN52008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;	ŀ		رىدىد ت	
Telefiax 1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F, VAQ10F, VAQ12F, VAQ14F, VAQ18F 2° Lorabarda				
1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda			€ 1,509	FLOCATH HYDROGEL: 851131,851132
1° Covicien € 0,797 CATETERE VAQUA DONNA AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08F,VAQ10F,VAQ12F, VAQ14F,VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPNS2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;				
VAQ14F,VAQ16F,VAQ18F 2° Lorabarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPN52008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;				
2° Londbarda € 1,07588 HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010, HCP3006,HCP3008,HCP3010; HOMECATH PLUS: HCPSN2006,HCPN52008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;		1. Covidieu	€0,797	
HOMECATH PLUS: HCPSN2006, HCPSN2008, HCPSN2010, HCPSN3006, HCPSN3010;	_ [€ 1,07588	HOMECATH PEDIATRICO: HCP2006,HCPC2208, HCP2010,
HCPSN3010;	5Z	''		·
	2		}	
TOMECAM DONNA DUNNA DEFAMA	2		J	HUPSNSDIR:

	3° Bard	€ 1,300	HOMECATH PLUS DONNA: HCFSN2012, HCFSN2014, HCFSN2016;
		€ 1,500	INTERGLIDE TIPO BAMBINO: D603208, D603210;
	4° B.Braun	€ 1,500	INTERGLIDE TIPO DONNA: D6031XX;
	, S.Britan	€ 1,500	ACTREEN LITE NELATON: 228208F, 228210F,228212F,228214F,228216F,
			228218F,228308F,228310F,228312F,228314F,228316F,228010F,228012F,22801 ACTREEN GLYS CATH NELATON:
			225208F,225210F,225212F,225214F,225216F,225218F,
	5° švas	61550	225308F,225310F,225312F,225314F,225316F
	<u> </u>	€ 1,550	PRELUBE PENNINE (FEMMINILE): FC16XX
	6° Coloblast	€ 1,598	EASICATH: 5086,5088,5090,5368,5370,5372, 5374,5376,5006,5008,5010
		1	SPEEDICATH: 20508,28510,28512,28514,28516, 28608,28610,28612,28706,2870
			28710;
			EASICATH CON LUER LOOCK: 5270,5272,5274;
			SPEEDICATH COMPACT: 285XX;
			SPEEDICATH COMPACT PLUS: 28810,28812,28814;
	79 (*)		
	7° (*)	€ 1,599	FLOCATH HYDROGEL: 851121,851122;
	Teleflex	<u> </u>	FLOCATH QUICK: 851221
	8° (*)	€ 1,599	LOFRIC SENSE DONNA 15CM: 4160830,4161030,4161230, 4161430
	Dentsply		LOFRIC PRIMO POBE BAMBINO: 4110630,4110830, 4111030;
	1		PRIMO POBE DONNA 20CM: 4130830,4131030,4131230, 4131430
			,4131630,4131830,
			LOFRIC PRIMO DONNA POBE 15CM: 4140830,4141030,4141230, 4141430
			LOFRIC DONNA POBE 20CM: 4030830,4031030,4031230,
	j		4031430,4031630,4031830,
			LOFRIC DONNA POBE 15CM: 4040830,4041030,4041230, 4041430
			LOFRIC POBE BAMBINO: 4010630,4010830,4011030
· ·		<u></u>	
	1° Covicien	€0,819	CATETERE VAQUA UOMO AUTOLUBRIFICANTE: VAQ08M, VAQ10M, VAQ12M,
			VAQ14M,VAQ16M,VAQ18M
	2° Lombarda	€ 1,07588	НОМЕСАТН UOMO: НСМ4006,
	H		HCM4008,HCM4010,HCM4012,HCM4014,HCM4016,HCM4018;
			HOMECATH PLUS UOMO:HCMSN4006, HCMSN4008, HCMSN4010,HCMSN4012,
			HCMSN4014,HCMSN4016,HCMSN4018; ;
	3° Bard	€ 1,300	INTERGLIDE TIPO UOMO: DSA30XX
	4° B.Braun	€ 1,500	ACTREEN LITE NELATON: 228208F, 228210F, 228212F, 228214F, 228216F, 228218F,
	· •		ACTREEN LITE TIEMANN: 228108F,228110F,228112F,228114F,
			228116F,228118F
			ACTREEN GLYS CATH NELATON:
			225208F,225210F,225212F,225Z14F,225216F,225218F,
	!	1	ACTREEN GLYS CATH TIEMANN: 225108F,225110F,225112F,225114F,
	<u> </u>		225116F,225118F
<u> </u>	5° Sv.3s	€ 1,550	PRELUBE PENNINE NELATON: NC16XX
	6° Coloplast	€ 1,598	SPIDICATH TIEMANN: 28490,28492,28494
			SPIDICATH CONTROL: 28212;
	•)	SPIDICATH: 284XX
	.	İ	EASICATH: 5348,5350,5352,5354,5356,5358, 5360,5362
] . [1	EASICATH CON LUER LOOCK: 5288,5290,5292,5296;
			EASICATH TEMANN: 538X;
			<u></u>
	7° (*)	€ 1,599	FLOCATH HYDROGEL: 851141,851142,851143;
	Teleflex	ļ	FLOCATH LUER LOOCK: 850218;
			FLOCATH QUICK: 851241;
	8° (*)	€ 1,599	LOFRIC PRIMO: 9600830,9601030,9601230, 9601430,9601630,9601830;
}	Dentsph/		LOFRIC POBE RAGAZZO: 4020830,4020830,4021030;
Ì			LOFRIC ORIGO: 4431030,4431230,4431430, 4431630,4431830,
-			4420830,4421030,4421230;
1			

