



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

Determina Dirigenziale N. 651 del 06/10/2020

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: DELIBERAZIONE N.364 DEL 30.06.2016 DISPOSITIVI MEDICI SEZ. G-H-L-M – SOSTITUZIONE CODICE DITTA TELEFLEX SEZ. G48.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 06/10/2020 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Antonietta Costantini - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Pasquale Cecere

Oggetto: DELIBERAZIONE N.364 DEL 30.06.2016 DISPOSITIVI MEDICI SEZ. G-H-L-M – SOSTITUZIONE CODICE DITTA TELEFLEX SEZ. G48.

Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Premesso che

- con deliberazione n. 364 del 30.06.2016 è stata aggiudicata la fornitura biennale di Dispositivi Medici sez. G-H-L-M;
- con successiva deliberazione n.103 del 24.07.2020, si è disposto il rinnovo contrattuale e pertanto la prosecuzione degli effetti giuridici ed economici dell'appalto in argomento sino al 31.01.2021;
- con nota protocollo 28349 del 29.09.2020 l'UOC Farmacia ha trasmesso la comunicazione della ditta Teleflex Medical Srl relativa alla sostituzione del codice prodotto aggiudicato al lotto G48 nell'ambito della suddetta fornitura come di seguito indicato (allegato 1);

VECCHIO CODICE	NUOVO CODICE
3303MCSTA1	3604MCS-TA-1

- con la suddetta nota l'UOC Farmacia ha dichiarato che il nuovo codice prodotto è conforme alle specifiche indicate nel capitolato tecnico di gara;
- la scrivente con nota del 02.10.2020 ha chiesto alla ditta Teleflex Medical Srl se la sostituzione proposta avviene alle stesse condizioni economiche di gara (allegato 2);
- la ditta Teleflex Medical Srl con nota del 02.10.2020 ha comunicato che la sostituzione avviene alle stesse condizioni economiche di gara (allegato 3);

Preso atto

- della conformità espressa dal Direttore dell'UOC Farmacia in merito alla sostituzione del codice prodotto comunicato dalla ditta Teleflex Medical Srl relativo al lotto G48 nell'ambito della Fornitura di dispositivi medici Sez. GHLM;
- che restano invariate le condizioni economiche contrattuali;

Considerato che

la presente proposta di determinazione è formulata previa istruttoria ed estensione conformi alla normativa legislativa vigente in materia;

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

DETERMINA

1. di prendere atto della comunicazione della ditta Teleflex Medical Srl relativa alla sostituzione del codice prodotto aggiudicato al lotto G48 nell'ambito della Fornitura di Dispositivi Medici Sez. GHLM come di seguito indicato:

VECCHIO CODICE	NUOVO CODICE
3303MCSTA1	3604MCS-TA-1

2. di precisare che la sostituzione è a parità di condizioni economiche contrattuali e, pertanto, il presente provvedimento non comporta incrementi di spesa;
3. di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, come per legge, ed all' UOC Farmacia.

Il Direttore UOC Provveditorato ed Economato
Dott.ssa Antonietta Costantini

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



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

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

ALLEGATO N. ¹



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

U.O.C. Farmacia

Caserta, 29/09/2020

Al Direttore U.O.C.
Provveditorato ed Economato

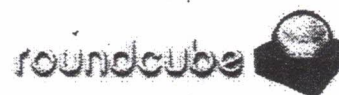
Oggetto: Sostituzione codice – ditta TELEFLEX.

Facendo seguito alla comunicazione della ditta Teleflex (mail del 29/09/2020 che si allega), relativa alla sostituzione del codice non più fornibile 3303MCSTA1, aggiudicato al lotto G48 della gara dei Dispositivi Medici, con il codice **3604MCS-TA-1**, si comunica che, **il codice sostitutivo è conforme alle specifiche indicate nel capitolato tecnico di gara.**

Si allega la scheda tecnica del codice 3604MCS-TA-1.

Tanto per consentire a codesta U.O.C. di predisporre gli atti conseguenziali.

