
Determina Dirigenziale N. 512 del 10/06/2021

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: Affidamento diretto ai sensi dell'art.36 c. 2 lett.a) del D.lgd. 50/16 e s.m.i. della fornitura di videocapsule per le esigenze della uoc di Gastroenterologia dell'AORN S. Anna e San Sebastiano di Caserta.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 10/06/2021 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

Eduardo Scarfiglieri - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Mauro Ottaiano

Oggetto: Affidamento diretto ai sensi dell'art.36 c. 2 lett.a) del D.lgd. 50/16 e s.m.i. della fornitura di videocapsule per le esigenze della uoc di Gastroenterologia dell'AORN S. Anna e San Sebastiano di Caserta.

Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Premesso che

- Con nota prot. 0015196 /i del 12.05.2021 la UOC Farmacia ha trasmesso la richiesta del Direttore UOC di Gastroenterologia ed Endoscopia in regime di infungibilità alla Ditta Medtronic Italia Spa, per n. 30 PillCam Crohn e n. 5 PillCamm Patency , in quanto non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti (All.1);
- Con nota prot. n. 0016912/U del 27.05.2021 è stata inviata richiesta di offerta alla ditta Medtronic trasmessa a mezzo pec in pari data (All.2) ;
- In data 01.06.2021 la ditta Medtronic ha fatto pervenire offerta per i succitati prodotti (All.3);
- In data 03.06.2021 è stata trasmessa offerta tecnica alla UOC Farmacia per verifica di conformità alle caratteristiche richieste (All.4);
- con mail del 04.06.2021 la UOC Farmacia ha trasmesso parere di conformità alla suddetta offerta tecnica (All.5);

Viste

- L'offerta economica della ditta MedtronicItalia spa (All.6);
- La deliberazione n. 172 del 24.08.2020 recante le linee guida relative alle procedure per l'acquisizione di beni, prodotti durevoli e servizi, in regime di infungibilità ed esclusività, in attuazione del D. Lgs n.50 del 18. Aprile 2016, art.53;

Attestato che

- la presente determinazione è formulata previa istruttoria ed estensione conformi alla normativa vigente in materia e può essere pubblicata integralmente sul sito aziendale;

DETERMINA

Per i motivi espressi in premessa di affidare alla ditta Medtronic Italia Spa la seguente fornitura:

Ditta	prodotto	codice	CONF	Q.TA'	Prezzo unitario	Prezzo complessivo s/iva	prezzo complessivo c/iva al 22%
Medtronic Italia Spa	PillCam Crohn'S capsule	FGS-0608	conf. 10 capsule	30 capsule	€ 620,00	€ 18.600,00	€ 22.692,00
	PillCam Patency per verifica pervietà intestinale	FGS-0660		5	€ 99,00	€ 495,00	€ 603,90
						€ 19.095,00	€23.295,90

1. Di imputare la succitata spesa di € 23.295,904 inclusa iva sul conto economico 5010107010 "Dispositivi Medici" del bilancio 2021;

Determinazione Dirigenziale

2. Di notificare il presente provvedimento alla ditta Medtronic Italia spa;
3. di trasmettere copia della presente determinazione al Collegio Sindacale, come per legge e alle UU.OO.CC. GEF, alla UOC Farmacia e alla UOC Pneumologia – Fisiopatologia Respiratoria per quanto di rispettiva competenza;
4. di dare immediata esecutività alla presente determinazione, stante l'urgenza della fornitura.

**IL DIRETTORE U.O.C.
PROVVEDITORATO ED ECONOMATO
Dott.ssa Antonietta Costantini**

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

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.

12/05/2021 10.20-20210015196

AUD 1



Al Direttore U.O.C. di Provveditorato
E.p.c. Al Direttore U.O.C. di Gastroenterologia

LORO SEDI

Oggetto: richiesta videocapsule Pillcam Crohn's.

Si invia, in allegato, la richiesta del Direttore dell'U.O.C. di Gastroenterologia riferita ai dispositivi indicati in oggetto già acquistati con la D.D. 731 del 20/12/2019 relativa all'acquisto di n. 30 videocapsule.

Dal momento che tale quantitativo risulta ad oggi essere già esaurito in quanto già ordinato con ord. n.32006806, n.32048309 e n.32125608, si invia per i successivi adempimenti consequenziali di competenza.

