CONTRATTO PER LA "FORNITURA DI DISPOSITIVI E STENT PER EMODINAMICA"

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

SERVITECH s.r.l.



CONTRATTO

PER L'AFFIDAMENTO DELLA "FORNITURA DI DISPOSITIVI E STENT PER EMODINAMICA "

CIG: 0415422114.

L'anno **duemilaundici**, il giorno **24** del mese di **maggio** presso la sede della So.Re.Sa. S.p.A. in Napoli, Centro Direzionale, Isola C/1 – Torre Saverio da una parte

So.Re.Sa. S.p.A., con sede legale in Napoli, centro direzionale Isola C/1 – Torre Saverio, partita IVA 04786681215, in persona del Direttore Generale, Prof. Francesco Tancredi, nato a Salerno il 03.10.1936 in base ai poteri conferitegli dal Consiglio d'amministrazione il 25.02.2011

e dall'altra

SERVITECH s.r.l. in seguito denominata "impresa", con sede legale in Roma alla Via Posidippo, Partita IVA/C.F. 02626520130, iscritta al Registro delle Imprese presso la C.C.I.A.A. di Roma al n. 02626520130, rappresentata ai fini del presente atto dall'Amministratore Unico dott. Sandro Bastone nato a Napoli, il 04.09.1963, c.f. BSDSRD63B04F839W.

PREMESSO

- a) Che la So.Re.Sa., nel rispetto dei principi in materia di scelta del contraente, ha proceduto all'individuazione del Fornitore, per la fornitura in oggetto a favore delle Aziende Sanitarie della Regione Campania, mediante procedura ristretta con determina n. 41 del 21.04.2011;
- b) Che l'impresa è risultata aggiudicataria del Lotto 23 e, per l'effetto, ha manifestato espressamente la volontà di impegnarsi a fornire i beni oggetto del presente contratto ed eseguire gli Ordinativi di fornitura che la So.Re.Sa. emetterà per conto delle Aziende Sanitarie della Regione Campania, alle condizioni, modalità e termini





di seguito stabiliti;

c) Che l'Impresa ha presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula del presente contratto che, anche se non materialmente allegata, ne costituisce parte integrante e sostanziale;

Ciò premesso, tra le parti come in epigrafe rappresentate e domiciliate

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Articolo 1)

Oggetto del contratto

So.Re.Sa. affida all'Impresa, che accetta senza riserva alcuna, la fornitura in somministrazione di Dispositivi e/o stent per emodinamica del lotto 23, per un importo annuo di € 85.932,00 (quadriennale di € 343.728,00) oltre i.v.a.

| Lotto | Descrizione prodotto | Prodotto offerto | Prezzo unitario (iva escl.) | Fabbisogno 12 mesi | Importo annuale fornitura | importo complessivo quadriennale |
|-------|---|------------------|--------------------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| | Catere per per PTCA per occlusioni totali 1,0 MM LUNGHEZZA 10 20 | FALCON CTO | · | | | |
| 23 | MM | | € 198,00 | 434 | € 85.932,00 | € 343.728,00 |

Articolo 2)

Capitolato speciale e norme regolatrici dell'appalto

- La fornitura viene affidata ed accettata sotto l'osservanza piena, assoluta, inderogabile delle norme, condizioni, patti, obblighi, oneri e modalità richiamati e risultanti dai seguenti documenti, che formano parte integrante e sostanziale del presente contratto:
- 1. il Capitolato Speciale, comprensivo di elenco prodotti descrittivo, che si allega a questo atto sotto la lettera "A" in copia;
- 2. l'offerta presentata dall'impresa in sede di gara che si allega a questo atto con la lettera "B" in copia;





Articolo 3)

Ammontare della fornitura

L'importo contrattuale, come dall'offerta presentata dalla Impresa, ammonta ad Euro 343.728,00 (Euro trecentoquarantatremilasettecentoventotto/00) al netto dell'I.V.A.

Il contratto è stipulato a misura ai sensi dell'art.82 D.Lgs 163/2006.

Come previsto dall'art. 3 del Capitolato Speciale, i quantitativi ordinati potranno essere soggetti a variabilità rispetto ai quantitativi stimati.

Articolo 4)

Pagamenti

Il pagamento avverrà entro i termini previsti dalle vigenti norme, e comunque entro 90 giorni, decorrenti dalla data di ricevimento della fattura da parte di So.Re.Sa. La fattura dovrà essere intestata a So.Re.Sa. e dovrà riportare il riferimento dell'ordine (n° ordine, data, Azienda richiedente, punto ordinante, magazzino e luogo di consegna).

Il pagamento sarà subordinato al rispetto di tutte le condizioni di fornitura, ed all'esito positivo dei controlli e delle verifiche che potranno essere effettuate su ogni consegna; in caso negativo il termine si intende sospeso sino al completo adempimento, salvo e riservato ogni altro provvedimento da parte di So.Re.Sa. In sede di liquidazione delle fatture verranno recuperati importi per l'applicazione di eventuali penali e l'Impresa dovrà emettere relativa nota di accredito per detti importi.

I corrispettivi spettanti all'Impresa, saranno accreditati sul c/c bancario

IBAN: IT71M0200805085000500046675.

In caso di variazione a quanto sopra convenuto, l'Impresa si obbliga a notificare tempestivamente le eventuali modifiche; in difetto di tale notificazione So.Re.Sa. non assume alcuna responsabilità per i pagamenti eseguiti come sopraindicato.





Articolo 5)

Consegna del contratto

I termini di esecuzione del contratto decorrono dalla data di sottoscrizione del presente atto da parte del Direttore Generale di So.re.sa. e del Legale rappresentante, o procuratore munito di apposita delega, dell'Impresa.

Articolo 6)

Penali

Nel caso di mancato rispetto dei termini indicati nel capitolato speciale, per ogni giorno naturale consecutivo di ritardo sarà applicata una penale pari all'1% dell'ammontare dell'ordine.

La penale, nella stessa misura di cui al comma precedente, trova applicazione anche in caso di ritardo nell'inizio dell'esecuzione contrattuale.

Qualora il ritardo nell'adempimento determini un importo della penale superiore al dieci per cento dell'ammontare netto contrattuale, il Responsabile dell'esecuzione può promuovere l'avvio delle procedure per la risoluzione del contratto di appalto.

L'Impresa è altresì soggetta all'applicazione di penalità quando si rende colpevole di deficienza nella qualità dei beni forniti, delle prestazioni o dei materiali impiegati.

Dopo tre successive contestazioni scritte per consegne o prestazioni qualitativamente e/o quantitativamente non rispondenti alle ordinazioni, So.Re.Sa. avrà la facoltà di risolvere il contratto provvedendo ad affidare la fornitura al secondo in graduatoria, fino alla scadenza del termine di appalto, con obbligo dell'impresa di risarcire i danni economici e di sottostare altresì, a titolo di penale, alla perdita della cauzione prestata che si devolverà a beneficio dell'Azienda.

E' sempre comunque fatto salva per So.Re.Sa. la facoltà di esperire ogni altra azione per il risarcimento dell'eventuale maggior danno subito e dalle maggiori spese sostenute in dipendenza dell'inadempimento contrattuale.

I rimborsi per danni e le penali inflitte, saranno trattenute sulle fatture in pagamento e, ove queste non bastassero, sulla cauzione definitiva.





Nel caso di incameramento totale o parziale della cauzione, l'impresa dovrà provvedere alla ricostituzione della stessa nel suo originario ammontare.

Per quanto non previsto e pattuito le parti faranno riferimento agli artt. 1453 e seguenti del Codice Civile "delle risoluzioni del contratto".

Articolo 7)

Certificato di buona esecuzione

Il certificato di buona esecuzione deve essere emesso entro 60 giorni dalla richiesta in corso di esecuzione contrattuale, al fine di attestare la effettiva regolare esecuzione della fornitura.

Il rilascio di tale certificato ha esclusivamente carattere provvisorio e rimangono salvi tutti i diritti di avanzare pretese qualora per qualunque motivo la esecuzione contrattuale mostrasse inadempienze o difetti.

Articolo 8)

Risoluzione dell'appalto

In presenza di comportamenti dell'Impresa che concretino grave inadempimento alle obbligazioni di contratto, il Responsabile dell'esecuzione del contratto ne propone la risoluzione.

So.Re.Sa ha, inoltre, facoltà di risolvere il contratto, nei seguenti casi:

- subappalto non autorizzato;
- perdita, da parte dell'Impresa, dei requisiti, previsti dalla normativa vigente, per l'esecuzione di un contratto con una Pubblica Amministrazione;
- in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali.

Costituiscono, altresì, ipotesi di inadempimento grave che legittimano l'esercizio, da parte della Soresa, della facoltà di risoluzione contrattuale e/o revoca dell'autorizzazione al subappalto, le seguenti fattispecie poste in essere dall'impresa appaltatrice e/o dalle subappaltatrici:





- violazione di norme che comportano il sequestro del luogo di lavoro, convalidato dall'Autorità Giudiziaria;
- inottemperanza alle prescrizioni imposte dagli organi ispettivi;
- impiego di personale della singola impresa non risultante dalle scritture contabili o da altra documentazione obbligatoria in misura pari o superiore al 20% del totale dei lavoratori regolarmente occupati nella sede dell'impresa stessa.

Articolo 9)

Garanzia fidejussoria a titolo di cauzione definitiva

A garanzia degli impegni assunti con il presente contratto o previsti negli atti da questo richiamati, l'Impresa ha prestato apposita cauzione definitiva fino a concorrenza della somma di Euro 17.187,00 (Euro diciassettemilacentottantasette/00).

