



**REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO
DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**

Determina Dirigenziale N. 251 del 02/05/2018

PROPONENTE: UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

**OGGETTO: Oggetto: SOSTITUZIONE CODICE DISPOSITIVI PER NEUROCHIRURGIA –
DITTA SIAD SPA**

REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO
DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

Oggetto: Oggetto: SOSTITUZIONE CODICE DISPOSITIVI PER NEUROCHIRURGIA – DITTA SIAD SPA

Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Premesso che

- con delibera n.7 del 03.02.2014 è stata aggiudicata la fornitura annuale rinnovabile per un altro anno di materiale protesico e dispositivi per Neurochirurgia , prorogata con successive deliberazioni e come da ultimo provvedimento delibera n.2 del 04.01.2018 si è disposta la prosecuzione degli effetti giuridici ed economici fino al 30.06.2018;
- con nota del 27.03.2018 l'UOC Farmacia ha trasmesso alla scrivente UOC nota della ditta Siad Spa in cui si comunicava l'aggiornamento con un nuovo codice della matrice di rigenerazione dermica a singolo strato per cranio plastica senza rivestimento in silicone mis. 20x25cm codice 68101 aggiudicata al lotto 57 della gara materiale protesico e dispositivi per UOC Neurochirurgia (allegato 1);
- con la stessa nota la ditta Siad spa comunicava che l'articolo codice 68101 viene sostituito dall'articolo con codice PN-S200240 proponendo condizioni migliorative come da prospetto sotto indicato;

vecchio codice 68101 (rif.57)	€ 4.370,00
nuovo codice PN-S200240	€ 3.275,00

- in data 17.04.2018 il Direttore dell'UOC Neurochirurgia ha dichiarato l'equivalenza e ha espresso parere favorevole in merito al suddetto aggiornamento codice come riportato nell'allegato 1 e l'approvvigionamento per n .3 matrici di rigenerazione dermica(allegato 2);
- la spesa complessiva per l'acquisto di n.3 matrici di rigenerazione dermica nuovo codice PN-S200240 presso la ditta Siad spa, è risultata pari ad € 9.825,00 iva esclusa al 22% ;

Considerato che

- il decreto n.58 del 18.07.11 a firma del Commissario ad acta per la prosecuzione del piano di rientro del settore sanitario della Regione Campania prevede che *“per gli acquisti di beni, attrezzature e servizi sanitari e non sanitari di importo pari o inferiore ad € 50.000,00, le Aziende Sanitarie possano porre in essere autonome procedure di acquisto....”*;
- la presente determinazione è formulata previa istruttoria ed estensione conformi alla normativa vigente in materia e può essere pubblicata integralmente sul sito aziendale

Vista



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO
DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

- la necessità, relativa l'acquisto dei prodotti in oggetto della presente determinazione per lo svolgimento dell'attività sanitaria;

DETERMINA

- di autorizzare la sostituzione proposta dalla ditta Siad spa del prodotto di cui al lotto 57 della gara materiale protesico e dispositivi per UOC Neurochirurgia, matrice di rigenerazione dermica a singolo strato per cranio plastica senza rivestimento in silicone mis. 20x25cm" codice 68101 con il codice PN-S200240 e nel contempo procedere all'acquisto di n.3 matrici per una spesa complessiva pari ad € 11.986,50 iva inclusa al 22%;
- di imputare la spesa complessiva pari ad € 11.986,50 iva inclusa al 22%, sul conto 501010701 autorizzazione 9 sub 1 del bilancio 2018;
- di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, come per legge, all'UOC Farmacia e all'UOC Neurochirurgia;
- di dichiarare la presente immediatamente eseguibile.