Il Direttore U.O.C. di Farmacia

Dott.ssa Anna Dello Stritto

Anna Dello Stritto

Pdl

Il sistema richiesto è esclusivo
in quanto è l'unico obblato di cui
me doppie visto venire crns e di
sistema SW, di navigazione intelligente T. prece
E. Sallusti

AA

All'UOC Farmacia Ospedaliera

Oggetto: Acquisizione in regime di infungibilità di "PILLCAM CROHN'S"

Visti:

- l'art. 63 co 2 lett. b del Decreto Legislativo 18 Aprile 2016 n. 50;
- il documento denominato "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016) approvato con Deliberazione n. 172 del 24/08/2020

Rilevato che il suddetto documento

- definisce all'art. 3 i criteri da adottare al fine di individuare i beni ed i servizi da ritenersi infungibili con altri beni e servizi presenti sul mercato;
- individua, all'art. 4, le modalità secondo le quali deve essere acquisita, al fine di dare avvio alla procedura di acquisizione, la "Dichiarazione di infungibilità" dei beni e servizi oggetto di interesse;

Ciò premesso e considerato,

Il sottoscritto ROSARIO CUOMO, in qualità di PRIMARIO dell' UOC Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, chiede l'acquisto dei seguenti beni o servizi

per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità di cui all'art. 3 punto DISPOSITIVI MEDICI delle "Linee guida per l'acquisto di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 63 del Codice Appalti Pubblici (D.lgs. 50/2016)" approvato con Deliberazione n. 172 del 24/08/2020 nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

- N. 30 PillCam Crohn per l'anno 2021;
- N. 5 PillCam Patency per l'anno 2021;

commercializzati dalla ditta: "Medtronic Italia S.p.A." con sede in Milano via Varesina n. 162 ed a tale proposito, sotto la propria responsabilità, dichiara che il prodotto/servizio in oggetto risulta essere allo stato attuale unico ed infungibile per le seguenti motivazioni:

(per quanto attiene ai FARMACI):

- Non risultano disponibili farmaci alternativi equivalenti dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile,

(per quanto attiene ai DISPOSITIVI MEDICI):

- Non risultano disponibili prodotti con caratteristiche che garantiscono soluzioni equivalenti in termini di destinazione d'uso, prestazioni o requisiti funzionali;

- Ragioni correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;

(per quanto attiene ai BENI DUREVOLI):

- Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura e di destinazione d'uso diagnostica terapeutica e di risultato;
- Ragioni di rinnovo parziale o ampliamento di forniture esistenti per cui l'impiego di altre apparecchiature simili comporta incompatibilità o difficoltà/rischi tecnici sproporzionati

(per quanto attiene al MATERIALE DI CONSUMO COLLEGATO ALL'UTILIZZO DEI BENI DUREVOLI):

- Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;
- L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato rappresenta un rischio per la sicurezza degli operatori e degli utenti;
 - L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato non garantisce una sufficiente qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico
 - L'utilizzo di altri prodotti presenti sul mercato comporta costi aggiuntivi sproporzionati relativamente ai servizi di manutenzione ordinaria e straordinaria

(per quanto attiene ai SERVIZI DI MANUTENZIONE ED ASSISTENZA AI SOFTWARE)

l'affidamento di tali servizi ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso,

- rappresenta un rischio per la funzionalità della procedura,
- non garantisce l'adeguamento o implementazione della stessa in relazione a subentranti necessità normative o organizzative
- risulta in tutto o in parte incompatibile con le dotazioni di Hardware, comportando costi di investimento aggiuntivi.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, E l'affidamento di tali servizi relativamente a SW che si configura come Dispositivo medico o risulta collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, ad operatori diversi dallo sviluppatore del software, o da altri soggetti da esso autorizzati e conseguentemente non in possesso del codice sorgente del software stesso comporta rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

(per quanto attiene l'ACQUISIZIONE DI SOFTWARE)

- I costi, economici ed organizzativi, connessi alla sostituzione delle procedure gestite con il software in questione, risultano sproporzionati.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura diagnostico/terapeutica, e non risulta pienamente compatibile con le apparecchiature che intervengono nel percorso diagnostico terapeutico.
- Il software si configura come Dispositivo Medico, o è collegato a procedure di natura

diagnostico/terapeutica, e la sua sostituzione comporta rischi connessi alla sicurezza degli operatori e degli utenti ed alla qualità del risultato dal punto di vista diagnostico/terapeutico.

