



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

Determina Dirigenziale N. 631 del 18/10/2018

PROPONENTE: UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

OGGETTO: Procedura negoziata, ai sensi dell'art.36 comma 2 lett.a) D.Lgs. n.50/2016, per l'affidamento della fornitura di n.100 fiale di Glycophos –sodio glicerofosfato 216mg/ml - CIG ZB62546A8C

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

Oggetto: Procedura negoziata, ai sensi dell'art.36 comma 2 lett.a) D.Lgs. n.50/2016, per l'affidamento della fornitura di n.100 fiale di Glycophos –sodio glicerofosfato 216mg/ml - CIG ZB62546A8C

Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Premesso che

- il Direttore f.f. dell'U.O.C. Farmacia con pec del 25.09.2018 ha richiesto l'acquisto per mesi tre all'estero di n.100 fiale di Glycophos –sodio glicerofosfato 216mg/ml, considerata la carenza a livello nazionale di Esafosfina 5g/50ml, prodotto esclusivo della ditta Biomedica Foscoma e commercializzato dalla Fresenius Kabi (allegata comunicazione ditta) necessario per la preparazione di sacche per nutrizione parenterale per i pazienti del TIN (allegato 1);
- come dichiarato dal Direttore f.f. UOC Farmacia trattasi di farmaco estero non presente né su piattaforma SORESA né su Consip;
- con e-mail del 03.10.2018 è stata richiesta offerta alle Ditte Unipharma SA e Inter Farmaci Italia e Farmacia Internazionale;
- entro il termine di scadenza è pervenuta un'unica offerta da parte della Unipharma SA (allegato 2);
- la spesa complessiva per l'acquisto per mesi tre di n.100 fiale di Glycophos –sodio glicerofosfato 216mg/ml presso la ditta Unipharma SA, come da fabbisogno indicato nell'allegata richiesta dell'UOC Farmacia, è risultata pari ad € 495,00 iva esclusa al 10% più le spese di trasporto di € 30,00 (allegato 4);

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.

Visti

- il DURC e la visura Camerale della Società Unipharma giacenti agli atti;

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

DETERMINA

per i motivi espressi in narrativa di:

1. procedere all'affidamento della fornitura per mesi tre, ai sensi dell'art. 36 comma 2 lettera a) del D.lgs 50/2016, di n.100 fiale di Glycophos –sodio glicerofosfato 216mg/ml, a favore della ditta Unipharma SA, al prezzo complessivo offerto di € 544,50 + IVA, più le spese di trasporto di €30,00, come da richiesta del Direttore UOC Farmacia;
2. imputare la spesa complessiva pari ad € 544,50 iva inclusa al 10%, sul conto economico n.501010101 dell'autorizzazione n. 3 sub.1 del bilancio 2018 e di imputare altresì le spese di trasporto pari ad € 30,00 sul conto economico n. 50903020503 dell'autorizzazione n. 171 sub 4 bilancio 2018 del bilancio 2018;
3. prevedere la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli artt.92 e 100 del D.Lgs. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;
4. prevedere la clausola risolutiva espressa in caso di successivi analoghi affidamenti centralizzati regionali da parte di SoReSa spa;
5. trasmettere copia della presente determinazione al Collegio Sindacale, come per legge, alle U.U.O.O.C.C GEF e Farmacia;
6. pubblicare integralmente la presente determinazione.

**IL DIRETTORE UOC PROVVEDITORATO
ED ECONOMATO
DR.SSA MARISA DI SANO**



**Azienda Ospedaliera
di Caserta**
"Sant'Anna e San Sebastiano"

di rilievo nazionale e di alta specializzazione

Via Pelasciano – 81100 Caserta (CE) centralino: telefono: **0823 231111**

Direttore Generale

Dott. Mario Nicola Vittorio FERRANTE

e-mail: direzione generale@ospedalecasertapec.it – direzione generale@ospedalecaserta.it