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato

Dr.ssa Marisa Di Sano

Provveditorato AORN Caserta

Da: "FARMACIA AORN CASERTA" <farmacia@ospedalecasertapec.it>
Data: martedì 27 marzo 2018 11:57
A: "Provveditorato" <provveditorato@ospedalecasertapec.it>
Allega: Parere prodotto Pelnac.pdf
Oggetto: Parere tecnico prodotto - "Pelnac"

Tanto si doveva per gli adempimenti consequenziali di competenza.

ALLEGATO N. ¹.....

Cordiali saluti.

Relazione equivalenza Cute artificiale PELNAC®

Il prodotto denominato:

ALLEGATO N. 1

PELNAC®
CUTE ARTIFICIALE

Dell'azienda:

GUNZE
(Giappone)

È equivalente per indicazioni e finalità terapeutiche al prodotto INTEGRA IDRT e presenta la medesima classificazione CE :classe III e CND: P900402.

PELNAC® è una matrice di atelocollagene di tipo I derivata da tendine porcino con porosità di 70 – 110 µm, cross-linked che viene utilizzata per la rigenerazione di derma permanente.

PELNAC® è disponibile in una gamma di misure e modelli che sono i più ampi tra i prodotti equivalenti per indicazioni e finalità terapeutiche.

- **Singolo Strato**, ossia la classica matrice in collagene senza strato di copertura in silicone – equivalente per indicazioni e finalità terapeutiche a Integra singolo strato
- **Doppio Strato**, matrice di collagene con strato superficiale in silicone – equivalente per indicazioni e finalità terapeutiche a Integra doppio strato
- **Doppio Strato Rinforzato**, matrice di collagene con strato superficiale di silicone rinforzato con una rete in TREX® inserita tra il collagene ed il silicone che rende **PELNAC®** mediamente 4,5 volte più resistente allo strappo rispetto al doppio strato standard
- **Doppio Strato Rinforzato e Fenestrato**, matrice di collagene con strato superficiale di silicone rinforzato con una rete in TREX® e fenestrato su tutta la superficie per una migliore gestione di lesioni che essudano e secernono abbondantemente

La gamma di formati, in particolare il formato fenestrato e rinforzato, e di misure disponibili - da 30mm x 40 fino a 200 x 240 mm - permette di gestire al meglio le esigenze dei singoli pazienti e di evitare sprechi di materiale con conseguente riduzione dei costi.

La letteratura scientifica a supporto di **PELNAC®** è ampia in considerazione che questa cute artificiale è sul mercato mondiale dal 1996 e dimostra efficacemente la formazione del *neo-derma* che si realizza dopo circa 21 giorni dall'impianto.

Allegiamo alla presente le relative schede tecniche, il depliant e la bibliografia.

Ai fini della presente relazione segnaliamo in particolare lo studio in Vivo "Comparative Experimental Study of Wound Healing in Mice: Pelnac versus Integra", pubblicato sulla rivista PLOS ONE (<http://journals.plos.org/plosone/article?id=10.1371/journal.pone.0120322>).



SIAD Healthcare S.p.A.
Società unipersonale - Single-member company
I-20090 Assago (MI) - Via T. Edison, 6
Tel. +39 02 457921 - Fax +39 02 48843380
info@siadhealthcare.com - siadhealthcare@pec.it
Capitale Sociale - Share Capital € 3.650.000 i.v. - paid up
P. IVA, C. F., Reg. Imp. Mi - VAT and Fiscal Nr.: IT00725050157
R.E.A. Milano 457576
Società soggetta all'attività di direzione di SIAD S.p.A.
Company under the management and coordination of SIAD S.p.A.

Spett.le
Azienda Ospedaliera di Caserta
U.O.C. Farmacia
Via Palasciano
81100 Caserta CE

Prot. UC/62/cf

Assago, 06/02/2018

OGGETTO: Vs. richiesta di materiale in conto deposito temporaneo

Con riferimento alla Vs. richiesta prot. 0336 del 1/2/2018 di matrici di rigenerazione dermica per la Divisione di Neurochirurgia, siamo a comunicarVi che la ns. Società non è più distributore della cute artificiale Integra (rif. 57).