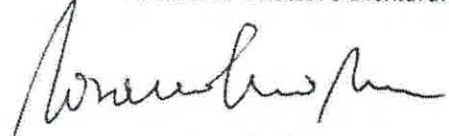
Altre Motivazioni:

Allega a dimostrazione di quanto affermato la seguente documentazione:

- relazione clinica
- letteratura medico-scientifica internazionale
- sperimentazioni realizzate direttamente, linee guida, EBM, ecc.

Schede tecniche dei prodotti richiesti.

Firma Del Direttore Dichiarante



A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano
CASERTA
U.O.C. Gastroenterologia e
Endoscopia Digestiva
Direttore: dr. Prof. Rosario CUOMO

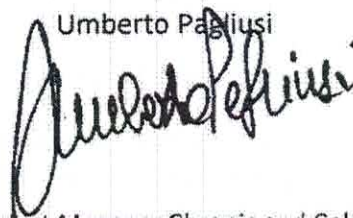

A.O.R.N.
SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO
CASERTA
Dipartimento di Scienze Mediche
Direttore Dott. Vincenzo Andreone
NA 22268

Medtronic

Medtronic Italia S.p.A.
Via Varesina, 162
20156 Milano
Tel. +39 02 24137.1
Fax +39 02 241381
Tel. +39 02 24137.1

Milano, 14 febbraio 2020

Con la presente si dichiara che le video capsule monouso PillCam® SB 3, PillCam® COLON 2 e PillCam® Crohn sono compatibili esclusivamente con la piattaforma per endoscopia con capsula PillCam® e relativi accessori.

Umberto Pagliusi

Product Manager Chronic and Colorectal
Medtronic GIH EMEA

Medtronic Italia S.p.A. Società soggetta ad attività di direzione e coordinamento da parte di Medtronic Inc.
Cap. soc. € 1.200.000,00 - Registro Imprese N. 281327 Tribunale Milano - R.E.A. N. 1275582 - Cod. Fisc./P.IVA 09238800156
Sede Legale e Uffici Via Varesina, 162 Edificio Raimondi - 20156 Milano - Magazzino Via Raimondi, 9 - 20156 Milano
Ufficio di Roma Via Aurilia, 475 - 00165 Roma - Tel. 0632814.1 - Fax 063215812

Medtronic

Medtronic Italia S.p.A.
Via Varesina, 162
20156 Milano
Tel.+390224137.1
Fax+3902241381

Milano, 06-05-2021

DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITÀ

GIH, divisione di Medtronic Italia SpA, con sede legale in Milano, Via Varesina 162, quale unico soggetto autorizzato alla commercializzazione sul territorio Italiano, con riferimento alla linea di prodotti capsula endoscopica PillCam®,

DICHIARA

Che, per le nostre attuali conoscenze del mercato, il prodotto denominato:

- “Capsula PillCam® UGI” (cod. FGS-0545 e FGS-0547), capsula per il rilevamento di sangue evidente nell'esofago, stomaco o duodeno, in pazienti di età superiore a 18 anni, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica presente sul mercato indicata espressamente nella diagnosi del tratto intestinale superiore, e in grado di riprendere 35 immagini al secondo per i primi 10 minuti di funzionamento e 18 immagini al secondo nei restanti 80 minuti;
- “Capsula PillCam® SB 3” (cod. FGS-0391 e FGS-0400), capsula per la diagnosi endoscopica dell'intestino tenue, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica monotelecamera presente sul mercato dotata della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza variabile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 2 o 6 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tubo digerente;
- “Capsula PillCam® Colon 2” (cod. FGS-0517 e FGS-0519), capsula per la diagnosi endoscopica dell'intestino crasso e il rilevamento di lesioni suggestive di Malattia di Crohn nell'intestino tenue e crasso, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica presente sul mercato, con indicazione di utilizzo di cui sopra, dotata di visione frontale, con doppia camera, e della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza variabile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 4 o 35 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tubo digerente;
- “Capsula PillCam® Crohn” (cod. FGS-0606, FGS-0607, FGS-0608), capsula indicata per la visualizzazione il e monitoraggio di lesioni suggestive di Malattia di Crohn nell'intestino tenue e crasso, di lesioni potenzialmente all'origine di sanguinamento intestinale oscuro (occulto o manifesto), di lesioni potenzialmente all'origine di anemia sideropenica, nonché come strumento per il rilevamento di anomalie dell'intestino tenue e crasso, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica presente sul mercato con le indicazioni di utilizzo di cui sopra, dotata di visione frontale, con doppia camera, e della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza variabile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 4 o 35 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tubo digerente;
- “PillCam® Patency” (cod. FGS-0109 e FGS-0110), capsula per la verifica preventiva della pervietà int-