So.Re.Sa.:

- a) ha il diritto di valersi della cauzione per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento delle prestazioni in caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'Impresa;
- b) ha il diritto di valersi della cauzione per provvedere al pagamento di quanto dovuto all'impresa per le inadempienze derivanti dall'inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori;
- c) può richiedere all'Impresa la reintegrazione della cauzione ove questa sia venuta meno, in tutto od in parte; in caso di inottemperanza la reintegrazione si effettua a valere sui ratei di prezzo da corrispondere all'Impresa.

La garanzia deve essere integrata ogni volta che So.Re.Sa. abbia provveduto alla sua escussione, anche parziale, ai sensi del presente contratto.

La cauzione definitiva si svincola con le modalità di cui all'art. 113 d.Lgs 163/06.

R



Articolo 10)

Subappalto

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità.

Previa istanza dell'Impresa ed autorizzazione di So.Re.Sa., e nel rispetto dell'Art.118 D.Lgs 163/06 le prestazioni che l'Impresa ha indicato a tale scopo in sede di offerta possono essere subappaltati, nella misura, alle condizioni e con i limiti e le modalità concordate.

So.Re.Sa. non provvede al pagamento diretto dei subappaltatori.

Articolo 11)

Responsabili del contratto

So.Re.Sa. nomina quale Responsabile del Procedimento di esecuzione del contratto, con il compito di emanare le opportune disposizioni alle quali l'impresa dovrà uniformarsi, di controllare la perfetta osservanza di tutte le clausole contrattuali e di curare che l'esecuzione della fornitura avvenga a regola d'arte ed in conformità a quanto previsto dagli accordi contrattuali, l'avv. Gianmarco Massa.

L'impresa designa quale Responsabile dell'esecuzione contrattuale per i rapporti organizzativi ed operativi con il Responsabile dell'esecuzione di cui sopra.

L'impresa dichiara altresì che il proprio numero di fax e l'indirizzo mail al quale fare riferimento per ogni comunicazione successiva alla stipula del contratto sono:

fax: 06.52369021

L'impresa accetta che qualunque futura comunicazione tra le parti avvenga tramite i predetti canali comunicativi.

Ai fini dell'invio del fax sarà sufficiente il report di "ok" ottenuto dal fax dell'Azienda mittente per poter ritenere la comunicazione idoneamente inviata e ricevuta dall'impresa.

Ai fini dell'invio della e-mail dovrà essere invece inviato dall'impresa un messaggio di ricevuta che confermi il corretto ricevimento della mail inviata dall'Azienda.





Articolo 12)

Deroga all'eccezione di inadempimento

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.

Articolo 13)

Tracciabilità dei flussi finanziari

L'impresa si impegna ad osservare le disposizioni in materia di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'art. 3 della L. 13 agosto 2010, n. 136.

Articolo 14)

Clausola risolutiva espressa in caso di mancato assolvimento degli obblighi in materia di tracciabilità dei flussi finanziari

Qualora l'appaltatore non assolva agli obblighi in materia di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dall'art. 3 della L. n. 136/2010, il presente contratto si intenderà risolto di diritto ai sensi del comma 8 del predetto art. 3.

Articolo 15)

Obblighi a carico dell'Impresa derivanti dal Protocollo di legalità e dalle previsioni di cui all'art. 3, L. n. 136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi

finanziari

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:

a. 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 di 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 accensione, nonché, nello stesso termine, le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi;

Articolo 16)

Dichiarazioni rese dall'Impresa in ottemperanza al 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 dichiara 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 l'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 Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'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 o 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 17)

Controversie

Tutte le controversie derivanti dall'esecuzione dell'appalto sono devolute al Giudice Ordinario.

Foro esclusivo è quello di Napoli.

Articolo 18)

Spese di contratto e trattamento fiscale

Tutte le spese del presente contratto sono a carico dell'Impresa.

Articolo 19)

Rinvio alla legislazione vigente

Per quanto non previsto nel presente contratto, nel disciplinare e nel capitolato speciale di gara, si rinvia alla legislazione vigente in materia.

Firma per accettazione

SEPEN VIECERI SILL

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4,

5, 6, 7, 8, 9,10, 11, 12, 13,14, 15 e 16, ai sensi dell'art. 1341 II° comma cc.

Per espressa approvazione SERVITECH s.r.l

Amministratore Unico



PROCEDURA RISTRETTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI E STENT PER EMODINAMICA

B-CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di materiale per emodinamica occorrente alle Aziende Sanitarie, Ospedaliere, Ospedaliere Universitarie, IRCCS della Regione Campania, di seguito "Aziende", per un **importo massimo annuo pari a €** 32.150.146,70 **oltre Iva. (Importo quadriennale 128.600.586,80).** Le tipologie e i quantitativi presunti dei prodotti sono elencati nell'"allegato B/1" che forma parte integrante del presente Capitolato.

Si specifica che per i lotti da 17 a 26 e da 82 a 106 la fornitura sarà regolata dalle norme previste dal Codice Civile per il Contratto Estimatorio, di cui agli artt. 1556, 1557 e 1558.

ART. 2 - DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è di 48 mesi.

ART. 3 - QUANTITA'

I quantitativi, indicati in via del tutto presuntiva, riguardano il fabbisogno annuale stimato **a regime**, e potranno subire, in sede di ordinazione, variazioni in diminuzione o in aumento, in considerazione – anche – delle attuali vigenze contrattuali delle singole Aziende per l'approvvigionamento dei device oggetto di gara.

ART. 4 - SUDDIVISIONE IN LOTTI E PREZZI BASE D'ASTA

La fornitura sarà suddivisa in lotti 111 come specificato nell'elenco in calce:

| La fornitu | ra sara suddivisa ii | n lotti 111 come specificato nell'elenco in calce: | |
|---------------|----------------------|---|---------------|
| LOTTO GARA | CODIFICA CND | DESCRIZIONE | UNITA' MISURA |
| 1 | A019013 | Aghi angiografici 18G, 70 mm con cono anti-inginocchiamento. sterili, monouso. | PEZZO |
| 2 | A019013 | Aghi angiografici 19G, 40 mm con cono anti-inginocchiamento della guida, sterili, monouso. | PEZZO |
| 3 | A019013 | Aghi per puntura arteriosa monopezzo massima rastrematura nel passaggio attacco- corpo ago, di vario calibro e lunghezza | PEZZO |
| 4 | A0199 | Ago passaguida con invito conico anti-inginocchiamento della guida | PEZZO |
| 5 | C01040180 | Torque device per fili guida 0.014-0.018 | PEZZO |
| 6 | A020199 | Siringa in policarbonato da circa 12 cc con attacco luer-lock e pistone a 3 anelli | PEZZO |
| 7 | A03020199 | Connettori per iniettore automatico in poliuretano flessibile, doppiamente armato, ampio lume interno, connettore maschio in acciaio e femmina in policarbonato, lunghezza 65 cm., resistente a pressioni > 1200 PSI. | PEZZO |
| 8 | A0399 | Deflussori 200 cm circa completi di valvola aspira/inietta sterili, monouso con raccordi in policarbonato. | PEZZO |
| 9 | A060205 | kit per pericardiocentesi, completo di ago, guida, catetere con punta atraumatica per il posizionamento in cavita pericardica | PEZZO |
| 10 | A0701 | Connettori per cateteri M/F sterili, monouso, da 50 e da 100 cm circa. | PEZZO |
| 11 | A0702 | Manifold (collettori a blocco) 3 rubinetti DX-on-R/A, bassa pressione, in policarbonato, con attacchi luer-lock, sterili, monouso. | PEZZO |
| 12 | A0703 | Stop-cock L-L M/F resistente a 1000 PSI. | PEZZO |