Abbiamo però il piacere di informarVi che siamo il distributore esclusivo su tutto il territorio nazionale di un prodotto funzionalmente equivalente e con la medesima destinazione d'uso (vedi relazione di equivalenza allegata), denominato

PELNAC®
CUTE ARTIFICIALE

prodotta dall'azienda

GUNZE
(Giappone)

che produce dispositivi medici riassorbibili e collagene di derivazione porcina.

Siamo pertanto a chieder di autorizzare l'aggiornamento del codice attualmente in uso con nuovo codice, proponendo inoltre le seguenti condizioni migliorative:

Vecchio Codice	Prezzo unit. Vs. ordine	Nuovo Codice	Prezzo unit. migliorativo a Voi riservato
68101	4.370,00	PN-S200240	3.275,00

Vi evidenziamo che **PELNAC®** è una matrice di atelocollagene di tipo I derivata da tendine porcino con porosità di 70 – 110 µm, cross-linked che viene utilizzata come "scaffold" per la rigenerazione di derma permanente.

La letteratura scientifica a supporto di **PELNAC®** è ampia in considerazione che questa cute artificiale è sul mercato mondiale dal 1996 e dimostra efficacemente la formazione del *neo-derma* che si realizza dopo circa 21 giorni dall'impianto.

Certi di un Vs. gradito cenno di riscontro e a disposizione per qualsiasi chiarimento, porgiamo i nostri migliori saluti.

Cinzia Franzoni
Responsabile Ufficio Commerciale
SIAD Healthcare S.p.A.



ASSISTENZA TECNICA
Numero Verde
800 493 493
ATTIVO TUTTI I GIORNI 24 ORE SU 24

SCHEDA TECNICA PRODOTTO

DEFINIZIONE DEL PRODOTTO: Sostituto Dermico Rigenerativo PELNAC® - Matrice dermica a singolo strato usata come struttura per la rigenerazione cutanea

FABBRICANTE: Gunze Limited (JAPAN)

MARCHIO: Derma Artificiale a singolo strato PELNAC® *Singolo Strato*

CODICI DI RIFERIMENTO:

Il sostituto dermico a **singolo strato** PELNAC® *Singolo Strato* è disponibile nelle seguenti configurazioni (spessore e dimensioni modulari):

Codice	Misura	Dimensioni mm x mm	
PN-S82060	S	82 x 60	
PN-S82090	M	82 x 90	
PN-S82120	L	82 x 120	
PN-S120240	LL	120 x 240	
PN-S200240	3L	200 x 240	

INDICAZIONI CLINICHE:

Il derma artificiale PELNAC® *Singolo Strato* a spessore modulare è indicato per il trattamento post-escissione di lesioni a spessore parziale o totale quando non vi sia sufficiente autoinnesto al momento dell'escissione o esso non sia indicato date le condizioni fisiologiche del paziente. Il derma artificiale PELNAC® *Singolo Strato* è altresì indicato per la ricostruzione di difetti post-escissione a tutto spessore del tegumento in cui vi sia, secondo l'opinione del chirurgo trattante, un potenziale beneficio per il paziente di migliorare il risultato della ricostruzione o di ridurre la mortalità/morbilità.

Il derma artificiale PELNAC® *Singolo Strato* può essere utilizzato con la tecnica *one-step*, cioè con la possibilità di posizionare l'innesto epidermico subito dopo l'impianto del sostituto nella stessa seduta operatoria.



Il derma artificiale PELNAC® *Singolo Strato* può essere utilizzato in combinazione con PELNAC® *Doppio Strato*, in situazioni di perdita di sostanza importanti o di lesioni/ustioni particolarmente profonde che richiedono uno scaffold aggiuntivo per il riempimento del gap.