Medtronic

Medtronic Italia S.p.A.
Via Varesina, 162
20156 Milano
Tel.+390224137.1
Fax+3902241381

Milano, 06-05-2021

DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITÀ

GIH, divisione di Medtronic Italia SpA, con sede legale in Milano, Via Varesina 162, quale unico soggetto autorizzato alla commercializzazione sul territorio Italiano, con riferimento alla linea di prodotti capsula endoscopica PillCam®,

DICHIARA

Che, per le nostre attuali conoscenze del mercato, il prodotto denominato:

- “Capsula PillCam® UGI” (cod. FGS-0545 e FGS-0547), capsula per il rilevamento di sangue evidente nell'esofago, stomaco o duodeno, in pazienti di età superiore a 18 anni, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica presente sul mercato indicata espressamente nella diagnosi del tratto intestinale superiore, e in grado di riprendere 35 immagini al secondo per i primi 10 minuti di funzionamento e 18 immagini al secondo nei restanti 80 minuti;
- “Capsula PillCam® SB 3” (cod. FGS-0391 e FGS-0400), capsula per la diagnosi endoscopica dell'intestino tenue, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica monotelecamera presente sul mercato dotata della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza variabile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 2 o 6 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tubo digerente;
- “Capsula PillCam® Colon 2” (cod. FGS-0517 e FGS-0519), capsula per la diagnosi endoscopica dell'intestino crasso e il rilevamento di lesioni suggestive di Malattia di Crohn nell'intestino tenue e crasso, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica presente sul mercato, con indicazione di utilizzo di cui sopra, dotata di visione frontale, con doppia camera, e della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza variabile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 4 o 35 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tubo digerente;
- “Capsula PillCam® Crohn” (cod. FGS-0606, FGS-0607, FGS-0608), capsula indicata per la visualizzazione il e monitoraggio di lesioni suggestive di Malattia di Crohn nell'intestino tenue e crasso, di lesioni potenzialmente all'origine di sanguinamento intestinale oscuro (occulto o manifesto), di lesioni potenzialmente all'origine di anemia sideropenica, nonché come strumento per il rilevamento di anomalie dell'intestino tenue e crasso, è un dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - è l'unica capsula endoscopica presente sul mercato con le indicazioni di utilizzo di cui sopra, dotata di visione frontale, con doppia camera, e della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza variabile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 4 o 35 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tubo digerente;
- “PillCam® Patency” (cod. FGS-0109 e FGS-0110), capsula per la verifica preventiva della pervietà inte-

Scheda Tecnica

PILLCAM® COLON PATENCY PER LA VERIFICA
DELLA PERTIE DELL'INTESTINALE
Cod. FGS-0660

Medtronic

DATI GENERALI

Fabbricante:	GIVEN IMAGING, INC. 3950 SHACKLEFORD ROAD, SUITE 500 30096-1852 DULUTH , GA
Mandatario:	GIVEN IMAGING GMBH EUROPEAN HEADQUARTERS BORSTELER CHAUSSEE 47 22453 HAMBURG

Classificazione CE (D.L.vo 46/97 attuazione Dir. CE 93/42, D.L.vo 507/92 attuazione Dir. CE 90/385):	Classe IIa
Allegati secondo cui è stato certificato il dispositivo:	Allegato II/2

N° Certificato Marcatura CE:	04232980886
N° Dichiarazione di Conformità:	5. Pillcam Patency System