| 1 | | 1 | | 1 |
|---|------|-----------------|---|--------|
| | | | | |
| | • | | Cateteri angiografici in poliuretano armati con rete in acciaio, radio opachi che accettino la guida 038 nei seguenti tipi: pigtail, multipurpose, Cournand, NIH, Sones, Judkins per | |
| | | | coronaria destra e sinistra, Amplatz, curve per bypass e LIMA, approccio brachiale, | |
| | | | misure da 4-7 F alto flusso (Diametro minimo del lume: 6F 0.51). Sul connettore prossimale devono essere indicate le dimensioni in French e la misura della guida | DE220 |
| | 13 | C0104010101 | accettata. | PEZZO |
| | | | Cateteri in poliuretano, armati con rete in acciaio, Pig Tail dritti e angolati, che | |
| | 4.4 | C0104010101 | accettano guida 0.38 misure da 5 a 7 F. Diametro del lume interno < 0.052 . Misure da 5 | PEZZO |
| | 14 | C0104010101 | a 7 F centimetrati con markers radiopachi. | FLZZO |
| | | | Cateteri angiografici calibro 4-5 F in poliuretano poliammide, armatura interna con rete | |
| | 15 | C0104010101 | in acciaio a doppia maglia punta soft, guida accettata 0.038 in., alto flusso (15 ml/sec) e pressione di 1200 psi. Tutte le curve di cui la ditta dispone. | PEZZO. |
| | | 00104010101 | Sonde elettroniche/MECCANICHE per ecografia endovascolare (ULTRASONOGRAFIA) con | |
| | L6-A | C0104010102 | compatibilita' software di istologia virtuale | PEZZO |
| 1 | L6-B | Z11040102 | APPARECCHIATURA per ecografia intravascolare | PEZZO |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | Catetere per dilatazione, disponibile in versione a scambio rapido ed OTW, con punta non saldata. Palloncino compliante in XCELON S trifolding (o materiale equivalente) a | |
| | | | spalle corte (inf. a 3 mm), con pressione nominale a 8 Atm, RBP a 14 Atm. Shaft prossimale inf. a 2 Fr. Per consentire la tecnica di kissing con palloni di calibro superiore | |
| | | | a 3 mm anche in catetere guida da 5 Fr. Doppio marker in polimero di tungsteno | |
| | | | inglobato nello shaft Ricopertura con materiale idrofilico nel tratto distale. Crossing profile .024 (diametro 3.0 mm). Profilo della punta 0,017 . Diametro da 1.5 a 4.0 mm. | |
| | 17 | C010401020101 | (con quarti di misura), lunghezza da 10 a 30 mm. | PEZZO |
| | | | | |
| | i | | Cateteri per angioplastica a compliance controllata Tipo: monorail Corpo del catetere: | |
| | | | <2.7 F ipotubo prossimale in acciaio, punta rastremata, copertura idrofilica distale. Parte | |
| | | | prossimale siliconata Palloncino: in materiale semi-compliante , misure da 1.5 a 4.0 mm, lunghezza 10-40 mm crossing profile < 0.26 (riferimento: palloncino da 3.0 mm) profilo | DE770 |
| - | 18 | C010401020101 | di ingresso 0.016 Pressione di sicurezza dichiarata:> 14 atm (rated burst pressure) | PEZZO |
| | | | Control in the second section time managed agree delegatetors < 2.9 E. non identifical trifold | |
| | | | Cateteri per angioplastica tipo monorail, corpo del catetere < 2.8 F non idrofilico, trifold disponibili in materiale semi compliante e non compliante, misure da 2.0 a 5.0 mm. di | |
| | | | diametro. Doppio marker in oro pressato non incollato, lunghezze: 9, 12, 15, 20, 30 mm, con possibilita' di eseguire kissinig-ballon con catetere guida 6 frenc. Pressione max | |
| | 19 | | dichiarata:> 14 atm (rated burst pressure) | PEZZO |
| | | | | |
| | | | Cateteri per angioplastica Catetere dilatativo per PTCA di tipo rapid exchange, ipotubo | |
| | | | semi-compliante in poliammide, con rivestimento in polimero idrofilo nella parte distale. | |
| | | | Riavvolgimento del pallone doppio e triplo. Profilo di ingresso 0,016 . Shaft prossimale/distale 2,4/ 2,0 Fr. Rivestimento polimerico idrofilo M Coat. Doppio marker. | DE330 |
| | 20 | C010401020101 | Diametro 1,25-1,5-2,0-2,25-2,50-2,75-3,0-3,5-4,0. lunghezza 10,15,20,30,40 | PEZZO |
| | | | | |
| | | | | |
| | | i | Cateteri a palloncino semi-compliante monorail, copertura idrofilica nella parte distale ncluso il pallone ad elevata crossability. Punta atraumatica, rastremata e morbida. | |
| | | 9 | Shaft ipotubo prossimale 1.9F distale 2.7F. Con catetere ipotubo a basso profilo che consenta il Kissing Balloon con catetere guida 6 F. Angoli rastrematura 16ø. HUB | |
| | | l t | rasparente permette il controllo d assenza di bolle d aria. Markers di uscita 90 cm & 100 | |
| | ŀ | 1 | m. Diametri da 1,5 a 3,5 mm compresi i quarti di misura (1,5 e 2mm con possibilita' di L/2 marker). lunghezza da 10 a 30 mm. Pressione nominale 8 ATM. RBP 14 ATM. 1/4 di | |
| | 21 | C010401020101 r | nisura a 17 atm. Guida 0.014 . Lunghezza utili dello shaft 145 cm. | PEZZO |



| 1 | | | |
|------|---------------|---|-------|
| 22 | C010401020101 | Cateteri per dilatazione vasi nativi e graft venosi Tipo Monorail, ipotubo prossimale 2.0 Fr, corpo utile del catetere 140-160 cm, che accetti guida da 0.14 . Rivestimento idrofilico distale, ¿ punte 0.017 , crossing profile 0.22 (pallone da 1.25), lunghezze 10ŏ40 mm, ¿ da 1,25 a 7,0 mm. | PEZZO |
| 23 | C010401020101 | Catetere per PTCA per occlusioni totali 1,0 mm lunghezza 10 20 mm | PEZZO |
| 24 | C010401020101 | Cateteri a palloncino con microlame in acciaio per dilatazione stenosi calcifiche e ristenosi intrastent. Tipo monorail, corpo catetere 2.9 f pallone non compliante con rivestimento idrofilico. Diametri da 2.0 a 4.0 mm lunghezze da 10 a 15 mm. | PEZZO |
| 25 | C010401020101 | Cateteri per angioplastica coronarica con pallone semicompliante tipo monorail avvolto da triplice filamento in nitinol a spirale per lesioni coronariche complesse, varie lunghezze e diametri | PEZZO |
| 26 | C010401020199 | Cateteri a palloncino per angioplastica coronarica a rilascio di farmaco antiproliferativo. Diametri e lunghezze varie | PEZZO |
| 27 | C0104010202 | Cateteri guida per angioplastica ad ampio lume, armati, con banda radiopaca alla punta, punta soffice,con varie curve, per approccio femorale, 5-8 F.Coating siliconato interno, Diametro interno minimo 0.070 6F, 0.058 5F. | PEZZO |
| 28 | C0104010202 | Cateteri guida per angiopiastica ad ampio lume, elevata resistenza al kinking, rapporto di torsione 1:1, ottima memoria di curva preformata, armatura interna in maglia metallica a sezione rettangolare, punta atraumatica radiopaca, lume interno fino a 0.071 in. per i 6 F, tutte le curve preformate disponibili, 5-6-7-8F | PEZZO |
| 29 | C0104010202 | Catetere -guida-dilatatore sheet-less per PTCA per via radiale, senza uso di introduttore | PEZZO |
| 30 | C0104010203 | Catetere per la somministrazione di farmaci localizzati per il trattamento dell infarto miocardico acuto, il corpo del catetere ¦ rastremato verso la parte distale per consentire un più agevole passaggio attraverso il trombo coronarico evitano il distacco dei trombi grazie all effetto di schiacciamento sulla parete dotter. Il corpo del catetere ha dei markers radiopachi che consentono la misurazione della lesione per un successivo impianto di stent diretto. | PEZZO |
| 31-A | J010301 | Sistema di assistenza temporanea al circolo introducibile percutaneamente, con possibilita' di almeno 2,5 l/m di gittata cardiaca, per pazienti con infarto acuto e bassa gittata refrattaria alla terapie convenzionali | PEZZO |
| 31-B | | CONSOLLE DI CONTROLLO IN USO GRATUITO | PEZZO |
| 32 | C010401020401 | Sistemi per aterectomia direzionale- Sistemi di debulking di placche ostiali asimmetriche metodo aterectomia direzionale, kit completo, varie misure | PEZZO |
| 33-A | C010401020402 | Cateteri per aterotomia rotazionale con Calibri frese: 1.25 - 1.5 - 1.75 - 2.00 - 2.15 - 2.25 - 2.38 - 2.50 mm | PEZZO |
| 33-B | Z12059003 | APPARECCHIATURA per aterotomia IN USO GRATUITO | PEZZO |
| 34 | C010401020501 | Cateteri di aspirazione trombo coronarico di tipo rapid exchange realizzato con Full-Wall Technology doppia maglia intrecciata a sezione piatta incapsulata in materiale plastico per tutta la lunghezza del catatere fino a 5 mm dall imbocco del lume di aspirazione. Maglia a densita' variabile pi¿ supportante nella parte prossimale e pi¿ flessibile nella parte distale. Dotato di rivestimento lubrificante idrofilico sulla parte distale (30 cm) del catetere. Il sistema deve presentare un foro di aspirazione unico, tagliato trasversalmente per aumentare la sezione aspirante Tip morbido e smussato con tecnica heat-polishing. Alette sull hub per una miglior manovrabilita'. Sistema strain relief prossimale ad effetto anti-kinking. | PEZZO |
| 35-A | C010401020502 | Set Sistemi per trombectomia meccanica reolitica (coronarica, periferica e polmonare). Costituiti da cateteri monouso 4,5 e 6F doppio lume e set di pompa | PEZZO |