Il derma artificiale PELNAC® può essere utilizzato per: ustioni di II° e III° grado, perdita di sostanza di origine traumatica, ulcere croniche, piede diabetico, revisione di esiti cicatriziali, ricostruzione post-oncologica.

PRINCIPALI MATERIALI IMPIEGATI:

La cute artificiale PELNAC® *Singolo Strato* (struttura per la rigenerazione del derma) è un sistema costituito da una membrana dermica a singolo strato adatta alla sostituzione della cute. Lo strato per la sostituzione del derma è formato da una matrice di collagene suino (tendine flessore di suino) ultrapuro di tipo I con una porosità di 70-110 µm, cross-linked termicamente e poi con GA (glutaraldeide); è prodotta a porosità controllata e tasso di degradazione definito.

La struttura Cute Artificiale PELNAC® *Singolo Strato* è fornita sterile ed in forma anidra, pertanto andrà reidratata prima di essere utilizzata. La confezione interna in alu-foil ed il prodotto devono essere maneggiati utilizzando una tecnica asettica.

CARATTERISTICHE TECNICHE:

La cute artificiale PELNAC® *Singolo Strato* agevola la formazione di un neoderma. La porzione dermica di collagene crosslinkato serve da struttura di supporto per l'infiltrazione di fibroblasti, macrofagi, linfociti e capillari che formano la rete neovascolare. Durante il processo di guarigione, nuovo collagene viene depositato dai fibroblasti e sostituisce la porzione di collagene della cute artificiale PELNAC® *Singolo Strato*, soggetta a biodegradazione. In seguito all'innesto epidermico, le cellule dello stesso crescono e formano uno strato corneo confluyente, chiudendo in tal modo la ferita e ricostituendo un derma ed un'epidermide funzionali.

La matrice ha uno spessore di 1,5 mm o 3 mm.

PELNAC® *Singolo Strato*, essendo modulare, può essere utilizzata a strati variabili, ad es. a singolo strato (1,5 mm) a doppio strato (3 mm), a triplo strato (4,5 mm) ecc. ecc. Le dimensioni e gli spessori possono essere regolati a seconda della profondità e dell'ampiezza del letto della lesione (diversi fogli possono essere posizionati uno di fianco all'altro o sovrapposti a seconda delle esigenze).

MODALITA' DI UTILIZZO CHIRURGICO

Fare riferimento al foglietto illustrativo interno contenuto nella confezione del prodotto.

CONDIZIONI DI FORNITURA, CONSERVAZIONE E CONFEZIONAMENTO

I fogli sono formati da una struttura a singolo strato, costituita da collagene e da uno strato di copertura esterna rimovibile di silicone.

Ciascun foglio di cute artificiale PELNAC® *Singolo Strato* è confezionato in un tampone fosfato in una confezione in alu-foil. Ogni confezione in alu-foil è inserito in una busta esterna sigillata apribile a strappo. Conservare in posizione orizzontale a + 2°C/ + 30°C. Non congelare.



Una volta aperta la confezione il prodotto non può essere conservato per il riutilizzo. Il prodotto viene fornito anidro, prima di essere utilizzato va immerso in soluzione fisiologica sterile.

METODO DI STERILIZZAZIONE: Ossido di Etilene

METODO DI RISTERILIZZAZIONE: non risterilizzabile, non riutilizzabile una volta aperta la confezione.