Direttore U.O.C. Farmacia
Dott.ssa Anna Dello Stritto



Oggetto **R: ordine 32109400 -**
Mittente **Mansi, Sara** <sara.mansi@teleflex.com>
Destinatario **accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it**
<accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>
Data **29/09/2020 12:05**

- 3604MCS-TA-1.pdf(~104 KB)

Gentile cliente,
il prodotto è stato evaso perché è il diretto sostituto, in ogni caso in allegato scheda tecnica richiesta.

Cordiali saluti

Sara Mansi
Customer Service Assistant - Italy

P: +39 0362 58 90 226 - Fax : +39 0362 58 90 888
E: sara.mansi@teleflex.com

Teleflex
Via Torino, 5 - 20814 Varedo MB Italy

teleflex.com

Arrow® | Deknatel® | Hudson RCI® | LMA® | Pilling® | Rüsch® | Weck®

This e-mail message, including any attachment(s), is for the sole use of the intended recipient(s) and may contain confidential, proprietary and/or privileged information. Any unauthorized review, use, disclosure or distribution is prohibited. If you are not the intended recipient, please notify the sender by reply e-mail and delete, and/or otherwise destroy, all copies of the original message, including any attachment(s).

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

Da: accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it <accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>

Inviato: martedì 29 settembre 2020 11:59

A: Mansi, Sara <sara.mansi@teleflex.com>

Oggetto: Re: ordine 32109400 -

Priorità: Alta

Il 29/09/2020 10:54 Mansi, Sara ha scritto:

Gentile cliente,

in merito all'ordine in oggetto, vi informiamo che il codice
3303MCSTA1 non è più fornibile, il codice sostitutivo è il codice
3604MCS-TA-1

oggi verrà evaso dal ns magazzino.

Cordiali saluti

Sara Mansi

Buongiorno Sig.ra Mansi,

per poter procedere alla sostituzione del prodotto, ci servirebbe la scheda tecnica del nuovo codice
3604MCS-TA-1.

In attesa di riscontro si porgono cordiali saluti.

Nome commerciale:

GRIP-LOK®

Descrizione:

Sistema adesivo di fissaggio per cateteri vascolari

Destinazione d'uso:

Fissaggio e stabilizzazione di cateteri venosi centrali CVC
E PICC ARROW

Codice:

3604MCS-TA-1

Fabbricante:

TIDI Products LLC
570 Enterprise Drive,
Neenah, WI, 54956 USA

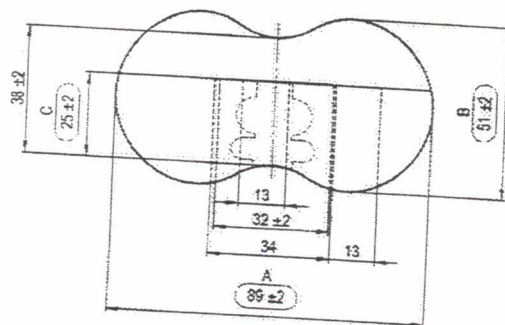
Rappresentante europeo:

Blue Box Medical Ltd
Unit 29, New Forest Enterprise Centre,
Rushington Business Park, Chapel Lane
Totton, Southampton, SO40 9LA UK

Distributore esclusivo Italia:

TELEFLEX MEDICAL S.r.l.
Via Torino, 5
20814 Varedo - (MB)

Immagini del prodotto



L'immagine riportata ha puro scopo illustrativo.

Indicazioni per l'uso

Il dispositivo Grip-Lok® permette il fissaggio adesivo e la stabilizzazione dei CVC e dei PICC ARROW (vedi caratteristiche) sulla cute del paziente.