| 35-B | Z020502 | CONFOLIE DI CONTROLLO IN LISO GRATILITO | PEZZO |
|------|-------------|---|--------|
| 35-B | 2020502 | CONSOLLE DI CONTROLLO IN USO GRATUITO | 1 2220 |
| 36 | C01040199 | Siringhe-manometro per PTCA da 20 ml, monoblocco con pistone a vite, manometro incorporato per la misurazione della pressione positiva e negativa, scala in atmosfere almeno fino a 30 atm. Tubicino esterno di raccordo e rubinetto a 3 vie ad alta pressione | PEZZO |
| 37 | C01040199 | Valvola a Y in policarbonato con sistema di chiusura a vite e a molla, con diametro interno > 0.115, impugnatura ergonomica, ago passaguida e torquer, il tutto in confezione singola. | PEZZO |
| 38 | C0104020101 | Microcateteri coronarici dedicati con punta orientabile per consentire di dirigere con precisione il filo guida nella posizione desiderata, per CTO, compatibile con guide da 0.014 | PEZZO |
| 39 | C0104020101 | Microcateteri coronarici dedicati con corpo costituito da fili in acciaio intrecciati, tipo OTW, con possibilita' di rotazione manuale per lesioni hard. Diametri 2.1 e 2.6 Fr. | PEZZO |
| 40 | C0104020101 | Microcatetere da 1,8F con rivestimento idrofilo nella parte distale floppy. Marker radiopaco distale. Lunghezza 130 cm. | PEZZO |
| 41 | C01050201 | Sistemi di prevenzione per embolizzazioni distali coronariche con filtro in nitinol su guida 0,014. Catetere di posizionamento da 2,9 F compatibile con cateteri guida 6-7F, diametro 3.7 mm | PEZZO |
| 42 | C01050201 | Sistema di protezione tromboembolica coronarica prossimale del tipo OTW compatibile con cateteri guida 6 e 7Fr | PEZZO |
| 43 | C019001 | cateteri per contropulsatore aortico preformato ad ampio lume coassiale con dispositivo emostatico SF con palloni da 40 e 34 cc.X CONTROPULSATORE ARROW | PEZZO |
| _44 | C019001 | cateteri per contropulsatore aortico preformato ad ampio lume coassiale con dispositivo emostatico SF con palioni da 40 e 34 cc.X CONTROPULSATORE DATASCOPE | PEZZO |
| 45 | C019003 | Cateteri per termodiluizione tipo Swan-Ganz, in cloruro di polivinile radiopaco, a tre vie, 7 F con palloncino in latex fissato al corpo del catetere con doppio sistema di sicurezza, preformato nelle versioni per inserzione femorale o brachiale, valvola di sicurezza, completo di introduttore. | PEZZO |
| · 46 | C019003 | Cateteri per termodiluizione tipo Swan Ganz, in cloruro di polivinile radiopaco, a due vie, 6 7 Fr con palloncino in latex fissato al corpo del catetere con doppio sistema di sicurezza, preformato nelle versioni per inserzione femorale o brachiale, valvola di sicurezza, completo di introduttore. Lunghezze varie. | PEZZO |
| 47 | C019005 | Sistemi per il recupero di corpi estranei intravascolari e/o per il riposizionamento di dispositivi interventisti costituito da un cappio in nitinol placcato oro apribile a 90¢ rispetto al sistema portante. Disponibile nei diametri da mm 2 a 35 con catetere in varie lunghezze. | PEZZO |
| 48 | C019005 | Sistemi recupero corpi estranei intravascolari tipo basket , di varie misure e lunghezze | PEZZO |
| 49 | C01901101 | Biotomi per biopsia endomiocardica, misura < 6 F, varie lunghezze per accesso femorale e giugulare | PEZZO |
| 50 | C019014 | Palloni per valvuloplastica mitralica tipo INOUE, diametri da 20 a 30 mm. | PEZZO |
| 51 | C019014 | Cateteri a palloncino per Valvuloplastica Aortica Percutanea compatibili con introduttori 10F di diametri 20, 23, 25 mm e lunghezza 45 o 50 mm | PEZZO |



| | 64 | la | Guida 035 con anima rigida ad alto supporto, punta estremamente flessibile ed atraumatica, segmento radiopaco distale, marker per una corretta identificazione della posizione della guida lunghezze fino a 300 cm. | PEZZO |
|----------|------|--|--|-------|
| \vdash | 33 5 | | appar connected per la imparablem in activida | |
| \vdash | 63-B | —————————————————————————————————————— | apparecchiatura per la misurazione IN SERVICE | PEZZO |
| | | - | Guide coronariche dotate di trasduttore elettronico di pressione posizionato in prossimita' della punta, da 0.014, lunghezza 175 cm | PEZZO |
| | 62 | 604040303 | Guide per CTO con struttura in acciao 316L e platino in unico pezzo dalla porziione prossimale a quella distale, come un filo continuo senza segno alcuno di saldatura.Shaft in PTFE con ottima libricita' e spirale sulla giuda con rivestimento in silicone. Disponibili in diametri da 0.009 e 0.014, lunghezza da 180cm e 300cm e grammatura della punta da 3g a 12g | PEZZO |
| | 61 | 00.001.0001 | Guide super-stiff da scambio 0.035 a punta J con parte distale morbida di lunghezza non superiore a 1.5 cm | PEZZO |
| | 60 | | Guide per disostruzione coronaria atraumatica lunghezza 175 cm circaestensibile, rivestimento PTFE, punta ad oliva, radiopacita' elevata ultimi tre cm. | PEZZO |
| | 59 | 004040004 | Microguide intracoronariche da 0.014 con anima in acciaio, ricopertura idrofilica nel tratto terminale operativo. Rastrematura del tratto distale a .010 per il trattamento delle occlusioni croniche totali. Punta radiopaca da 3 cm. Vari pesi . Lunghezza da cm 170, complete di filo di estensione. | PEZZO |
| | 58 | | Guide in acciaio per angioplastica coronarica, con attacco magnetico per estensione e relativa estensione, anima estesa dal tratto prossimale a quello distale, ad alta torsione, radio-trasparenti, Punta preformabile, atraumatica, in polimero idrofilo, radiopaca negli ultimi 35 cm. Tipi soffice, intermedia e rigida. Prolungabile. Lunghezza 180-300 cm. | PEZZO |
| | 57 | C04010201 | Guide in acciaio per impianto di stent coronarico stearable con anima a doppio elemento, flessibili, ad alta torsione, radiotrasparenti, tratto distale idrofilico. Punta radioopaca (3 cm) J, preformabile con memoria tipo floppy, intermedio e rigido. Disponibilità supporto differenziato, lunghezza almeno 170 cm, diametro 0.014 prolungabile | PEZZO |
| | 56 | C04010101 | Guide per angiografia ad alto supporto anima in acciaio rivestita in PTFE, radiopaco, punta J, misure 0.35-0.38 lunghezza da 170 a 260 cm | PEZZO |
| | 55 | C04010102 | Guide per angiografia, anima metallica con memoria rivestita di polimero idrofilo radiopaco, punta dritta E a J, misure 0.18-0.38 lunghezza da 170 a 260 cm, SOFT E STIFF | PEZZO |
| | 54 | C04010101 | Guide per angiografia rivestite di teflon applicato con sistema elettrostatico, struttura con anima rastremata fissa e filo di sicurezza, a punta dritta e a J raddrizzabile, misure 0.018-0.038, lunghezza 145 - 260 cm, confezionate in apposita spirale in materiale plastico per facilitarne il lavaggio. | PEZZO |
| | 53 | C020201 | Caterere stimolatore bipolare a palloncino 5F o 6F . | PEZZO |
| | 52 | C019015 | Kit per l'esecuzione della puntura transettale composto da: Ago transettale tipo Brockenbrough, costituito da un unico blocco di fusione realizzato in acciaio inox, dotato di stiletto di inserzione e di manopola prossimale rimovibile per ispezione e lavaggio. Disponibilita' di tre diverse curve distali sia in formato pediatrico (lunghezza 56 cm, calibro 19gauge) sia per adulti (lunghezza 71cm e 89cm, calibro 18 gauge). L'ago previsto di stiletto deve essere fornito in confezione sterile. Introduttori lunghi speciali preformati per la puntura transettale e per il posizionamento sugli anelli valvolari, varie possibilita' di curve distali (tra 45ø e 180ø) valvola emostatica antireflusso ,punta con marker radiopaco e fori laterali, lunghezza 63 e 81 cm, calibro 8 e 8,5 F. | PEZZO |
| - 1 | | 1 | | |



| 65 | C04020202 | Guida con punta a controllo back up in oro con coil distale in tungsteno spiralata diam. 0,35" lung. 185 cm circa. Punta J e C | PEZZO |
|-----|-----------|---|-------|
| 66 | C04010101 | Guida IDROFILICA PARTE DISTALE DA UTILIZZARE NELLE OCCLUSIONI CRONICHE . Diametro 0.014, radiopacita' distale. Lunghezza da 180 e 300 cm. PEZZO | |
| 67 | C04010299 | Microguide intracoronariche per aterectomia rotazionale | PEZZO |
| 68 | C0502 | introduttori vascolari con valvola antireflusso in silicone incorporata e braccio laterale con rubinetto incorporato a tre vie, 5-9 F, lunghezza 10-14 - 25 cm., che accettino senza frizione i cateteri di corrispondente diametro. Dilatatore radiopaco rastremato con sistema di bloccaggio sull'introduttore, miniguida bidistale retta e a J. Codice a colori. | PEZZO |
| 69 | C0502 | Introduttori per il cateterismo dell'a. radiale in ETFE fluororesinoso a parete sottile e radiopaca con rivestimento con polimero idrofilo M Coat, dilatatore in propilene con punta rastremata,fiessibile e radiopaca. Miniguida metallica da 0,021 a 0,025 . Misure DA 4 A 6 Fr, lunghezza 10,16 e 25 cm. | PEZZO |
| 70_ | C0502 | Introduttori valvolati (valvola multicuspide) con dilatatore, versione lunga (23- 90cm) con marker distale, flessibili, misura (6-9F) strato interno in PTFE, punta morbida con curve differenti, rivestimento idrofilico distale e valvola emostatica quadricuspide. | PEZZO |
| 71 | C0502 | Introduttori valvolati (valvola multicuspide) con dilatatore, LUNGHEZZA MAX 23, con marker distale, flessibili, misura 5-8 F strato interno in PTFE, punta morbida con curve differenti, rivestimento idrofilico distale e valvola emostatica quadricuspide. | PEZZO |
| 72 | C0502 | Introduttori valvolati con dilatatore, con incorporata spirale d'acciaio anti-kinking, lunghezze fino a 90 cm | PEZZO |
| 73 | C90010301 | Sistemi adesivi di medicazione compressiva monouso sterile per emostasi arteriosa femorale con bulbo trasparente a pressione regolabile. | PEZZO |
| 74 | C90010301 | Sistemi per compressione dell'arteria radiale trasparenti a bracciale con controllo della pressione di compressione | PEZZO |
| 75 | C90010301 | Sistemi di compressione della femorale con duomo trasparente, gonfiabile a pressione controllata, manometro ed arco. | PEZZO |
| 76 | C90010301 | Dispositivo per emostasi femorale meccanica intravascolare composto da disco removibile. | PEZZO |
| 77 | C90010302 | Dispositivo di emostasi per arteria femorale composto da ancora riassorbibile e collagene. Misure da 5 a 8 Fr | PEZZO |
| 78 | C90010399 | Dispositivo di emostasi per arteria femorale composto da doppio disco riassorbibile. Misure da 5 a 8 Fr | PEZZO |
| 79 | C90010303 | Sistema di emostasi femorale con applicazione di filo di sutura in polipropilene. Dispositivo di rilascio monorail, compatibile con guida .035, con nodo chiururgico preconfezionato al suo interno. Il sistema deve consentire la re-introduzione della guida in caso di necessita' e la chiusura di accessi da 6 a 10 Fr. | PEZZO |
| 00 | C00010303 | Dispositivo per I emostasi istantanea dell'accesso femorale arterioso mediante sutura dotato di quattro aghi in Nitinol da 0.017 inch. nel corpo del dispositivo e nodo preformato, con due fili di sutura in poliestere: Per la chiusura di arteriotomie di grosso calibro da 8 a 16 Fr con singolo dispositivo e da 17 a 24 Fr con doppio dispositivo. | PEZZO |
| 80 | C90010303 | Possibilita' di nuovo accesso all arteria femorale, se necessario. | LETTO |
| 81 | C90010303 | Dispositivo per l' emostasi istantanea extravascolare, meccanica mediante clip in nitinol. | PEZZO |
| 82 | P07030199 | Bioprotesi valvolare aortica impiantabile per via percutanea e/o transapicale, espandibile con pallone. Il sisteme deve comprendere la bioprotesi e gli accessori richiesti per l'impianto. | PEZZO |
| 83 | P07030199 | Bioprotesi valvolare aortica impiantabile per via percutanea e/o transapicale, autoespandibile. Il sisteme deve comprendere la bioprotesi e gli accessori richiesti per l'impianto. | PEZZO |