GMDN:	ND
CND:	Z120705

Numero di repertorio:	1737183/R
-----------------------	-----------

SPECIFICHE TECNICHE

Descrizione:	CAPSULA PATENCY PER LA VERIFICA DELLA PERTINACIA INTESTINALE		
Destinazione d'uso:	confezione da 5 pezzi		
Materiali costituenti il Dispositivo Medico a diretto contatto con il paziente:	Classe del materiale	Materiale	Cond. Speciali Smaltimento
	MATERIALI RADIOPACHI	SOLFATO DI BARIO	No
	SOLUZIONI, MISCUGLI E AFFINI	NON APPLICABILE	No
	BIOLOGICI DI ORIGINE VEGETALE	CELLULOSA	No
Latex free:	Si		

Confezionamento primario del DM	
I materiali prevalenti costituenti il confezionamento primario del DM necessitano di condizioni speciali di smaltimento:	No
Materiale:	
Tipo confezionamento:	SINGOLO
Quantità per confezione:	5 Each
Note:	

Dati di sterilizzazione	
Sterile:	No

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo	
Monouso:	Si
Modalità di pulizia/disinfezione:	

Scheda Tecnica

PILLCAM®
Cod. FGS-0606; FGS-0607; FGS-0608

Medtronic



DATI GENERALI

Fabbricante:	GIVEN IMAGING, INC. 15 HAMPSHIRE STREET MA 02448 MANSFIELD
Mandatario:	MEDTRONIC B.V. EARL BAKKENSTRAAT, 10 6422 PJ HEERLEN
Società autorizzata alla commercializzazione in Italia:	Medtronic Italia S.p.A. Via Varesina, 162 20156 Milano (MI)

Classificazione CE (D.L.vo 46/97 attuazione Dir. CE 93/42, D.L.vo 507/92 attuazione Dir. CE 90/385):	Classe Ia
Allegati secondo cui è stato certificato il dispositivo:	Allegato II/2

N° Certificato Marcatura CE:	G1160194769002
N° Dichiarazione di Conformità:	PillCam SBC Ver 01

GMDN:	ND
CND:	Z120705
Numero di repertorio:	1508231/R

Descrizione:	Capsula ingeribile monouso per la diagnosi e il monitoraggio delle patologie afferenti l'intestino tenue e crasso.		
Destinazione d'uso:	<p>La capsula PillCam Crohn è destinata alla visualizzazione della mucosa dell'intestino tenue e del colon.</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Può essere usata per la visualizzazione e il monitoraggio di lesioni che potrebbero essere indicative di malattia di Crohn ▪ Può essere usata per la visualizzazione e il monitoraggio di lesioni che potrebbero essere fonte di sanguinamento di origine ignota (evidente o occulto). ▪ Può essere usata per la visualizzazione e il monitoraggio di lesioni che potrebbero essere causa di anemia da carenza di ferro (IDA). ▪ La capsula PillCam Crohn può essere usata come strumento nell'individuazione di anomalie dell'intestino tenue e del colon. È destinata all'uso in adulti e bambini a partire dall'età di otto anni. 		
Materiali costituenti il Dispositivo Medico a diretto contatto con il paziente:	Classe del materiale	Materiale	Cond. Speciali Smaltimento
	POLIMERICI	NON APPLICABILE	No
Latex free:	Si		

Confezionamento primario del DM	
I materiali prevalenti costituenti il confezionamento primario del DM necessitano di condizioni speciali di smaltimento:	No
Materiale:	PLASTICA-ALTRO
Tipo confezionamento:	SINGOLO
Quantità per confezione:	-
Note:	

Dati di sterilizzazione	
Sterile:	No

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo	
Monouso:	Si
Modalità di pulizia/disinfezione:	

ELENCO CODICI

Codice:	Descrizione a listino:	Tipo confezionamento:	Quantità per confezione:	Numero di Repertorio
FGS-0606	Capsula endoscopica monouso per la diagnosi e il monitoraggio del Morbo di Crohn e di altre patologie intestinali.	SINGOLO	1 Each	1508231/R
FGS-0607	Confezione 5 capsule endoscopiche monouso per la diagnosi e il monitoraggio del Morbo di Crohn e di altre patologie intestinali.	SINGOLO	1 Each	1508241/R
FGS-0608	Confezione 10 capsule endoscopiche monouso per la diagnosi e il monitoraggio del Morbo di Crohn e di altre patologie intestinali.	SINGOLO	10 Each	1508242/R