Caratteristiche

- Progettato in esclusiva per permettere l'alloggiamento delle alette di fissaggio dei CVC e dei PICC prodotti da ARROW.
- Realizzato in Polietilene.
- Dispositivo estremamente leggero e flessibile per migliorare il comfort del paziente.
- Fornisce un fissaggio stabile del catetere venoso sia in orizzontale che in verticale. La nuova e ampia superficie ne migliora la permanenza nel tempo.
- Semplice da applicare per il personale addetto.
- Ipoallergenico per ridurre il rischio di allergie e irritazioni cutanee.
- Il sistema di fissaggio Grip-Lok® può essere sostituito ogni 7 giorni

Contenuto della confezione	La confezione comprende 1 sistema di fissaggio adesivo GRIP-LOK®.																		
Presenza di lattice, ftalati (DEHP), farmaci, sostanze, tessuti biologici	<table><tr><td>DESCRIZIONE</td><td>SI</td><td>NO</td></tr><tr><td>Lattice</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>DEHP</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Farmaci</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Sostanze</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Tessuti Biologici</td><td></td><td>X</td></tr></table>	DESCRIZIONE	SI	NO	Lattice		X	DEHP		X	Farmaci		X	Sostanze		X	Tessuti Biologici		X
DESCRIZIONE	SI	NO																	
Lattice		X																	
DEHP		X																	
Farmaci		X																	
Sostanze		X																	
Tessuti Biologici		X																	
Specifiche di sterilizzazione	<p>Durata sterilizzazione: 5 anni dalla data di fabbricazione.</p> <p>I prodotti ZEFON INTERNATIONAL sono sterilizzati a raggi gamma come da normative EN ISO 11137-1:2006.</p> <p>Le iscrizioni indicanti la data di sterilizzazione, la relativa scadenza e il numero di lotto appaiono chiaramente sulla confezione del prodotto.</p> <p>La sterilità non è garantita se la confezione non è integra. Utilizzare immediatamente dopo l'apertura della confezione. Prodotto monouso non risterilizzabile.</p>																		
Modalità di confezionamento	La confezione del prodotto è stata studiata per consentire una buona conservazione della stessa e il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Ogni confezione riporta in modo chiaro e ben leggibile, in lingua italiana, la descrizione qualitativa e quantitativa del contenuto, il nome del produttore e ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso. Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione, facilitando il prelievo del prodotto.																		
Materiale utilizzato per la confezione primaria	La confezione primaria consiste in una parte trasparente realizzata in Plastica e una parte in carta medica realizzata in Tyvek® (marchio Registrato Dupont).																		
Quantità per confezione secondaria	Una confezione secondaria contiene 50 pezzi , imbustati singolarmente.																		
Modalità di conservazione	I prodotti non richiedono particolari condizioni di conservazione. Lo stoccaggio deve essere tale da evitare danni, contaminazioni ed altri possibili effetti negativi per il prodotto.																		
Modalità di smaltimento	Verificare le indicazioni dettate dalle normative Italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici.																		

**Controlli di
Qualità**

I dispositivi sono progettati e fabbricati in modo che la loro utilizzazione non comprometta lo stato clinico e la sicurezza dei pazienti, né la sicurezza e la salute degli utilizzatori ed eventualmente di terzi, quando siano utilizzati alle condizioni e per i fini previsti. Il CONTROLLO QUALITÀ, realizzato secondo le Normative Internazionali, prevede una serie di verifiche ad ogni stadio della produzione. Ogni lotto di produzione subisce un costante controllo tecnico-chimico-biologico dal momento dell'utilizzo della materia prima sino alla sterilizzazione. L'azienda certificata opera secondo un Sistema di Qualità in accordo alle EN ISO 13485, AAMI SP10:2002, ANSI/AAMI/ISO 10993:2003 e secondo le M.D.D. 93/42.

**Modalità di
impiego e
controindicazioni**

Pregasi fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto contenute nella confezione primaria.

Ente certificatore:	BSI 2797
Classe di appartenenza:	Is
Certificato CE:	CE 620856
Dichiarazione di conformità:	DC0001
Nr. Repertorio:	n/a
CND:	C010280
GMDN:	P 56631

ALLEGATO N. 2

Oggetto **Vs. comunicazione del 29.09.2020 -
Sostituzione codice 3303MCSTA1**
Mittente <provveditorato@ospedale.caserta.it>
Destinatario <sara.mansi@teleflex.com>
Data 02/10/2020 10:42

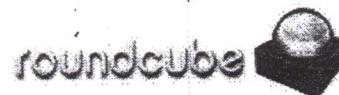


-
- CCF_000554.pdf(~2,3 MB)
-

In riferimento alla nota in allegato si chiede se la sostituzione avviene alle stesse condizioni economiche di gara.