| 1 | 1 | | |
|------|-------------|--|-------|
| 84 | P0704020101 | Stent coronarici premontati in acciaio (SL 316 lega non ferromagnetica), rivestimento in carburo di silicio Compatibile con RMN,struttura multicellulare con minimo accorciamento alla espansione, <5% sistema di crimpaggio di sicurezza,profilo dello stent montato: <0.44mm(stent da 3.0 mm).profili di ingresso 0.018 Misure da 2.25 a 5.0 mm di diametro, lunghezze da 8 a 32 mm Indicazione allo stenting primario. | PEZZO |
| 85 | P0704020101 | Endoprotesi coronariche in acciaio, premontata su palioncino tipo monorail a 5 alette, con struttura bi-axial con profilo basso ed alta flessibilita ¹ , con minimo accorciamento all espansione, compatibile con RMN, sistema di crimpaggio di sicurezza, profilo dello stent montato 0.041 mm, diametro delle maglie 0.0038 compatibile anche con cateteri guida 5F. Lunghezze 8-12-16-20-24-28-32 mm. Diametri da 2.25 a 5.0 mm. | PEZZO |
| 86 | P0704020101 | Stent coronarici premontati in superlega L605, Protesi coronarica in lega L605 (cromo/cobalto/nichel/tungsteno), compatibile con RMN senza limiti temporali, ricavata con taglio laser senza saldature, ad anelli corrugati. Spessore della maglia < a 0.0032. Crossing profile .040 (diametro 3.0 mm.). Premontata su catetere a palloncino Rx in Pebax ad alte pressione (valore nominale 8 Atm e RBP 16 Atm), tri-lobare a doppio marker, realizzato con tecnologia STEP che riduce le spalle del palloncino evitando la fuoriuscita dello stesso al di fuori della lunghezza dello stent. Certificazione CE per stenting diretto. Diametro da 2.0 a 4.0 mm. Lunghezza da 8 mm. a 28 mm. | PEZZO |
| 87 | P0704020101 | Stent nudi in CoCr L-605, disegno a celle chiuse adattabili con alternanza di anelli a maglie sottili e larghe di spessore > di 70 um per garantire un ottima navigabilita' e forza radiale. Sistema di posizionamento a catetere a palloncino a scambio rapido con pressione nominale 12 atm e RBP a 16 atm, rivestimento idrofilico per minimizzare la frizione compatibilita' con guida 0.014 . Misure disponibili: diametro 2,5 a 4.00 mm lunghezze da 8 a 33 mm. | PEZZO |
| . 88 | P0704020101 | Stent coronarici a struttura modulare sinusoidale, Protesi endovascolare modulare in lega cromo-cobalto ad elevata flessibilita', trackability, crossability, conformabilita' al vaso e dotata di palloncino a basso profilo (profilo massimo non superiore a 0,048 per il diametro 4,5mm) dotato di tecnologia discrete per minimizzare il barotrauma alle estremita' dello stent. Protesi composta da singoli elementi sinusoidali a sezione elliptorettangolare a bassissimo spessore (0,0036) connessi tra loro tramite fusione laser ed elettropulita. Diametri richiesti: 3,0-3,5-4,0 e 4.5mm. Lunghezze richieste: 9-12-15-18-24 e 30mm. Presenza di markers sul pallone all estremita' dello stent. Compatibilita' con cateteri guida 5F (6F per il diametro 4.5mm). | PEZZO |
| 89 | P0704020101 | Stent per dilatazione coronaria altamente flessibili, in acciaio 316 SL premontati su device semicompliante con due markers ,parte distale idrofilica, crossing profile 0.38 (3.0mm), RBP 14 atm. lunghezza 15-30 diametro 2.5-4.0 mm. | PEZZO |
| 90 | P0704020101 | Stent in lega cobalto-cromo (L-605)rivestimento in carbonio pirolitico a basso profilo non superiore a 0.0037 (per diam. Da 3.0 mm), con buone caratteristiche di trackability e pushability in modo da consentrie lo stenting diretto anche in anatomie complesse, compatibili con cateteri guida 5F per tutte le misure e compatibili per kissink stenting 6F spessore stuttura e numero celle differenziato per piccolo e grandi vasi. Lunghezze da 8 a 40mm. Diametri da 2 a 5 mm. | PEZZO |
| 91 | P0704020101 | Stent coronarici in LEGA per il trattamento delle biforcazioni con stenting del Vaso principale e parziale copertura del collaterale, rilascio a doppio pallone.Guida monorail con Sistema monorail Stesso lume, 7F compatibile, lunghezza 18 mm, diametri 2.5-4.0 | PEZZO |



| 92. | P070402010102 | protesi endovascolari in cromo cobalto per il trattamento delle stenosi della biforcazione coronarica. La protesi deve poter essere posizionata in un ramo collaterale e strutturata con scaffolding maggiore per la side branch e minimo metallo per il main brach in modo da poter integrarsi con qualsiasi altro stent nel vaso principale. COMPATIBILE CON GUIDA 5F | PEZZO |
|------|---------------|--|-------|
| | | | |
| 93 | P0704020102 | Stent coronarici premontati in acciaio 316L siotted tube, composta da doppia struttura in acciaio con interposto uno strato di PTFE, ancorato nelle estremita' distali. Profilo di ingresso pari a .059 (riferimento diametro da 3.0 mm.) Premontata su catetere a palloncino Rx ad alte pressione (valore nominale 14 Atm e RBP 16 Atm). Lunghezza da 9 a 26 mm. Diametro da 3,0 a 5.0 mm. Tutti compatibili con catetere guida 6/7 Fr. | PEZZO |
| 94 | P0704020102 | Stent coronarici premontati in acciaio, ricoperti per vasi coronarici, diametro inferiore a 3.5 mm, varie lunghezze | PEZZO |
| 95 | P0704020102 | Stent coronarici a rapida endotelizzazione rivestiti di anticorpi contro le cellule progenitrici dell'endotelio, varie lunghezze premontati su cateteri a palloncino di vari diametri. | PEZZO |
| 96 | P0704020103 | Stent medicato, rivestito di polimero per il rilascio controllato di farmaco citostatico Sirolimus, con effetto anti-ristenotico. Struttura in acciaio, tipo fessurato al laser, con struttura multicellulare ottenuta con la combinazione di elementi ad andamento sinusoidale in 3 segmenti dritto, arco e ponte di raccordo. Devono essere disponibili misure in diametro tali da consentire il trattamento di vasi di piccolo calibro (2.25-2.75 mm), di lesioni lunghe (33 mm) e di eventuali dissezioni (8mm). | PEZZO |
| 97 | P0704020103 | Stent medicato, rivestito di polimero Translute per il rilascio controllato di farmaco citostatico Paclitaxel 8.8%, con effetto anti-ristenotico e piattaforma di ultima generazione di stent, compatibile con risonanza magnetica, in accio inox di grado medicale tipo 316L e marker in oro. Devono essere disponibili misure in diametro tali da consentire il trattamento di vasi di piccolo calibro (2.25-2.75 mm), di lesioni lunghe (33 mm) e di eventuali dissezioni (8mm). | PEZZO |
| 98 | P0704020103 | stent medicato, in lega L605 (cromo/cobalto/nichel/tungsteno), compatibile con RMN senza limiti temporali, ricavata con taglio laser senza saldature, ad anelli corrugati. Spessore della maglia < a 0.0032. Crossing profile .040 (diametro 3.0 mm.). Premontata su catetere a palloncino Rx in Pebax ad alte pressione (valore nominale 8 Atm e RBP 16 Atm), tri-lobare a doppio marker, realizzato con tecnologia STEP che riduce le spalle del palloncino evitando la fuoriuscita dello stesso al di fuori della lunghezza dello stent. Ricoperto con miscela di polimeri ad elevata elasticita' a rilascio progressivo di farmaco Everolimus. Diametro da 2.5 a 4.0 mm. Lunghezza da 8 mm. a 38 mm. | PEZZO |
| 99 · | P0704020103 | Stent medicati in acciaio a rilascio di Biolimus A9(oppure con farmaco derivato dalla rapamicina a elevata lipofilicita') con polimero riassorbibile in acido polilattico (PLA) e rivestimento abluminale tramite tecnologia auto pipette .Lo stent deve essere disponibile nei diametri 2.5 - 2.75 3.0 - 3.25 - 3.5 e 4.0 e nelle lunghezze 8,11,14,18,23-24 e 28 mm. | PEZZO |