SPECIFICHE TECNICHE

Proprietà fisiche	Dimensioni:	Lunghezza: 32,7 mm Diametro: 11,6 mm
	Peso:	2,89 ± 0,15 gr
	Materiale:	Plastica biocompatibile (Makrolon 2458)
Proprietà ottiche	Gruppo ottico:	Sistema a 3 lenti
	n° di telecamere	2 (1 per estremità)
	Illuminazione:	8 diodi ad emissione di luce bianca (4 per camera)
	Campo visivo:	172° (standard ISO-8600-3) per fotocamera
	Profondità di campo:	0-40 mm
	Controllo della luminosità:	Automatico (sistema ALC - Automatic Light Control)
	Oggetto minimo identificabile:	Inferiore a 0,1 mm
	Magnificazione (ingrandimento):	1:8
Proprietà operative	Frequenza di acquisizione delle immagini:	Frequenza di acquisizione variabile: 4 o 35 fps (frame al secondo) per fotocamera, in automatico in base alla velocità di avanzamento del dispositivo lungo il tubo digerente

Frequenza di trasmissione:	434.1 MHz
Banda di trasmissione:	3.24MHz (4 fps)
Tipo di modulazione della trasmissione: MSK (deviazione di frequenza: ±675KHz)	
Tipo di segnale di modulazione della trasmissione:	Digitale
Velocità di trasmissione dei dati:	2.7Mbit/sec
Potenza effettivamente irradiata:	-30dBm (1 µW)
Durata funzionamento (autonomia):	> 12 ore con funzione di localizzazione sul monitor
Sicurezza meccanica:	Test superato con morso da 50 Kg
Sicurezza chimica:	Resistente alla dissoluzione (da pH=2 a pH=8)
Tipo di batterie:	Batterie all'ossido d'argento prive di mercurio (Direttiva RoHS 2011/65/CE)
Temperatura operativa:	20 – 45 C°
Temperatura di conservazione:	0 – 30 C°
Protezione infiltrazione liquidi:	IPX8
Classificazione (IEC 60601-1):	<ul style="list-style-type: none"> • Alimentazione interna (2 batterie in serie da 1,55V cad.) • Adatta a funzionamento in continuo • Parte applicata tipo BF



Azienda Ospedaliera
di Caserta
Sant'Anna
e San Sebastiano

di rilievo nazionale
e di alta specializzazione

All. 2

**Unità Operativa Complessa
Provveditorato ed Economo**
Telefono 0823/232466
e-mail: provveditorato@ospedale.caserta.it
pec: provveditorato@ospedalecasertapec.it

A.O.O.: UOG Affari Generali - Ufficio Protocollo Generale
Protocollo: 0016912/U Data: 27/05/2021 12:17
Ufficio: UFFICIO PROTOCOLLO
Classifica:



**Spett.le
Medtronic Italia Spa**

OGGETTO: FORNITURA VIDEOCAPSULE CROHN'S.

Si invita codesta società a voler formulare e far pervenire con urgenza migliore offerta corredata da scheda tecnica, per la fornitura di:

n. 30 Pillcam Crohn's

n. 5 Pillcam Patency

Si prega trasmettere eventuale dichiarazione di esclusività dei prodotti e della loro distribuzione e dichiarazione di infungibilità.

Le condizioni di fornitura sono le seguenti:

Luogo di consegna:

U.O.C. Farmacia AORN "S.ANNA E S.SEBASTIANO" via G. La Pira, Caserta.

Nella bolla di consegna, debitamente datata e numerata, secondo le vigenti disposizioni di legge in materia, dovrà essere indicato il numero del buono d'ordine, oltre alla descrizione del prodotto, la quantità, ecc. La ditta effettuerà le consegne a proprio rischio e con carico delle spese di qualsiasi natura.

Cessione dei crediti, cessione del contratto e subappalto

La cessione dei crediti derivanti dal presente contratto è soggetta alle disposizioni di cui all'art.106 del D.lgs. n.50/2016. In particolare, le cessioni dei crediti devono essere stipulate con atto pubblico o scrittura privata autenticata ed essere notificate alla stazione appaltante. Le stesse diventano efficaci ed opponibili alla stazione appaltante decorsi 45 giorni dalla notifica qualora non vengano rifiutate con apposita comunicazione.