Si resta in attesa di riscontro.

UOC Provveditorato ed Economato



Oggetto **R: ordine 32109400 -**
Mittente **Mansi, Sara <sara.mansi@teleflex.com>**
Destinatario **accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it**
<accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>
Data **29/09/2020 12:05**

- 3604MCS-TA-1.pdf(~104 KB)

Gentile cliente,
il prodotto è stato evaso perché è il diretto sostituto, in ogni caso in allegato scheda tecnica richiesta.

Cordiali saluti

Sara Mansi
Customer Service Assistant - Italy

P: +39 0362 58 90 226 - Fax : +39 0362 58 90 888
E: sara.mansi@teleflex.com

Teleflex
Via Torino, 5 - 20814 Varedo MB Italy

teleflex.com

Arrow® | Deknatel® | Hudson RCI® | LMA® | Pilling® | Rüsch® | Weck®

This e-mail message, including any attachment(s), is for the sole use of the intended recipient(s) and may contain confidential, proprietary and/or privileged information. Any unauthorized review, use, disclosure or distribution is prohibited. If you are not the intended recipient, please notify the sender by reply e-mail and delete, and/or otherwise destroy, all copies of the original message, including any attachment(s).

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

Da: accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it <accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>

Inviato: martedì 29 settembre 2020 11:59

A: Mansi, Sara <sara.mansi@teleflex.com>

Oggetto: Re: ordine 32109400 -

Priorità: Alta

Il 29/09/2020 10:54 Mansi, Sara ha scritto:

Gentile cliente,

in merito all'ordine in oggetto, vi informiamo che il codice
3303MCSTA1 non è più fornibile, il codice sostitutivo è il codice
3604MCS-TA-1

oggi verrà evaso dal ns magazzino.

Cordiali saluti

Sara Mansi

Buongiorno Sig.ra Mansi,

per poter procedere alla sostituzione del prodotto, ci servirebbe la scheda tecnica del nuovo codice
3604MCS-TA-1.

In attesa di riscontro si porgono cordiali saluti.

Nome commerciale:

Descrizione:

Destinazione d'uso:

Codice:

Fabbricante:

Rappresentante europeo:

Distributore esclusivo Italia:

GRIP-LOK®

Sistema adesivo di fissaggio per cateteri vascolari

Fissaggio e stabilizzazione di cateteri venosi centrali CVC
E PICC ARROW

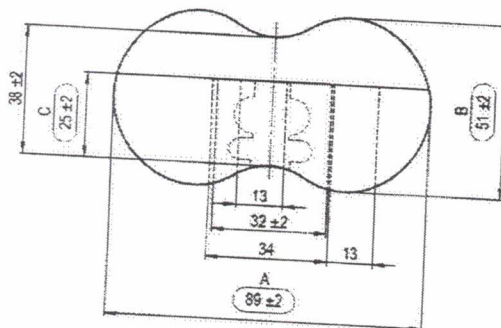
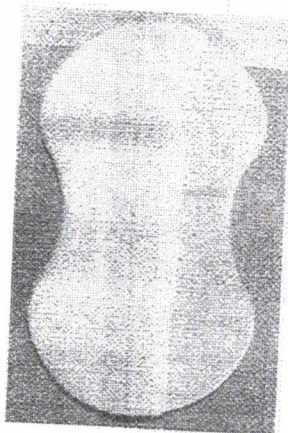
3604MCS-TA-1

TIDI Products LLC
570 Enterprise Drive,
Neenah, WI, 54956 USA

Blue Box Medical Ltd
Unit 29, New Forest Enterprise Centre,
Rushington Business Park, Chapel Lane
Totton, Southampton, SO40 9LA UK

TELEFLEX MEDICAL S.r.l.
Via Torino, 5
20814 Varedo - (MB)

Immagini del prodotto



L'immagine riportata ha puro scopo illustrativo.