| | | stent medicato, in lega cromo-cobalto, con rivestimento polimerico in fosforilcolina, a | |
|-------|-------------|--|--------|
| | | rilascio di farmaco ABT-578. Maglia composta da singoli elementi sinusoidali a sezione ellipto-rettangolare a bassissimo spessore (0,0036) connessi tra loro tramite fusione laser ed elettropulita. Caratteristiche di elevata flessibilita', trackability, crossability, | |
| | | conformabilita' al vaso e basso profilo palloncino dotato di tecnologia discrete per | |
| | | minimizzare il barotrauma alle estremita' dello stent. Rivestimento polimerico in fosforilcolina ad alta biocompatibilita' e stabilita'. Farmaco ABT-578 (o Zotarolimus) | |
| | i | antiproliferativo ad azione citostatica. Diametri richiesti: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0. Lunghezze richieste: 8/9-12-14/15-18-24 e 30mm. Presenza di markers sul pallone all | |
| 100 | P0704020103 | estremita' dello stent. Compatibilita' con cateteri guida 5F (6F per il diametro 4.5mm). | PEZZO |
| | | stent medicato, premontato in acciaio con dopio markers all estremita' a rilascio di | |
| 101 | P0704020103 | tacrolimus senza ausilio di polimero. Misure varie | PEZZO |
| | | a | |
| | | Stent premontati rivestiti esternamente da una rete in microfibra PET utili per il trattamento di stenosi complicate da significativa stratificazione trombotica e concepiti | |
| 102 | P0704020102 | per ridurre al minimo il rischio di embolizzazione distale. Diametri da 2.0 a 5.0 mm, lunghezze da 12 a 39 mm | PEZZO |
| | | Sistemi di chiusura difetto interatriale e del forame ovale pervio, riposizionabile, in | |
| 103 | P07040302 | nitinol autoespandibile con sistema di distacco a vite. Il device va fornito con relativo sistema di rilascio - varie misure | PEZZO |
| | | | |
| | | Sistemi di chiusura difetto interatriale e del forame ovale pervio composto da due ancore in nitinol rilasciabili in maniera indipendente per migliorare il controllo del | |
| 104 | P07040302 | posizionamento del device. Il sistema va fornito con relativo introduttore. Varie misure | PEZZO |
| | | Sistema per il trattamento dell insufficienza mitralica costituito da: catetere guida | |
| 105 | P0799 | adeguato, sistema di rilascio, clip per la coaptazione dei lembi valvolari mitralici. | PEZZO |
| | | Device auto espandibile in nitinol a rilascio controllato per la chiusura dell auricola dell | |
| 106 | P07040302 | atrio sinistro con relativo sistema di trasporto e rilascio. | PEZZO |
| 107 | T0202 | Set per coronarografia, come da richiesta indicata nel capitolato. | PEZZO |
| | | Telo angiografico per il paziente, con fori cm 300x200 circa, (ampia superficie assorbente | |
| 108 | T020102 | dall inguine in gić e, sul lato dell operatore, dal capo per 110cm, seguita da plastica | PEZZO |
| 108 | 1020102 | trasparente per la restante lunghezza). | 1 1220 |
| | | kit per PTCA costituiti da: n. 1 Sistema di gonfiaggio per palloncini capacita' 20 ml 30 | |
| | | atm Sgancio rapido n. 1 Valvola 2 vie (Valvola a Y con sistema di chiusura a vite e a molla, con diametro interno > 0.115, impugnatura ergonomica) n. 1 Torquer per guide | |
| 109 | V0599 | n.1 Ago introduttore 10 cm | PEZZO |
| 110-A | W0103020104 | Test per la misurazione rapida dell' ACT | PEZZO |
| | | ADDADESCULATURA DER ACT / DTT PORTATUE CON STAMBANTE Strumonto | |
| | | APPARECCHIATURA PER ACT / PTT PORTATILE CON STAMPANTE. Strumento portatile. Dotato di batteria ricaricabile. Dotato di cuvette. Lo strumento deve | |
| | | permettere, tramite prelievo di sangue intero (anche su citrato), di valutare i seguenti parametri:tempo di protrombina (PT)tempo parziale di tromboplastina attivata (APTT | |
| 110-B | - |)tempo di coagulazione attivata (ACT). | PEZZO |
| 111 | W0103020104 | Test per il dosaggio ematico istantaneo di farmaci anti-aggreganti ed anti- coagulanti.necessari per ottimizzare la terapia farmacologia dei pazienti sottoposti ad impianto di stent coronario/vascolare: | |
| 111-A | W0103020104 | test per anti-lib/Illa | PEZZO |
| 111-B | W0103020104 | test per aspirina | PEZZO |
| 111-C | W0103020104 | test per P2Y12 | PEZZO |



| | | APPARECCHIATURA PER IL MONITORAGGIO DELLA TERAPIA ANTIAGGREGANTE Strumento diagnostico, di dimensioni contenute, per il monitoraggio della terapia antiaggregante. Il sistema deve essere in grado, attraverso I analisi di un prelievo di | · |
|-------|---|--|-------|
| 111-D | - | sangue intero, di misurare i cambiamenti della funzione piastrinica in pazienti sottoposti a terapia con:Clopidogrel Acido acetilsalicilico e Inibitori delle Glicoproteine IIB / IIIA. | PEZZO |

Circa la voce 107 a parità di costo, il Centro si riserva di richiedere all'aggiudicatario di rispondere alle sue specifiche necessità (per tale motivo è stata allegata la composizione "ideale" del kit in uso presso l'Ospedale di Salerno):

Kit sterili monouso per esami emodinamici, così composti: N° 1 Telo in TNT bi-accoppiato con rivestimento esterno impermeabile per carrello servitore, di almeno cm 140x140, con zona centrale assorbente; N° 1 Telo angiografico di cm 300x200 circa, con fori, (ampia superficie assorbente dall'inguine in giù e, sul lato dell'operatore, dal capo per 110cm, seguita da plastica trasparente per la restante lunghezza); N° 1 Manifold a 3 rubinetti DX-off-R/A, bassa pressione; N° 1 Connettore morbido per catetere, siliconato, cm 50 circa; N° 1 Connettore morbido per trasduttore, siliconato, cm 100 circa; N° 1 Adattatore rotante; N° 2 Rubinetti a 3 vie a basso flusso; N° 1 Deflussore per pressurizzatore da cm 180 circa; N° 1 Deflussore con valvola a "T" aspira/inietta, di cm 180 circa; N° 1 Bisturi con manico retto nº 11 acuto; Nº 1 Klemmer lungo cm 11; Nº 1Siringa da 20 cc con attacco luer-lock; Nº 1 Siringa da 20 cc con attacco normale; N° 1 Siringa da 10 cc con attacco luer-lock; N° 1 Siringa da 10 cc con attacco normale; N° 1 Siringa da circa 12 cc con attacco luer-lock e pistone a 3 anelli; N° 40 Garze sterili intrecciate da cm 10 x10 a 16 strati; N° 1 Bacinella rettangolare cm 25x20; N° 2 Ciotole da 500 cc; N° 1 Ciotola da 100 cc; N° 4 Asciugamani in TNT assorbente da 40 x 50 cm circa; N° 1 Ago 21 G ipodermico, 3,8 cm; N° 1 Ago 22 G ipodermico, da 3,8 cm; N° 1 Protezione in plastica trasparente per amplificatore di brillanza; N° 1 Protezione in plastica trasparente per barriera anti-RX pensile; N° 1 Protezione in plastica trasparente per telecomando; N° 2 camici di alta qualità, con strato esterno assorbente e strato interno impermeabile, modello avvolgente conforme alla Legislazione sull'infiammabilità, con trattamento antistatico, in maglia elastica, chiusura regolabile in velcro. 4 cinture e fustella anti-inquinamento, misura XL, 1 dei quali imbustato singolarmente; N.1 Ago angiografico 18G, 70 mm con cono anti-inginocchiamento della guida; guida per catetere angiografico con rivestimento in teflon applicato con sistema elettrostatico, ad anima fissa, punta morbida, a J (raggio di curva da 3 mm), 0.035", della lunghezza di 150 cm circa; N 1 connettore in PVC luer-lock-M/F di cm 10; N 1 collettore aghi usati

I prezzi base d'asta riportati sono stati determinati mediante l'analisi dei dati interni della Regione Campania e di contratti vigenti nel territorio italiano, valutando i prezzi medi ponderati attualmente praticati, nonché tenendo conto dei prezzi indicati nel DM 11 ottobre 2007.

ART. 5 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I prodotti offerti devono essere rispondenti alle vigenti disposizioni legislative relative alla autorizzazione alla produzione, alla importazione, alla commercializzazione.

I prodotti in gara dovranno possedere tutte le caratteristiche previste dalle leggi e dai regolamenti vigenti in materia, con particolare riferimento a quanto stabilito dalla Direttiva Comunitaria 93/42 CEE, e successive modifiche e integrazioni, alle norme della Farmacopea Ufficiale Italiana, alle varie norme di buona fabbricazione e qualità, alla vigente normativa in materia.

La ditta dovrà inoltre indicare, per quanto offerto, prodotto per prodotto il relativo numero progressivo di sistema la classificazione CND ed il numero del Repertorio Nazionale dei dispositivi medici commercializzati in Italia (RDM) o dichiarare che lo stesso è in corso di registrazione o che trattasi di prodotto non soggetto all'obbligo di cui al D.M. 20/02/2007 Ministero della Salute.