UNITA' OPERATIVA COMPLESSA FARMACIA

Responsabile: Dott.ssa Anna Dello Stritto



ALLEGATO N.¹

UOC FARMACIA
25 settembre 2018

Al Direttore UOC Provveditorato
Dr.ssa Di Sano

OGGETTO: Acquisto Glycophos all'estero

Considerata la carenza a livello nazionale di Esafosfina 5g/50ml, prodotto esclusivo della ditta Biomedica Foscoma e commercializzato dalla Fresenius Kabi, (allegata comunicazione ditta) necessario per la preparazione di sacche per nutrizione parenterale per i pazienti del TIN, si chiede di consentire, con urgenza, all'approvvigionamento di n° 100 fiale per un fabbisogno presunto di tre mesi, del prodotto GLYCOPHOS (Sodio glicerofosfato 216mg/ml) fiale da 20ml.

Il Direttore ff UOC FARMACIA
Dr.ssa Anna DELLO STRITTO



Via Figino, 6

6917 – Barbengo Lugano – Switzerland

Tel. +41 91 985 62 11

Fax. +41 91 985 62 22

E-mail: sales@unipharma.ch

Cert. N°23997



Offerta cliente

M-COM 05

OFFERTA N°2018-18004158

VALIDA DAL 04.10.2018 AL 03.12.2018

Nr Art	Descrizione	Produttore	Titolare AIC	Origine	Conservazione	gg consegna	Prezzo EUR	Prezzo unitario EUR
12860	Natriumglycerophosphat Fresenius 20 amp 20 ml	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Fresenius Kabi Deutschland GmbH	Germany	temperatura ambiente	10	99.00	4.95000

Composizione:

Nr Art	Prodotto	Denominazione Principale	Dose
12860	Natriumglycerophosphat Fresenius 20 amp 20 ml	Natriumglycerophosphoricum	306.1 mg/mL

Costi di spedizione, imballo e sdoganamento:

Corriere	Da Kg	Fino a Kg	Porto EUR
Fisso € 30	0.00	10'000.00	30.00

ALLEGATO N°.....²

CONDIZIONI DI VENDITA UNIPHARMA SA

Prezzi

Tutti i prezzi comunicati per scritto si intendono in franchi svizzeri (CHF) o EURO, IVA esclusa e non includono il costo dell'imballaggio, del trasporto e dello sdoganamento.

In linea di massima vengono applicati i prezzi riportati nei listini in vigore e nelle offerte salvo variazioni di listino da parte del fornitore principale.

Accettazione degli ordini

Nessun valore minimo economico è richiesto. L'ordine diventa impegnativo solo dopo essere stato accettato da Unipharma tramite conferma d'ordine scritta. Annullamenti o modifiche di ordini già confermati sono possibili solo se comunicati per iscritto all'indirizzo sales@unipharma.ch entro 24 ore dal ricevimento della conferma d'ordine inviata da Unipharma.

Gli ordini vengono accettati con l'indicazione del prezzo in CHF o EURO al cambio concordato.

Fatturazione

Le fatture vengono emesse in CHF/EURO al cambio sopra menzionato.

Termine di consegna

Se un ordine al momento del suo arrivo si riferisce del tutto o in parte a merce non disponibile sarà nostra cura informare di ciò il cliente, avvisandolo dell'avvenuta ordinazione vincolante da parte nostra della merce che verrà riservata a suo nome.

Le spedizioni avvengono

- in giornata per le specialità registrate in Svizzera presso Swissmedic
- entro 20 giorni per le specialità da ordinare all'estero, conformemente alla disponibilità del fornitore principale.

La consegna al vostro domicilio è garantita entro e non oltre 48 ore dalla spedizione.

Trasporto

Le spese di trasporto, se non concordato diversamente, sono a carico del cliente.

I trasporti vengono effettuati secondo le indicazioni delle Aziende produttrici rispettando la catena del freddo, se necessario.