È fatto divieto alla ditta aggiudicataria di cedere a terzi, in tutto o in parte, l'oggetto del contratto, pena l'immediata risoluzione dello stesso nonché il risarcimento di ogni conseguente danno. Non è ammesso il subappalto.

Fatturazione:

Si comunica che a far data dal 31 Marzo 2015 l'Azienda Ospedaliera "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta accetterà le fatture solo nel formato elettronico secondo l'allegato A del DM n.55/2013 e s.m.e.i. Le fatture elettroniche indirizzate alla presente Azienda Ospedaliera devono contenere i seguenti elementi specifici (come riportato sul sito: www.indicepa.gov.it):

Denominazione Ente:	Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Codice IPA:	aosa_061

Codice Univoco Ufficio:	551B2G
Nome dell'Ufficio:	FATTURAZIONE
Cod. fisc. del Servizio di F.E.:	02201130610
Partita Iva :	02201130610

Pagamento:

il pagamento avverrà nei 60 (sessanta) giorni dalla data di ricezione delle fatture da parte del Servizio Economico-Finanziario dell'AORN, dopo l'acquisizione del visto di regolare esecuzione del Responsabile della UO di destinazione.

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3) della legge 136 del 2010 e s.m.i. il fornitore deve assumere gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari; pertanto, per non incorrere nella risoluzione del contratto, ai sensi dell'art. 3) comma 9 bis della suddetta legge, deve comunicare mediante dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà - art. 47 DPR 445/2000 - gli estremi del c/c postale o bancario dedicato su cui effettuare i pagamenti, unitamente alle generalità ed al codice fiscale dei soggetti delegati ad operare sul conto, allegando fotocopia dei documenti di riconoscimento.

Il fornitore prende atto che il mancato utilizzo del conto corrente postale o bancario, ovvero degli altri strumenti che assicurino la tracciabilità dei movimenti finanziari, costituisce causa di risoluzione del contratto ai sensi dell'art. 3), comma 9 bis della legge 136/2010 e s.m.i.

L'impresa affidataria accetta, inoltre, tutte le clausole di cui al "Protocollo di Legalità" di cui la medesima società ha preso visione ed ha scaricato sul sito www.ospedale.caserta.it ad eccezione delle previsioni di cui all'art.2 co.2 punti h) e i) e di quelle di cui all'art.7 co.1 e all'art.8 co.1 clausola 7) e 8). (vedi delibere AORN n.6 del 31.01.14 e n.357 del 21.11.14)

Controversie

Per la soluzione di controversie eventualmente insorte nel corso dell'esecuzione della fornitura, sarà inizialmente tentata la composizione in via amministrativa. In caso di perdurante disaccordo la risoluzione del contenzioso sarà affidata al competente Tribunale di Santa Maria Capua Vetere.

Norme comuni

Per quanto non previsto espressamente dalla presente, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici.

Si precisa che con la presente lettera questa Azienda non assume alcun impegno contrattuale e, di conseguenza, può procedere alla revoca della medesima in qualsiasi momento senza ulteriore comunicazione.

Il Direttore UOC Provveditorato-Economato
dr.ssa Antonietta Costantini

Richiesta offerta

Da provveditorato@ospedalecasertappec.it <provveditorato@ospedalecasertappec.it>
A MEDTRONIC ITALIA SPA <medtronicitalia.gare@legalmail.it>
Data giovedì 27 maggio 2021 - 12:24

Si trasmette in allegato richiesta di offerta per videocapsule sottolineando l'urgenza della stessa

BRN3C2AF4C90B52_0000008553.pdf

Ad. 3

202110851 offerta economica

Da **MEDTRONICITALIA.GARE** <medtronicitalia.gare@legalmail.it>
A **provveditorato@ospedalecasertapec.it** <provveditorato@ospedalecasertapec.it>
Cc **giulio.beneduce@virgilio.it** <giulio.beneduce@virgilio.it>
Data martedì 1 giugno 2021 - 15:52

Gentile cliente,

le allego l'offerta economica richiesta.

Resto a disposizione per eventuali chiarimenti.

Distinti saluti.