Validità: 3 anni

Monouso: SI

MODALITA' D'IMPIEGO E AVVERTENZE: vedi foglio illustrativo

CERTIFICATI CE: G1 15 10 37774 037 emesso da TUV- Sud (O.N. n. 0123)
G7 15 09 37774 034 emesso da TUV- Sud (O.N. n. 0123)

CLASSE CE: III

CODICE CND: P900402

N. DI REPERTORIO: 1424352

INSTRUCTIONS FOR USE FOR:

PELNACTM

EN English

FR Français

DE Deutsch

NL Nederlands

IT Italiano

ES Español

PT Português

CE 0123

PNEUA-2015-05-20

PELNAC™

Derma artificiale: standard, rinforzato, a singolo strato, fenestrato

STERILE EO

Sterilizzato con ossido di etilene. Non usare se la confezione è aperta o danneggiata. Solo monouso. Usare subito dopo l'apertura. Smaltire tutto il materiale non utilizzato dopo l'apertura della confezione. Non risterilizzare. Conservare in luogo asciutto. Evitare l'esposizione ad alte temperature ($\leq 30^{\circ}\text{C}$ / 86°F). La data di scadenza è indicata sulla confezione esterna.

Descrizione

PELNAC™ è composto essenzialmente da due strati: una matrice spugnosa di atelocollagene derivata da tendine suino e una pellicola di silicone. È inodore, rettangolare, di colore paglierino. Il tipo rinforzato contiene anche una garza reticolata in silicone non aderente (TRES™) che rinforza la pellicola di silicone. Il tipo a singolo strato è composto da un solo strato spugnoso di collagene. Il tipo fenestrato ha alcune fessure sulla struttura di tipo rinforzato per agevolare il drenaggio degli essudati.

Modalità d'azione

Quando viene applicato su difetti cutanei a tutto spessore incoraggia la formazione di un nuovo tessuto simile al derma, mediante l'invasione di fibroblasti nella matrice spugnosa di atelocollagene. PELNAC™ ha anche dimostrato di prevenire la contrazione cicatriziale tipica della guarigione.

Indicazioni

PELNAC™ è indicato per ferite con deficit cutaneo a tutto spessore, ivi comprese le ustioni a spessore totale, ferite da trauma con deficit cutaneo, deficit cutanei dovuti alla rimozione di tumori o nevi e le sedi di prelievo di lembi cutanei.

Controindicazioni

- PELNAC™ può aggravare le condizioni di pazienti che mostrino sensibilità a prodotti provenienti da suini (come l'insulina) o a materiali in silicone.
- PELNAC™ può causare un aumento dell'infezione in pazienti che mostrano segni di infezione come un improvviso aumento della temperatura corporea.
- Non utilizzare su pazienti con anamnesi di ipersensibilità a proteine di origine animale.
- Non utilizzare su siti di ferite infette (es. ulcere croniche).

Precauzioni

- Si raccomanda cautela con pazienti soggetti a sintomi allergici quali asma bronchiale o orticaria.
- PELNAC™ non presenta proprietà antibatteriche; prestare attenzione nel prevenire infezioni batteriche. In particolare, in presenza di ferite infette vicino al sito di applicazione, provvedere ad un'adeguata disinfezione al momento dell'intervento. L'infezione, se presente, deve essere trattata nel rispetto dei protocolli clinici locali.
- Quando PELNAC™ viene utilizzato su strutture mobili, come le articolazioni, fissare in modo analogo a un normale innesto cutaneo.
- Smaltire il dispositivo, se il mal uso ha causato possibili danni o contaminazione.
- Utilizzare PELNAC™ con cautela, in particolare il tipo a singolo strato, per prevenire la lacerazione durante la sutura. Quando si sospetta possa verificarsi la lacerazione, utilizzare il tipo rinforzato o il tipo fenestrato.
- Non applicare PELNAC™ finché gli eccessivi essudati, il sanguinamento, il gonfiore acuto e l'infezione siano sotto controllo.