Formalità doganali

Ufficio di entrata della merce: Ciampino o Ponte Chiasso (CO)

La dichiarazione di Nulla osta è da intestare all'Ufficio doganale di sanità aerea di Ciampino.

Consegna della merce

La merce viene consegnata all'indirizzo indicato dal cliente con gli obblighi di dogana ed anticipo IVA e spese di trasporto già assolti.

Per l'IVA a carico del cliente, da noi anticipata e fatturata, sarà rimessa in originale la bolla doganale da allegare ai documenti contabili.

Pagamento

Le fatture devono essere saldate entro 90 giorni dalla data della fattura, versando l'importo sul nostro conto 247-959.570.62J – IBAN CH88 0024 7247 9595 7062J – Swift UBSWCHZH80A presso UBS SA – 6900 Lugano

Garanzia

Per i danni riscontrati all'arrivo dev'essere fatta riserva al vettore. Altri danni (difetti del materiale, consegna errata o quantità mancanti) devono esserci comunicati entro 8 giorni dal ricevimento della merce. I reclami avanzati oltre tale termine non potranno più essere presi in considerazione. La nostra responsabilità cessa alla consegna del prodotto.

Escludiamo ogni responsabilità per danni causati alle persone, alle cose o ai beni dall'utilizzo della merce oggetto della fornitura. Sono escluse le richieste di risarcimento di clienti o terzi destinate a riparare eventuali danni causati dall'utilizzo della merce oggetto della fornitura, quindi di null'altro – in particolare secondo i principi di responsabilità del prodotto – salvo diversamente prescritto per legge.

Ritorni

Ritorni di merce sono accettati solo se preventivamente concordati.

Richiamo del prodotto

In caso di ritiro di specialità o di un lotto per ragioni di sicurezza da parte del fabbricante, il cliente viene immediatamente informato. Il cliente dovrà comunicare ad Unipharma il numero di pezzi giacenti presso i propri magazzini e procedere al reso entro 7 giorni dal ricevimento dell'avviso di richiamo. A ricevimento della merce verrà emessa nota di credito.

Foro competente

Per qualsiasi controversia, se non diversamente concordato, viene applicato il Diritto Svizzero: il foro competente è quello di Lugano.

If you do not receive well, please call number +41 91 985 62 11

MINISTERO DELLA SALUTE DIREZIONE GENERALE DELLA PREVENZIONE SANITARIA	Processo operativo RILASCIO DI AUTORIZZAZIONE ALL IMPORTAZIONE DI SPECIALITÀ MEDICINALI.	P.O.S. 10 USMAF SASN _____
		Pag. 20 a 27

MODELLO 10-1

Allegato 10

AL MINISTERO DELLA SALUTE
USMAF-SASN di Lazio, Marche, Umbria, Abruzzo e Molise
UNITÀ TERRITORIALE DI ROMA CIAMPINO

Richiesta di importazione di medicinali ai sensi del D.M. 11/02/1997.

Il sottoscritto Medico curante Dr. _____
residente in _____ prov. _____ via _____
tel. _____ iscritto nell'Albo dell'Ordine dei Medici-Chirurghi di _____
al n. _____ codice regionale _____
operante presso il Reparto / Divisione di _____
dell'Ospedale/ASL _____

chiede di importare dall'estero il seguente medicinale:

Principio/i attivo/i: Natriumglycerophosphoricum
Nome commerciale: Natriumglycerophosphat
Forma farmaceutica: fiale
Dosaggio specialità: 306.1 mg/mL
Nella quantità di nr.: _____ confezioni contenenti nr. 20 unità di farmaco cadauna
Prodotto dalla ditta: Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Titolare estero AIC: Fresenius Kabi Deutschland GmbH

Precisa che tale medicinale è regolarmente registrato nel Paese di provenienza: Germania

Per il trattamento di: _____

Tale medicinale è indispensabile per la cura del Sig. (solo iniziali o codice): _____

Affetto da: _____

Motivo per cui viene richiesta la scorta di reparto*: _____

Dichiara altresì che il farmaco:

- non ha valida alternativa terapeutica con altri medicinali registrati in Italia;
- non contiene sostanze stupefacenti o psicotrope;
- non è un emoderivato;
- verrà impiegato sotto la propria diretta responsabilità, dopo aver ottenuto il consenso informato scritto del paziente o, in caso di minori o incapaci, di chi esercita la patria potestà;
- che le generalità del paziente ed i documenti relativi al consenso informato sono custoditi presso il medico curante per la durata prevista dalla normativa vigente;
- in caso di richiesta per scorta, che il quantitativo richiesto non supera i 90 giorni di terapia per paziente.