-	- a land and handows	The second state of	HOMECATH LIOMO VIT CATCEPE INDONE
! 	1° Lombarda	€ 2,2888	HXM4012,HKM4014,HKM4016, HKM4018; HOMECATH DONNA: HKF2012,HKF2014,HKF2016; HOMECATH PEDIATRICO: HKP2006,HKP2008.HKP2010
	2° 3.Braun	€ 3,250	HKP3006,HKP3008,HKP3010 ACTREEN GLYS SET TIEMANN: 226108F,226110F,226112F,226114F, 226116F ACTREEN GLYS SET NELATON: 226208F,226210F,226217F,226214F
	3° 5vas	€ 3,960	1 226216F, 226218F, 226306F, 226308F, 226310F, 226312F, 226314F, 226316F
34	4° (*) Teleflex	€ 3,990	CATETERE VESCICALE LUBRIFICATO CON SACCA O'NEIL: NC16XX/BG VIALOG LIBERO: 5400XXG; LIBERO PLUS: 5000XXG, 500210G; CATETERE LIQUICK PLUS: 6200XX, 6202XX;
	5° (°) Coloplast	€ 3,990	FLOCATH INTROGEL: 8516XX; EASICATH SET: 280XX; SPEEDICATH COMPLETE: 284XX;
	6° Dentsply	€ 3,995	LOFRIC HYDRO KIT II UOMO: 9830830,9831030,9831230, 9831430,9831630,9831830 LOFRIC HYDRO KIT POBE BAMBINO:4210630,4210830, 4211030 LOFRIC HYDRO KIT POBE DONNA: 4230830,4231030,4231240, 4231430,4231630,4231830
			LOFRIC HYDRO KIT II TIEMANN: 9871030,9871230,9871430, 9871630,9871830
· · · ·]
	1° Coloplast	€ 27,950	CATETERE AC68++: AC68XX;
35	2° Telef ex	€ 27,990	PROTESI URETEROCUTANEO STOMIA: 850275-0000XX, 850276-0000XX, 850270-0000XX, 850271-0000XX, 850281
<u> </u>			
36	1° (*) Telefiex	€ 5,999	SLKOSPRAY: 850699;
	1° Benefis	€ 0,171	MALE CATH: GS1010-XX
	2° Covidien	€ 0,189	CAT. ESTERNO DOVER TEXAS: 8884730300;
j	3° Ho lister	€ 0,860	INVIEW: 972XX, 971XX, 973XX; EXTENTED WEAR: 9206,9207,9208,9209;
7	4° (*) Teleflex	€ 0,868	CAT. RUECCO :854460; SILKOKONDOM: 850327,850328, 850329;
	5° (*) Coloplast	€ 0,868	CONVEEN GUAINE CON STRISCIA: 5120,5125,5130,5135,5140; CONVEEN GUAINE AUTOADESIVE: 5212,5200,5205,5210,5215; CONVEEN GUAINE CON STRISCIA SECURITY + : 5021,5025,5030,5035,5040; CONVEEN GUAINE AUTOADESIVI SECURITY + : 5221,5225,5230,5235,5240;
			CONVEEN OPTIMA GUAINE AUTOADESIVE: 22025,22030,22035,22040;
	1° Convatec		UNOLEGBAG: 29.003.020
	2° (*) Hollister	€ 0,310	SACCA DA GAMBA CON RUBINETTO DI SCARICO E SISTEMA ANTIREFLUSSO: 9034- 80, 9034-250, 935-30 SACCA DA GAMBA CON RUBINETTO DI SCARICO E SISTEMA ANTIREFLUSSO E
1	3° (*)		ACCHE URINA DA GAMBA: 85034X, 850331, 850333, 850330,850332;
_	Teleflex 4° Coloblast	€0,318 C	ONVEEEN CONFORT MONOUSO: 21062,21063,21064,21065:
			PEEDIBAG COMPACT: 28592;
	l° Teleflex		ACCA URINA DA GAMBA: 850352,850354;
	2° Coloplast	€ 1,398 C	ONVEEN SACCA DA GAMBA SECURITY+: 5160,5161; ONVEEN ACTIVE SACCA DA GAMBA CON VELCRO INCORPORATO: 25501;

40	1° Convatec	€ 0,090	UNOPHARMAP1BEDBAG: 35.906.020
40	2° Benefis	€ 0,117	SACCA URINA STANDARD con morsetto: 2230013
	1° Benefis	€ 0,142	SACCA URINA CON VALVOLA E RUBINETTO :22310013
	2° Clini ab	€ 0,648	SACCA PER URINA UNOMEDICAL A4 CONVATEC (STERILE): 381551S
41	3° Convatec	€ 0,690	UNOPHARMAPLASTP4: 38.715.1S 20
	4° Teletlex	€ 1,990	sacca raccogliurina : 850414 ;
			SACCA DA LETTO CON RUBINETTO: 850412 e 850419;
(*\2 y)			