Indicazioni per l'uso

Il dispositivo Grip-Lok® permette il fissaggio adesivo e la stabilizzazione dei CVC e dei PICC ARROW (vedi caratteristiche) sulla cute del paziente.

Caratteristiche

- Progettato in esclusiva per permettere l'alloggiamento delle alette di fissaggio dei CVC e dei PICC prodotti da ARROW.
- Realizzato in Polietilene.
- Dispositivo estremamente leggero e flessibile per migliorare il comfort del paziente.
- Fornisce un fissaggio stabile del catetere venoso sia in orizzontale che in verticale. La nuova e ampia superficie ne migliora la permanenza nel tempo.
- Semplice da applicare per il personale addetto.
- Ipoallergenico per ridurre il rischio di allergie e irritazioni cutanee.
- Il sistema di fissaggio Grip-Lok® può essere sostituito ogni 7 giorni.

Contenuto della confezione	La confezione comprende 1 sistema di fissaggio adesivo GRIP-LOK®.																		
Presenza di lattice, ftalati (DEHP), farmaci, sostanze, tessuti biologici	<table><tr><th>DESCRIZIONE</th><th>SI</th><th>NO</th></tr><tr><td>Lattice</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>DEHP</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Farmaci</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Sostanze</td><td></td><td>X</td></tr><tr><td>Tessuti Biologici</td><td></td><td>X</td></tr></table>	DESCRIZIONE	SI	NO	Lattice		X	DEHP		X	Farmaci		X	Sostanze		X	Tessuti Biologici		X
DESCRIZIONE	SI	NO																	
Lattice		X																	
DEHP		X																	
Farmaci		X																	
Sostanze		X																	
Tessuti Biologici		X																	
Specifiche di sterilizzazione	<p>Durata sterilizzazione: 5 anni dalla data di fabbricazione.</p> <p>I prodotti ZEFON INTERNATIONAL sono sterilizzati a raggi gamma come da normative EN ISO 11137-1:2006.</p> <p>Le iscrizioni indicanti la data di sterilizzazione, la relativa scadenza e il numero di lotto appaiono chiaramente sulla confezione del prodotto.</p> <p>La sterilità non è garantita se la confezione non è integra. Utilizzare immediatamente dopo l'apertura della confezione. Prodotto monouso non risterilizzabile.</p>																		
Modalità di confezionamento	La confezione del prodotto è stata studiata per consentire una buona conservazione della stessa e il facile immagazzinamento per sovrapposizione. Ogni confezione riporta in modo chiaro e ben leggibile, in lingua italiana, la descrizione qualitativa e quantitativa del contenuto, il nome del produttore e ogni altra informazione utile all'immediato riconoscimento del prodotto stesso. Le singole confezioni sono di facile apertura, tali da non permettere che il materiale aderisca alla confezione, facilitando il prelievo del prodotto.																		
Materiale utilizzato per la confezione primaria	La confezione primaria consiste in una parte trasparente realizzata in Plastica e una parte in carta medica realizzata in Tyvek® (marchio Registrato Dupont).																		
Quantità per confezione secondaria	Una confezione secondaria contiene 50 pezzi , imbustati singolarmente.																		
Modalità di conservazione	I prodotti non richiedono particolari condizioni di conservazione. Lo stoccaggio deve essere tale da evitare danni, contaminazioni ed altri possibili effetti negativi per il prodotto.																		
Modalità di smaltimento	Verificare le indicazioni dettate dalle normative Italiane inerenti lo smaltimento dei dispositivi medici.																		