Particolari condizioni di conservazione del medicinale:

Temperatura (es. -20°C, da 2 a 8°C, <25°C, <30°C, nessuna indicazione): temperatura ambiente

Altro: _____

Luogo e data: _____

Il Dirigente del Servizio Farmaceutico
Timbro e firma leggibile per esteso

Il Medico Curante
Timbro e firma leggibile per esteso

**FACHINFORMATION/
ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius, 306,1 mg/ml
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung



1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius, 306,1 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung enthält:

Wasserhaltiges Natriumglycerophosphat (Ph.Eur.) mit ca. 5 H₂O 306,1 mg

Na ⁺	2 mmol/ml
Phosphat ²⁻	1 mmol/ml
pH-Wert	7,0 - 7,5
theor. Osmolarität	3028 mosm/l

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Zur Phosphatsubstitution im Rahmen einer parenteralen Ernährung, schwere Hypophosphatämien.

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Dosierung nach Korrekturbedarf und unter Berücksichtigung des Ionogramms.

Im Rahmen einer parenteralen Ernährung beträgt der Grundbedarf bei Erwachsenen 0,2 - 0,5 mmol/kg KG und Tag, entsprechend 15 - 35 ml täglich bei einem Körpergewicht von 70 kg.

Bei Kindern ist der Basisbedarf altersabhängig und beträgt ca. 0,5 - 1 mmol/kg KG und Tag; der Bedarf von Frühgeborenen kann höher sein.

Bei der Therapie der schweren Hypophosphatämie richtet sich die Dosierung nach der Plasmaphosphatkonzentration. Dabei sind unter Umständen höhere als die oben angegebenen Dosierungen erforderlich.

Die maximale Infusionsgeschwindigkeit beträgt 20 mmol Phosphat/Stunde.

Art und Dauer der Anwendung

Zur intravenösen Anwendung.

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius darf nicht unverdünnt angewendet werden!

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius ist nach Zusatz zu einer kompatiblen Infusionslösung (z. B. einer isotonischen Natriumchloridlösung oder Glucoselösung 5 %) intravenös anzuwenden. Bezüglich Hauptinkompatibilitäten siehe Abschnitt 6.2.

Der Zusatz erfolgt unter sterilen Kautelen unmittelbar vor Infusionsbeginn. Die Infusion sollte 6 - 8 Stunden nach Mischung beendet sein.

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius wird angewendet, solange eine Phosphatsubstitution erforderlich ist.

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius wird angewendet bei Säuglingen, Kleinkindern, Kindern und Erwachsenen.

4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile
- Hyperphosphatämie
- Hybernatriämie
- Niereninsuffizienz
- Hypocalcämie

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Es ist darauf zu achten, dass pro mmol Phosphat 2 mmol Natrium zugeführt werden und dies bei der Bilanzierung der Elektrolyte zu berücksichtigen ist.

Zur Überwachung der Phosphattherapie sollten regelmäßige und engmaschige Kontrollen des Serumphosphatspiegels erfolgen und die Phosphatmenge im 24-Stunden-Sammelurin bestimmt werden.

Regelmäßige Kontrollen des Serumionogramms und des Säure-Basen-Haushaltes sind erforderlich.

Bei Gabe hoher Dosen Phosphat muss der Calciumspiegel regelmäßig kontrolliert werden, ggf. muss Calcium substituiert werden. Die Calciumzufuhr muss dann auf einem getrennten Applikationsweg erfolgen.