- Utilizzare il tipo fenestrato quando è presente una notevole quantità di essudati ed è necessario il drenaggio e quando potrebbe verificarsi una recidiva dell'infezione della ferita da cui era stata eliminata (poiché c'è la possibilità che gli essudati separino PELNAC™ dalla superficie della ferita e l'infezione si ripresenti).
- Utilizzare il prodotto con particolare attenzione per prevenire l'intrusione di batteri, la secchezza e l'accumulo d'acqua.
- Staccare lo strato di silicone prima che la granulazione lo raggiunga, tenendo sotto controllo la granulazione a partire da circa una settimana dopo l'intervento. Rimuovere chirurgicamente l'intero strato di silicone nel caso in cui sia soggetto a granulazione, in particolare nell'utilizzo del tipo fenestrato.
- Praticare un accurato sbrigliamento o l'escissione per rimuovere del tutto il tessuto necrotico residuo che potrebbe causare infezione.
- Rimuovere PELNAC™ in presenza di una qualsiasi delle seguenti condizioni: infezione, colonizzazione della ferita, sepsi, infiammazione cronica (l'applicazione iniziale di PELNAC™ può essere associata a una lieve infiammazione transitoria localizzata), reazione allergica, rossore eccessivo, dolore o gonfiore.

Istruzioni per l'uso

1. Prima dell'applicazione

- (1) Immergere il prodotto in una soluzione salina fisiologica sterile e lasciarlo saturare completamente.
- (2) Eseguire un'accurata emostasi della superficie della ferita; pulire e disinfettare senza lasciare alcun ematoma.

2. Applicazione

- (1) Applicare, facendoli aderire, uno o più fogli, a seconda della dimensione della ferita.
- (2) Applicare la superficie di spugna di collagene sulla superficie della ferita. Non confondere il lato anteriore con quello posteriore.
- (3) Fissare il prodotto alla periferia della ferita con delle suture o con una suturatrice chirurgica.
- (4) In caso di applicazione di più fogli, questi vanno fissati insieme come sopra indicato.

3. Dopo l'applicazione

- (1) Coprire la superficie superiore con della garza e fissarla con una leggera pressione. Una pressione eccessiva, uno spazio morto o una deviazione sulla superficie della ferita ostacolerebbe l'invasione dei vasi capillari e delle cellule e potrebbe causare una formazione inadeguata del nuovo tessuto simile al derma.
- (2) Cambiare la medicazione secondaria come opportuno. La frequenza di sostituzione della medicazione secondaria dipende dalla quantità di essudati prodotti, dal tipo di medicazione utilizzata e dalla necessità del clinico di controllare il letto della ferita per segni di infezione o guarigione.
Nota: in caso di presenza di ematoma o di essudati eccessivi sotto la pellicola di silicone, si possono praticare delle piccole aperture nello strato per permettere ai fluidi di drenare.
- (3) Con la guarigione, porzioni della pellicola di silicone potranno staccarsi gradualmente e possono essere rimossi durante il cambio della medicazione. Non rimuovere con forza i pezzi di pellicola di silicone che possono aderire alla ferita a causa del prematuro distacco della pellicola e della separazione di PELNAC™ dal letto della ferita. Se, durante l'ispezione, PELNAC™ non ricopre più la ferita, applicare un altro pezzo di PELNAC™ sulla ferita.

Disponibilità del prodotto

PELNAC™ standard

Codice	Misura	Dimensioni (mm × mm)	Disponibilità (foglio/confezione)
PN-R40030	3S	40 × 30	1
PN-R40060	SS	40 × 60	1
PN-R82060	S	82 × 60	1
PN-R82090	M	82 × 90	1
PN-R82120	L	82 × 120	1

PELNAC™ rinforzato

Codice	Misura	Dimensioni (mm × mm)	Disponibilità (foglio/confezione)
PN-F40030	3S	40 × 30	1
PN-F40060	SS	40 × 60	1
PN-F82060	S	82 × 60	1
PN-F82090	M	82 × 90	1
PN-F82120	L	82 × 120	1
PN-F120240	LL	120 × 240	1
PN-F200240	3L	200 × 240	1

PELNAC™ a singolo strato (spessore 3 mm)