**Controlli di
Qualità**

I dispositivi sono progettati e fabbricati in modo che la loro utilizzazione non comprometta lo stato clinico e la sicurezza dei pazienti, né la sicurezza e la salute degli utilizzatori ed eventualmente di terzi, quando siano utilizzati alle condizioni e per i fini previsti. Il CONTROLLO QUALITÀ, realizzato secondo le Normative Internazionali, prevede una serie di verifiche ad ogni stadio della produzione. Ogni lotto di produzione subisce un costante controllo tecnico-chimico-biologico dal momento dell'utilizzo della materia prima sino alla sterilizzazione. L'azienda certificata opera secondo un Sistema di Qualità in accordo alle EN ISO 13485, AAMI SP10:2002, ANSI/AAMI/ISO 10993:2003 e secondo le M.D.D. 93/42.

**Modalità di
impiego e
controindicazioni**

Pregasi fare riferimento alle istruzioni per l'uso del prodotto contenute nella confezione primaria.

Ente certificatore:	BSI 2797
Classe di appartenenza:	Is
Certificato CE:	CE 620856
Dichiarazione di conformità:	DC0001
Nr. Repertorio:	n/a
CND:	C010280
GMDN:	P 56631

ALLEGATO N. 3



Oggetto **I: ordine 32109400 -**
Mittente Mansi, Sara <sara.mansi@teleflex.com>
Destinatario accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it
<accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>,
provveditorato@ospedale.caserta.it
<provveditorato@ospedale.caserta.it>
Data 02/10/2020 10:51

-
- 3604MCS-TA-1.pdf(~104 KB)
-

Gentile cliente,
come da accordi telefonici, le confermiamo che il prezzo del codice sostitutivo rimane invariato.

Cordiali saluti

Sara Mansi
Customer Service Assistant - Italy

P: +39 0362 58 90 226 - Fax : +39 0362 58 90 888
E: sara.mansi@teleflex.com

Teleflex
Via Torino, 5 - 20814 Varedo MB Italy

teleflex.com

Arrow® | Deknatel® | Hudson RCI® | LMA® | Pilling® | Rüsche® | Weck®

This e-mail message, including any attachment(s), is for the sole use of the intended recipient(s) and may contain confidential, proprietary and/or privileged information. Any unauthorized review, use, disclosure or distribution is prohibited. If you are not the intended recipient, please notify the sender by reply e-mail and delete, and/or otherwise destroy, all copies of the original message, including any attachment(s).

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

Da: Mansi, Sara
Inviato: martedì 29 settembre 2020 12:05
A: accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it
Oggetto: R: ordine 32109400 -

Gentile cliente,
il prodotto è stato evaso perché è il diretto sostituto, in ogni caso in allegato scheda tecnica richiesta.

Cordiali saluti

Sara Mansi
Customer Service Assistant - Italy

P: +39 0362 58 90 226 - Fax : +39 0362 58 90 888
E: sara.mansi@teleflex.com

Teleflex
Via Torino, 5 - 20814 Varedo MB Italy

teleflex.com

Arrow® | Deknatel® | Hudson RCI® | LMA® | Pilling® | Rüsche® | Weck®

This e-mail message, including any attachment(s), is for the sole use of the intended recipient(s) and may contain confidential, proprietary and/or privileged information. Any unauthorized review, use, disclosure or distribution is prohibited. If you are not the intended recipient, please notify the sender by reply e-mail and delete, and/or

otherwise destroy, all copies of the original message, including any attachment(s).

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

Da: accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it
<accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>

Inviato: martedì 29 settembre 2020 11:59

A: Mansi, Sara <sara.mansi@teleflex.com>

Oggetto: Re: ordine 32109400 -

Priorità: Alta

Il 29/09/2020 10:54 Mansi, Sara ha scritto:

Gentile cliente,

in merito all'ordine in oggetto, vi informiamo che il codice
3303MCSTA1 non è più fornibile, il codice sostitutivo è il codice
3604MCS-TA-1

oggi verrà evaso dal ns magazzino.

Cordiali saluti

Sara Mansi

Buongiorno Sig.ra Mansi,

per poter procedere alla sostituzione del prodotto, ci servirebbe la scheda tecnica
del nuovo codice 3604MCS-TA-1.

In attesa di riscontro si porgono cordiali saluti.