Eine paravenöse Zufuhr kann zu Verhärtungen und Kalkablagerungen im subkutanen Gewebe führen; deshalb ist auf eine streng intravenöse Anwendung zu achten!

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius darf nicht unverdünnt angewendet werden.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Es wurden keine Wechselwirkungsstudien durchgeführt.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Bisher liegen keine oder nur sehr begrenzte Erfahrungen mit der Anwendung von Natriumglycerophosphat bei Schwangeren vor. Es liegen keine ausreichenden tierexperimentellen Studien in Bezug auf eine Reproduktionstoxizität vor (siehe Abschnitt 5.3).

Bei Anwendung in der Schwangerschaft sind keine unerwünschten Wirkungen zu erwarten.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius hat keinen oder einen zu vernachlässigen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

4.8 Nebenwirkungen

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch sind keine Nebenwirkungen bekannt.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts von Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website www.bfarm.de anzuzeigen.

4.9 Überdosierung

Bei einer Überdosierung kann es zu einer Hyponatriämie sowie zu einer Hyperphosphatämie kommen. Folge davon können sein: Nierenschädigung, Hypocalcämie sowie Calciumphosphatausfällungen in den Geweben.

In schweren Fällen muss eine Dialysetherapie durchgeführt werden.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Additiva zu i.v.-Lösungen, Elektrolytlösungen
ATC-Code: B05XA

Wirkungsmechanismus

Glycerophosphat wird intravasal durch alkalische Phosphatase gespalten. Bei der Hydrolyse der Esterbindung werden anorganisches Phosphat und Glycerol freigesetzt.

Glycerophosphat ist ein Stoffwechselzwischenprodukt des Fettstoffwechsels. Es ist unwahrscheinlich, dass außer der Aufrechterhaltung der normalen Stoffwechselwege weitere pharmakodynamische Wirkungen auftreten.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Phosphat dient zum Ausgleich von Hypophosphatämie bzw. zur Aufrechterhaltung normaler Plasmaphosphatkonzentrationen im Rahmen einer parenteralen Ernährungstherapie.

Glycerol wird über die Glycolyse energetisch verstoffwechselt oder mit freien Fettsäuren zu Triglyceriden verestert.

Bioverfügbarkeit

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius wird intravenös appliziert und ist daher zu 100 % bioverfügbar.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Bei Einhaltung der Dosierungsvorschriften sind toxische Wirkungen von Natriumglycerophosphat nicht bekannt und auch nicht zu erwarten.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

L-Äpfelsäure
Wasser für Injektionszwecke

6.2 Inkompatibilitäten

Beim Zusatz von Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius zu anderen Infusionslösungen ist unbedingt auf Kompatibilität zu achten. Vorsicht ist hier insbesondere bei Gegenwart zweiwertiger Kationen (z. B. Calcium) geboten.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Glasampullen: 4 Jahre
Polyethylenampullen: 2 Jahre

Haltbarkeit nach Anbruch:

Nach Anbruch Rest verwerfen.

Haltbarkeit nach Herstellung der gebrauchsfertigen Zubereitung:

Der Zusatz einer kompatiblen Infusionslösung zu Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius erfolgt unter sterilen Bedingungen unmittelbar vor Infusionsbeginn. Die Infusion sollte 6 bis 8 Stunden nach der Mischung beendet sein. Nach einem Anwendungsgang nicht verbrauchte Infusionslösung ist zu verwerfen!