Codice	Misura	Dimensioni (mm × mm)	Disponibilità (foglio/confezione)
PN-S40030	3S	40 × 30	1
PN-S40060	SS	40 × 60	1
PN-S82060	S	82 × 60	1
PN-S82090	M	82 × 90	1
PN-S82120	L	82 × 120	1
PN-S120240	LL	120 × 240	1
PN-S200240	3L	200 × 240	1

PELNAC™ fenestrato

Codice	Misura	Dimensioni (mm × mm)	Disponibilità (foglio/confezione)
PN-D40030	3S	40 × 30	1
PN-D40060	SS	40 × 60	1
PN-D82060	S	82 × 60	1
PN-D82090	M	82 × 90	1
PN-D82120	L	82 × 120	1
PN-D120240	LL	120 × 240	1
PN-D200240	3L	200 × 240	1

IT

Simboli



Non riutilizzare



Utilizzare entro: mm-aaaa (mese/anno)



Attenzione, vedere le istruzioni per l'uso



Sterilizzato con ossido di etilene



Numero di lotto



Limite superiore della temperatura



Non utilizzare se la confezione è danneggiata



Conservare in luogo asciutto



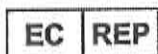
Tenere lontano dalla luce solare



Numero di catalogo



Fabbricante:
GUNZE LIMITED
46, Natsumegaichi, Aono, Ayabe, Kyoto 623-8513, JAPAN



Mandatario nella Comunità Europea:
GUNZE INTERNATIONAL EUROPE GmbH
Oststr. 80, 40210 Duesseldorf, GERMANY



PNIT-2015-05-20

A.O.O.

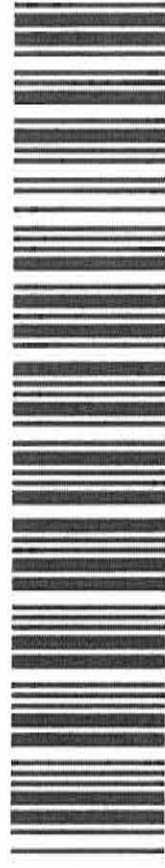
UOC Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale

Protocollo: 0006895/I Data: 14/03/2018 13:41

Ufficio:

UOC FARMACIA OSPEDALIERA

Classifica:



A.O.R.N.
SANT'ANNA e SAN SEBASTIANO
U.O.C. FARMACIA

Prot. n. 0629 del 26/03/18

dr.ssa Anna Dello Stritto
Direttore UOC Farmacia
A.O. "Sant'Anna e San Sebastiano"
Caserta - SEDE

Oggetto: parere tecnico prodotto "Pelnac"

Avendo preso visione della documentazione relativa al prodotto in oggetto, si evince che risulta essere equivalente per indicazioni e finalità terapeutiche al prodotto INTEGRA IDRT.

Pertanto il nuovo prodotto, per quanto di mia competenza, può sostituire il precedente.

Cordiali saluti

Caserta, 26 marzo 2018


A.O.R.N. "Sant'Anna e San Sebastiano"
CASERTA
U.O.C. Neurochirurgia
Il Direttore
Dott. Pasqualino De Marinis
NA 18523
Pasqualino De Marinis
Direttore UOC Neurochirurgia

Oggetto **Fwd: Vs. richiesta di conto deposito per Div. Neurochirurgia**

Mittente <mkpagano@virgilio.it>

Destinatario Gabriella Caiola <gcaiola@ospedale.caserta.it>

Data 14.03.2018 08:08

Priorità Normale



- Scansito da una stampante multifunzione Xerox.pdf (~604 KB)
- 02-ST-GUNZE-Pelnac Matrice Dermica Singolo Strato.pdf (~89 KB)
- 02-IFU-Gunze.pdf (~383 KB)

----- Messaggio originale -----

Da: Cinzia Franzoni <Cinzia_Franzoni@siad.eu>

A: "'farmacia@ospedale.caserta.it'" <farmacia@ospedale.caserta.it>

Cc: "'mkpagano@virgilio.it'" <mkpagano@virgilio.it>, Alessandro Saccone

<Alessandro_Saccone@siad.eu>, "'provveditorato@ospedale.caserta.it'"