Etichettatura

L'etichetta deve essere conforme a quanto indicato nella direttiva CEE e D.L. del 16/07/1998 n. 285 Il confezionamento e l'etichettatura dovranno essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente sia sull'imballaggio esterno, sia sulla singola unità, in modo da consentire l'individuazione della composizione quali-quantitativa del produttore e della data di scadenza. Sulle scatole e sulle singole buste dovranno essere riportati, in lingua italiana, descrizione qualitativa del contenuto, numero di lotto, data di scadenza, data di produzione, nome del produttore. In corso di fornitura i prodotti dovranno essere conformi alla documentazione tecnica inviata per la gara.



APPARECCHIATURE DA FORNIRE IN USO GRATUITO - Riferimento ai lotti per i quali è necessaria la fornitura di strumentazione elettromedicale.

Tutte le Apparecchiature da fornire devono garantire la conformità alle normative vigenti o ad altre disposizioni internazionali riconosciute e devono rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta e a tutti quelli – di carattere cogente – che venissero emanati nel corso della durata del Contratto di Fornitura. Eventuali adeguamenti sono a costo zero per le Aziende .

In particolare, le Apparecchiature e i dispositivi opzionali da fornire (ivi incluse le applicazioni informatiche) dovranno rispettare almeno i seguenti requisiti di conformità:

- marcatura CE;

- conformità alle vigenti disposizioni in materia di sicurezza stabilite nel D.Lgs. 9 aprile 2008, n 81

-conformità alle vigenti disposizioni in materia di radioprotezione dei Pazienti stabilite nel D.Lgs. 187/2000 e s.m.i.;

- conformità ai requisiti stabiliti nella Direttiva 93/42/CEE, recepita con D.Lgs. n. 46 del 24 febbraio 1997 e s.m.i.:

- conformità ai requisiti di sicurezza e di emissione elettromagnetica certificati da Enti riconosciuti a livello europeo;

- conformità alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, alla importazione ed alla immissione in commercio.

ART. 6 - REQUISITI DEI FORNITORI

I fornitori dovranno essere in regola con tutte le disposizioni in materia ed idonei tecnologicamente, organizzativamente e qualitativamente alla tipologia e all'entità della fornitura assegnata.

A tale proposito è necessario indicare nella Scheda Fornitore(all.B2):

- le generalità commerciali (nome, indirizzo, telefono, fax etc...) e fiscali di chi effettuerà le vendite e le consegne (depositario):

- per il depositario, la dichiarazione di conformità alle disposizioni del D. Lgs. 219/06;

- le modalità ed i tempi per la comunicazione alle Aziende di qualsiasi variazione possa subentrare dopo la formulazione dei contratti sia relative al Fornitore, che al deposito che spedisce la merce, nonché alle modalità di spedizione ed anche agli stessi prodotti, considerando comunque invariate le condizioni contrattuali stabilite in sede di aggiudicazione;

- la disponibilità e le modalità del servizio di assistenza post vendita.

In corso di fornitura, eventuali variazioni di ragione sociale, accorpamenti, cessioni di ramo d'azienda, cessioni di prodotti, etc., dovranno essere comunicati a So.Re.Sa che procederà così come disciplinato dall'Art.51 del D.Lgs. 163/2006 e dall'art.30, comma 6, L.R. Campania 3/2007.

ART. 7 - PREZZI

I prezzi, riferiti ai singoli prodotti, si intendono fissi ed invariabili per l'intera durata del contratto.

Nel caso in cui, durante il corso della fornitura verranno immessi in commercio presidi con caratteristiche similari ma innovative rispetto a quelli aggiudicati, la ditta dovrà impegnarsi a fornire i nuovi modelli, previa preventiva comunicazione, agli stessi prezzi di aggiudicazione per tutta la durata della fornitura.

Le ditte aggiudicatarie dovranno consegnare, a corredo della fornitura, tutti gli accessori occorrenti per il

collegamento con le apparecchiature in dotazione al reparto.

Per ciascuno dei lotti aggiudicati eventuali tipologie di device non presenti in capitolato, ma riconducibili a quelle espressamente richieste in gara e presenti nel listino della Ditta aggiudicataria, potranno essere acquistati applicando al prezzo del listino in vigore al momento della gara lo sconto percentuale medio ponderato praticato in offerta.

ART. 8 - CONSEGNE

Le consegne dovranno essere effettuate a cura, rischio, spese del fornitore presso i singoli magazzini preposti delle Aziende richiedenti dalle ore 8,30 alle 13 dei giorni feriali escluso i sabato, previo apposito ordinativo. La merce dovrà essere conforme all'ordine trasmesso dal Servizio competente, e, in caso contrario, non sarà accettata dai magazzini. Qualora non vi sia rispondenza tra quantità richiesta e confezione disponibile commercializzata. I'ordine dovrà essere evaso in difetto.

La merce deve essere consegnata in porto franco nelle quantità e qualità descritte negli ordini inviati di volta in volta, all'interno dei magazzini indicati negli ordini (come da prospetto indicativo riportato in allegato B/3).

La merce ordinata dovrà essere consegnata entro massimo 10 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza dove i tempi di consegna sono da concordarsi direttamente col Responsabile del Servizio preposto.



I prodotti sterili, all'atto della consegna, devono avere la data di scadenza non inferiore a 2/3 della durata complessiva di validità.

Il fornitore dovrà impegnarsi a fornire qualsiasi quantitativo nei tempi e nei modi descritti, anche se si trattasse di quantitativi minimi. Il fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.

In ciascun involucro di confezione deve essere apposta un'etichetta portante il contrassegno della Ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in misura. Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale. Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

I documenti di trasporto devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce, che deve corrispondere a quello riportato sull'ordinativo emesso;
- n° di riferimento dell'ordine;
- data dell'ordine:
- n° di lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza.

CONSEGNE – CONTO DEPOSITO – MAGAZZINO PRESSO UNITA' OPERATIVA DI BENI DI PROPRIETA' DEL FORNITORE.

Per i prodotti previsti ai lotti da 17 a 26 e da 82 a 106 la cui fornitura sarà regolata dalle norme previste dal Codice Civile per il Contratto Estimatorio, di cui agli artt. 1556, 1557 e 1558 si specifica quanto segue: tutte le consegne si intendono effettuate in conto deposito, l'Azienda avrà l'obbligo dell'acquisto ad avvenuto impianto/utilizzo che sarà comunicato al fornitore e che conterrà unitamente all'indicazione del codice prodotto il numero di lotto/seriale.

Il conto deposito prevede che la somministrazione dei prodotti sia articolata come segue:

- a) Costituzione della prima dotazione di prodotti secondo le tipologie e le quantità concordate con il Direttore della U.O. Emodinamica che comunque di norma devono essere pari al consumo medio stimato di un mese. La costituzione della prima dotazione deve avvenire tassativamente dopo l'invio di specifica comunicazione a cura della direzione di Farmacia, ogni device inviato sarà accompagnato da specifico documento di trasporto (salvo diverso accordo con la Farmacia dell'Azienda utilizzatrice),
- b) Ogni singolo centro utilizzatore provvederà a nominare il responsabile del magazzino beni in conto deposito, e lo comunicherà al fornitore che potrà rivolgersi a tale persona per le verifiche di corretta gestione del deposito stesso,
- c) I beni oggetto di contratto dovranno essere reintegrati dalla Ditta, entro 10 (dieci) giorni, dal ricevimento dell'ordine da parte di Soresa riportante i dati identificativi dei prodotti utilizzati:
 - Codice fornitore del prodotto
 - descrizione
 - codice del lotto di fabbricazione
 - n. di serie del prodotto (ove presente)
- d) In caso di esaurimento delle scorte in deposito il soggetto affidatario deve comunque garantire il ripristino delle stesse tempestivamente nell'arco delle successive 48 ore.
- e) I beni oggetto di contratto, dovranno tassativamente essere consegnati, con i relativi documenti di accompagnamento, nella Farmacia Ospedaliera delle Aziende per le procedure di presa in carico, (non direttamente IN REPARTO); nel caso di resi i beni dovranno parimenti transitare attraverso la Farmacia Interna ove l'incaricato preposto provvederà all'emissione di specifico documento di reso;
- f) I beni consegnati dovranno essere corredati di specifico documento di accompagnamento in conto deposito che riporti almeno i seguenti dati:
 - Codice fornitore del prodotto
 - descrizione
 - codice del lotto di fabbricazione
 - n. di serie del prodotto (ove presente)
- g) Nel caso in cui la ditta fosse impossibilitata alla consegna del materiale è tenuta a darne comunicazione entro 24 ore dal ricevimento della lettera di reintegro.
- h) La firma per ricevuta dei prodotti apposta sul documento di accompagnamento non impegna le Aziende le quali si riservano di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine alla conformità del prodotto e/o ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna.
- i) Rimane a carico della ditta contraente verificare e sostituire, previa autorizzazione del responsabile del magazzino beni in conto deposito, e segnalazione da inviare alla Farmacia Ospedaliera i beni in prossimità di scadenza. Eventuali prodotti venuti a scadere ed ancora in giacenza presso il magazzino di reparto non potranno essere oggetto di fatturazione e/o richiesta d'indennizzo.



Il pagamento avverrà solo sul materiale impiantato, mentre il materiale rimanente resterà di proprietà della ditta e sarà restituito a fine contratto.

ART. 9 - CONTROLLO SULLA MERCE

Le forniture dovranno corrispondere alle quantità richieste; eventuali eccedenze in più non autorizzate non saranno riconosciute e, pertanto, non pagate.

Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità corrispondenti all'ordine.

La firma per ricevuta dei prodotti non impegna le Aziende le quali si riservano di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine alla conformità del prodotto e/o ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi previsti dal capitolato e/o alle caratteristiche dichiarate dalla Ditta in offerta, le Aziende li respingeranno al fornitore che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro cinque giorni. In caso di mancanza o ritardo da parte del fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, So.Re.Sa. potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta fornitrice l'eventuale maggiore spesa.

Firma per accettazione

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 2, 3, 5, 7, 8, 9 ai sensi dell'art. 1341 ll° comma cc.

Per espressa approvazione

ALLEGATO B/1 - Elenco lotti - scheda offerta

ALLEGATO B/2 - Scheda fornitore

ALLEGATO B/3 - Prospetto indicativo punti di consegna



ALLEGATO B/2

SCHEDA FORNITORE

| Denominazione e Ragione Sociale | | | | | |
|--|---------------------------|----------------|-------------------------------------|--|--|
| Sede Amministrativa | | | | | |
| partita IVA | | codice fiscale | | | |
| numero telefonico | numero fax | <u> </u> | recapito @ Mail (uff. commerciale): | | |
| Referente commerciale | | | | | |
| numero telefonico | numero fax | | recapito @ Mail | | |
| Referente tecnico (vigilanza dispositivi medici) | | | | | |
| DE | EPOSITARIO CUI I | NDIRIZZAR | E GLI ORDINI: | | |
| Denominazione e Ragione Sociale | | | | | |
| Sede Amministrativa | - | | | | |
| partita IVA codice fiscale | | | | | |
| numero telefonico numero verde | numero fax fax urgenze | | recapito @ Mail : | | |
| Data, Firm | na del Legale Rapp | resentante o | di un suo Procuratore | | |



ALLEGATO B/3: prospetto indicativo punti di consegna

AZIENDA ASL NAPOLI 1 CENTRO P.O. GIOVANNI BOSCO VIA F.M. BRIGANTI NR 255- NAPOLI

P.O. LORETO MARE S.MARIA DI LORETO NUOVO (EX LORETO

MARE) -VIA MARINA NAPOLI

AZIENDA ASL DI SALERNO P.O. UMBERTO I VIA SAN FRANCESCO NOCERA INFERIORE (SA)

FARMACIA P.O. MARIA SS.MA ADDOLORATA Via G. B. VIGNOLA

EBOLI

P.O. VALLO DELLA LUCANIA VIA CAMAROTA VALLO DELLA

LUCANIA

AORN CARDARELLI - NAPOLI UOSC DI FARMACIA AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO

NAZIONALE ANTONIO CARDARELLI VIA CARDARELLI, 9 - 80131

NAPOLI

AO MOSCATI - AVELLINO U.O. C. FARAMACIA CONTRADA AMORETTA 83100 - AVELLINO

AO S.SEBASTIANO - CASERTA U.O.C. FARMACIA - VIA PALASCIANO CASERTA

A.O. S. GIOVANNI DI DIO E RUGGI U.O.C. FARMACIA - VIA S. LEONARDO 84100 SALERNO

D ARAGONA - SALERNO

A.O. MONALDI - NAPOLI U.O.C. FARMACIA - VIA LEONARDO BIANCHI NAPOLI

A.O. RUMMO - BENEVENTO U.O.C. FARMACIA VIA DELL ANGELO BENEVENTO

A.O. POLICLINICO FEDERICO II U.O FARMACIA VIA PANSINI 5 NAPOLI



Oggetto: OFFERTA ECONOMICA - Procedura ristretta per la fornitura di dispositivi e stent per emodinamica occorrente alle Aziende Sanitarie, Ospedaliere, Ospedaliere Universitarie, IRCCS della Regione Campan SCHEDA OFFERTA ALLEGATO B3

| | | | | | | | O | | | | | | |
|---|--|--------------------------------|---|--|---|------------------------------|---|---|---------------------------------------|---|--|---|-----------------------|
| | unità per confeziona | secondario | 1 | त त | . 12. 12 | | r-I | 1 | ਜ | | 25 25 25 | | |
| ā | codice prodotto | | FLC 0XX 0YY YXZ | FLC PXX YYY B12 | | | DVC OXX YYY ZZZ | GAZ-XXYY | BMXT-XXYY | · | 85011 85053 85064 | | 85066 |
| ייילבו אינים ופי, ומכרכא della Regione Campania | nome prodotto | FALCON PICCOLO | 237.600,0000 FALCON GRANDE 343.728,0000 FALCON CTO | FALCON IN.PACT | | | DIVER CE MAX | GAZELLE | BIOMATRIX | 533.760.0000 VERIEVALONA III. III. | 404.480,0000 VERIFYNOW ASPIRIN 1.172.480,0000 VERIFYNOW P2Y12 | VERIFYNOW | INSTRUMENT |
| ייייי בי אומון בי, ומככי | valore quadriennale (€) offerto | | 237.600,0000 FALCON GRA 343.728,0000 FALCON CTO | 1.387.200,0000 FALCON IN.PACT | | | 1.122.400,0000 DIVER CE MAX | 378.400,0000 GAZELLE | 1.444.400,0000 BIOMATRIX | 533.760.0000 | 404.480,0000 | | |
| | prezzo unitario offerto | | 110,0000 | 680,0000 | | | 230,0000 | 220,0000 | 785,0000 | 160,0000 | 160,0000 | | |
| | % sconto su listino | | 520,0000 78,8462% 520,0000 61,9231% | 50,7246% | | | 68,9189% | 72,5000% | 64,3182% | | 3,4516% | | |
| | prezzo unitario da listino deivato | | 520,0000 | 1.380,0000 | | | 740,0000 | 800,0000 | 2.200,0000 | 173,7200 | 165,7200 | | |
| | VALORE ANNUALE BASE ASTA | מכתה מרג פא | | 382.500,0000 | | | 390.400,0000 | 141.900,0000 | 506.000,0000 | 141.780,0000 | | 0,000,0 | 2.146.060,0000 |
| | BASE ASTA | 128.0000 | 1 | 1 | | | 320,0000 | 330,0000 | 1100,0000 | 170,0000 | | | <u>.</u> |
| | QUANTITA' ANNUA | 540 | 434 | | | | 0771 | 430 | 460 | 834 | 1832 | 63 | complessivo gradriega |
| | UNITA' MISURA | PEZZO | PEZZO PEZZO | | | in DE770 | | PEZZO | PEZZO | PEZZO PEZZO | PEZZO | PEZZO | complessi |
| | | | Cateteri a palloncino per augioplastica coronarica a rilascio di farmaco antiproliferativo. Diametri e lunghezze varie | Cateteri di azpirazione trombo coronarico di tipo rapid exchange realizzato con Full. Wall Technology doppia maglia intrecciata a sezione piatra increminani | plastico per tutta la lumpleaza del catatere fino a 5 mm dall imbocco del lume di aspirazione. Maglia a densitat variabile pi supportante nella parte prossimale e più distable (30 cm) del catatere. Doctot di rivestimento lubrificante idroffico sulla parte distable (30 cm) del catatere, il sistema deno messano. | | Stent per distazione coronaria altamente flessibili, in acciaio 316 St premontati su device semicompliante con due markers, parte distale idrofflicu, crossing profile 0.38 | Stent medicati in acciaio a rilaccio di Biolinus AS (oppure con larmaco derivato dalla rivetamicia a elevata lipograficità y conoginero riassochiali ei acido politatico (PLA) e rivetamicano alumnumina transite tecnologia una cascobiali ei acido politatico (PLA) e | | test per anti-Hil/IIIa Test per aspirina Test per P2Y12 | APPARECCHIATURA PER IL MONITORAGGIO DELLA TERAPIA ANTIAGGREGANTE Strumente diagnostico, di simensioni contenute, per il monitoraggio della terapia antiaggregante il sistema deve essere in grado, attraverso i analisi di un prelievo di strape intro, di misurare i commissione. La sistema i commissione i commissione i contra c | sotroposti a terapia con:Clopidogral Acido acettisalicilico e Inbitori delle Gilcoproteine IIB / IIIA. | |
| | O A CODIFICA CND | C010401020101 C010401020101 | | | | C010401020501 | P0704020101 | | 99 P0704020103 111 W0103020104 | 111-B W0103020104 111-C W0103020104 | | · . | |
| | LOTTO | 114 23 | .87F 26 | | | C4C 34 | BGE 89 | | 77E 99 99A 111 | | · Kanadarana - ma | 111-D | od poš |
| | | manufacture and a track | Act of the Assessment Com- | فلملان ووريد | a zamaniarma (MANA) | and and are before the state | and to the Part of the Part of the | | THE PERSON NAMED IN COLUMN ASSESSMENT | and the second | 4 THE R. P. LEWIS CO., LANSING | فألط كالواسان والموسوس | فلادس |

U

8.584.240,0000 complessivo quadriennale:

otto Test per Verify Now lib/Illa, Aspirina e P2Y12, e (II) del prezzo di listino dell'apparecchiatura di cui al lotto 111-D, moltiplicato 63 pari al numero di apparecchiature richieste, diviso 3298 pari al numero complessivo di Test richiesti. er i prodotti di cui ai lotti 111-A-B-C, si precisa che il prezzo di listino è stato calcolato quale sommatoria (I) del prezzo di listino depositato presso la Camera di Commercio di Como

ServiTech Srl

Via Posidippo, 9 – 00125 Roma – Italy Tel. + 59.06.52.35.14.14 / 52.35.65.73 – Fax: +39.06.52.36.90.21 e-mail: <u>info@servitech.it</u> – P. IVA 02626520130 – CCIAA di Roma 994778

CONTRACTOR OF THE PARTY OF THE