**FACHINFORMATION/
ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius, 306,1 mg/ml
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Glasampullen Packungen zu
10 x 5 ml, 10 x 10 x 5 ml, 10 x 10 ml, 10 x 10 x 10 ml, 10 x 20 ml, 10 x 10 x 20 ml

Polyethylenampullen Packungen zu
10 x 5 ml, 10 x 10 x 5 ml, 20 x 5 ml, 10 x 10 ml, 10 x 10 x 10 ml, 20 x 10 ml, 10 x 20 ml, 10 x 10 x 20 ml,
20 x 20 ml

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

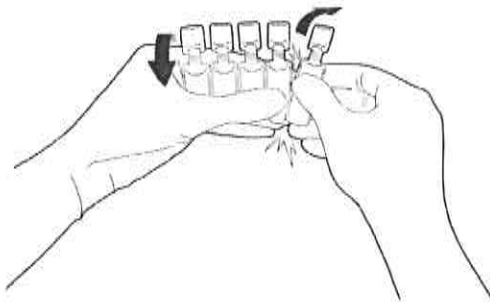
Keine besonderen Anforderungen für die Beseitigung.

Nicht verwenden, wenn das Behältnis beschädigt ist. Nur verwenden, wenn das Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung klar und farblos ist. Im Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung dürfen keine Partikel sichtbar sein.

Handhabung der PE-Ampullen

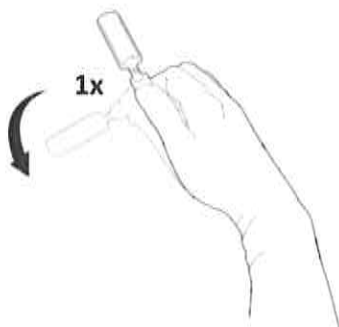
Bei der Entnahme von Arzneimitteln aus Kunststoffampullen sind die Prinzipien aseptischen Arbeitens entsprechend der einschlägigen Richtlinien des Robert-Koch-Institutes (RKI) einzuhalten.

1



Trennen Sie die gewünschte Ampulle ab.

2

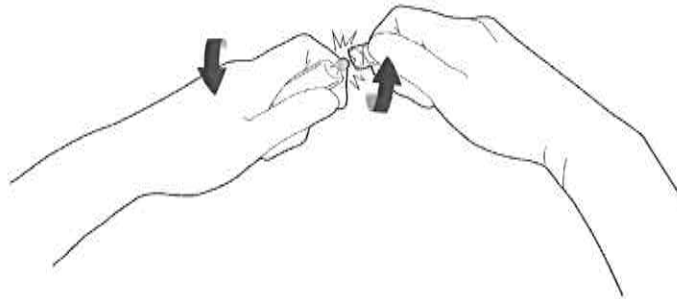


Halten Sie die Ampulle am Verschluss mit einer Hand fest und schütteln Sie sie **einmal** nach unten, so dass sich kein Tropfen mehr im oberen Bereich der Ampulle befindet. Dadurch wird ein Herausspritzen der Lösung beim Öffnen vermieden.

**FACHINFORMATION/
ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

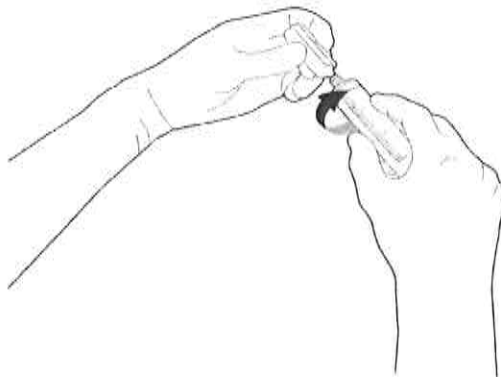
Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius, 306,1 mg/ml
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

3



Öffnen Sie die Ampulle, indem Sie den Verschluss mit einer Drehbewegung entfernen.

4



Die geöffnete Ampulle kann auf eine Spritze mit Luer-Anschluss aufgeschraubt werden.