<provveditorato@ospedale.caserta.it>, Rosalia Beninati <Rosalia_Beninati@siad.eu>

Data: 8 febbraio 2018 alle 11.20

Oggetto: Vs. richiesta di conto deposito per Div. Neurochirurgia

Buongiorno Dott.ssa Dello Scritto,
con riferimento alla Vs. richiesta di conto deposito temporaneo, alleghiamo nostra comunicazione di aggiornamento codice.

Attendiamo Vs. riscontro per poter dare rapida evasione alla Vostra richiesta.

Cordiali saluti.

Cinzia Franzoni
Operations Manager

SIAD Healthcare S.p.A. | I-20090 Assago (MI) - Via Edison, 6
Tel. +39 02 45792248 - Fax +39 02 45713219
cinzia_franzoni@siad.eu

SIAD Healthcare S.p.A. Società unipersonale
I-20090 Assago (MI) - Via Edison, 6
Partita IVA e Cod. Fiscale 00725050157 - Capitale Sociale euro 3.650.000 i.v.
N. 00725050157 Reg. delle Imprese di Milano - R.E.A. Milano N. 0457576 - Società
soggetta all'attività di direzione e coordinamento di SIAD S.p.A.

ALLEGATO N. 2

dr.ssa Anna Dello Stritto
 Direttore UOC Farmacia

dr.ssa Marisa Di Sano
 Direttore UOC Provveditorato ed Economato

A.O. "Sant'Anna e San Sebastiano"
 Caserta - SEDE

A.O.R.N.
 SANT'ANNA e SAN SEBASTIANO
 U.O.C. FARMACIA

Prot. n. 0869 del 23/04/18

Oggetto: derma artificiale PELNAC

Come da richiesta telefonica si elenca di seguito il fabbisogno relativo al prodotto in oggetto, per la fornitura di un semestre.

Codice	Dimensioni	Quantità
PN-S82120	82mmx120mm	2
PN-S120240	120mmx240mm	1

Caserta, 23 aprile 2018



Pasqualino De Marinis
 Direttore UOC Neurochirurgia

A.O.R.N. "Sant'Anna e San Sebastiano"
 CASERTA
 U.O.C. Neurochirurgia
 Il Direttore
 Dott. Pasqualino De Marinis
 NA 18523



**REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO
DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**

DETERMINA DIRIGENZIALE

PARERE CONTABILE

Registro Autorizzazioni n°:	UFFAUT	del	
Budget Economico:	2018		
Codice Conto:	501010701		
Descrizione:	PRESIDI CHIRURGICI E MATERIALE SANITARIO		
Presente Autorizzazione:	€11.986,50	n° 9	SUB 1
Registro Autorizzazioni n°:		del	
Budget Economico:			
Codice Conto:			
Descrizione:			
Presente Autorizzazione:	€0,00	n°	SUB
Registro Autorizzazioni n°:		del	
Budget Economico:			
Codice Conto:			
Descrizione:			
Presente Autorizzazione:	€0,00	n°	SUB

Caserta, li 24/04/2018

UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA E DELLA
CHIANESE EDUARDO



**REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI CASERTA
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO
DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**

Determina Dirigenziale N. 251 del 02/05/2018

PROPONENTE: UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

OGGETTO: Oggetto: SOSTITUZIONE CODICE DISPOSITIVI PER NEUROCHIRURGIA – DITTA SIAD SPA

In pubblicazione dal 02/05/2018 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

Atto immediatamente esecutivo

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

Elenco firmatari

Di Sano Marisa - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Eduardo Chianese - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA E DELLA PROGETTUALITA' EUROPEA

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI E LEGALI, il funzionario Gabriella Perrotta