7. INHABER DER ZULASSUNG

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
D-61346 Bad Homburg
Tel.: +49 6172 686 8200
Fax: +49 6172 686 8239
E-Mail: Kundenberatung@fresenius-kabi.de

8. ZULASSUNGSNUMMER

8922.00.00

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

19.03.1988 / 18.11.2009

FACHINFORMATION /
ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

Natriumglycerophosphat-Ampulle Fresenius, 306,1 mg/ml
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

10. STAND DER INFORMATION

August 2015

11. VERKAUFSABGRENZUNG

Apothekenpflichtig

DESTINATARIO	6336	OFFERTA N°	2018-18004158
Azienda:	ASL Caserta - DS12	Città:	Caserta
Persona di riferimento:	Provveditorato	Reparto:	
Fax:	provveditorato@ospedale.caserta.it	Telefono:	
MITTENTE			
Autore messaggio:	li greci mariangela	Telefono:	0041 91 985 62 11

Cambio mese corrente EUR 0.9 (pari a CHF 1.00) **Lugano,** 04.10.2018

Oggetto:

Egregi signori,
con riferimento alla vostra richiesta in oggetto abbiamo il piacere di allegare: listino prezzi, costi di spedizione e condizioni di vendita.

Per ulteriori informazioni potete contattare i numeri seguenti:

Ufficio vendite e pronta disponibilità

Direttore: Maurizio Nanni
Collaboratori: Monica Colombo, Mariangela Li Greci, Federico Wessel

Orari d'ufficio da lunedì a venerdì 08⁰⁰–12⁰⁰/13⁰⁰–17³⁰

E-mail: sales@unipharma.ch

Reperibilità nelle 24 ore al di fuori dell'orario d'ufficio telefonando semplicemente al numero abituale: 0041 91 985 62 11

Disponiamo del sito www.unipharma.ch al quale potete accedere per cercare i prodotti di cui necessitate.

Centro di documentazione scientifica e servizio informazione sui farmaci svizzeri ed esteri

Direttore tecnico: Francesco Natale Agostoni, *farmacista*

Banche dati: Compendium, Rote Liste, Vidal, Pharmavista, Tropimed, Phyto, Martindale, Medical letter, Internet e vasta documentazione tratta da riviste, pubblicazioni, biblioteche, ecc.

Ufficio di Sanità Aeroportuale Ciampino Tel/Fax 06 7949 4220

Corriere TNT Numero verde 199 803 868

Ci auguriamo che la nostra offerta sia di vostro interesse e, assicurandovi fin da ora un servizio rapido ed accurato, distintamente vi salutiamo.

UNIPHARMA SA

li greci mariangela



**FRESENIUS
KABI**

Fresenius Kabi Italia Srl
Società a responsabilità limitata con Unico Socio
Soggetta a direzione e coordinamento
di Fresenius Kabi Italia SpA

Isola della Scala, 28 Agosto 2018

A chi di interesse

Oggetto: Mancanza di prodotto Esafosfina 5G/50 ml cod. B101163 e Esafosfina 10G/100 ml cod. B101335

Gent.mi,

in riferimento ai prodotti in oggetto, a seguito di ulteriori problematiche riscontrate nel processo produttivo da parte del nostro fornitore nonché titolare AIC Biomedica Foscama, le consegne ai clienti stanno subendo delle variazioni in termini di data.

Biomedica Foscama non ci ha ancora comunicato con certezza quando il prodotto sarà nuovamente disponibile, ma Fresenius Kabi Italia Srl sta operando per risolvere il problema in tempi brevi.

Siamo certi della Vostra comprensione e nel rimanere a disposizione per fornirVi ulteriori informazioni Vi porgiamo distinti saluti

Dr Fausto Campana

Product Manager Parenteral Nutrition
Fresenius Kabi Italia



**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:	501010101		
Descrizione:	MEDICINALI SENZA AIC		
Presente Autorizzazione:	€544,50	n° 3	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 15/10/2018

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. 631 del 18/10/2018

PROPONENTE: UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

OGGETTO: Procedura negoziata, ai sensi dell'art.36 comma 2 lett.a) D.Lgs. n.50/2016, per l'affidamento della fornitura di n.100 fiale di Glycophos –sodio glicerofosfato 216mg/ml - CIG ZB62546A8C

In pubblicazione dal 18/10/2018 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