Silvia De Luca

Deal Desk

Tender Management Group | Pricing Division

Medtronic Italia S.p.A

Via Varesina 162 | 20156 Milano | Italy

Office +39 390224137051

rs.mildealdesk@medtronic.com

medtronic.it | [Facebook](#) | [LinkedIn](#) | [Twitter](#) | [YouTube](#)

LET'S TAKE HEALTHCARE

FURTHER, TOGETHER

Dichiarazione di esclusività capsula endoscopica PillCam®.docx
ST_FGS-0608_PillCam_Crohn_MDT_conf.10.pdf
ST_FGS-0660_PillCam_Patency_MDT_upd.pdf
202110851 Offerta Economica.pdf

Spettabile
AO Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Via Ferdinando Palasciano
81100 Caserta CE

Milano, 01/06/2021
Nostro Protocollo: 202110851/SDL

Oggetto: DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITÀ

Gentile Cliente,

Medtronic Italia SpA, con sede legale in Milano, Via Varesina 162, è l'unico soggetto autorizzato alla commercializzazione sul territorio Italiano, con riferimento alla linea di prodotti capsula endoscopica PillCam®,

DICHIARA

Che, per le nostre attuali conoscenze del mercato, il prodotto denominato

- Capsula PillCam® S® 3® cod. FGS®0391 e FGS®0400®, capsula per la diagnosi endoscopica dell'intestino tenue, in dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - Unica capsula endoscopica nonotekalera presente sul mercato dotata della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza mariaile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 2 o 6 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tratto digerente.
- Capsula PillCam® Colon 2® cod. FGS®0517 e FGS®0519®, capsula per la diagnosi endoscopica dell'intestino crasso e il rilevamento di lesioni suggestive di Malattia di Crohn nell'intestino tenue e crasso, in dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - Unica capsula endoscopica presente sul mercato, con indicazione di utilizzo di cui sopra, dotata di visione frontale, con doppia camera, e della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza mariaile in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 4 o 35 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tratto digerente.
- Capsula PillCam® Crohn® cod. FGS®0606, FGS®0607, FGS®0608®, capsula indicata per la visualizzazione e monitoraggio di lesioni suggestive di Malattia di Crohn nell'intestino tenue e crasso, di lesioni potenzialmente all'origine di sangramento intestinale oscuro (occulto o manifesto), di lesioni potenzialmente all'origine di anemia sideropenica, nonché come strumento per il rilevamento di anomalie dell'intestino tenue e crasso, in dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:
 - Unica capsula endoscopica presente sul mercato con le indicazioni di utilizzo di cui

sopra, dotata di visione frontale, con doppia camera, e della funzionalità denominata Adaptive Frame Rate (AFR), cioè frequenza marcia in automatico di acquisizione delle immagini, in virtù della quale il sistema riprende 4 o 35 immagini al secondo, a seconda della velocità di avanzamento della capsula lungo il tratto digerente.

- **PillCam® Patente** (cod. FGS-0659 e FGS-0660), capsula per la verifica preventiva della peritonite intestinale, non dispositivo esclusivo per le seguenti caratteristiche:

■ **Luminica** capsula dissolubile presente sul mercato che consente di verificare la peritonite del tratto digerente prima di sovministrare una videocapsula endoscopica.

- **Il software di elaborazione e refertazione PillCam Software 99** (cod. FGS-0614, FGS-0615, FGS-0616, FGS-0624, FGS-0626), compatibile con tutte le videocapsule PillCam®, ha le seguenti proprietà:

- **Luminico** sistema che consente la diagnosi e il monitoraggio di tutte le anomalie della mucosa a carico dell'intestino tenue e crasso. Luminico software appositamente progettato per la diagnosi e il monitoraggio di pazienti affetti da Malattia di Crohn.
 - consente il confronto immediato tra esami dello stesso paziente ed è dotato dell'algoritmo LuminicView, clinicamente validato e che consente una rapida lettura in pochi minuti con una sensibilità dell'85%¹¹
 - integra nella sua interfaccia l'Indice di Lewis, un sistema per la valutazione del grado di attività delle malattie infiammatorie croniche intestinali.

(1) Saurin J.C. et al., Can we shorten the small-bowel capsule reading time with the "Quick-view" image detection system?, *Dig Liver Dis.* 2012 giu; 44(6): 477-81. doi: 10.1016/j.dld.2011.12.021. Epub 2012 gen 26.

Pertanto, per i sddetti motivi, e per le nostre attuali conoscenze del mercato, alla data odierna, la linea di prodotti denominata **capsula endoscopica PillCam®** rappresenta una linea di prodotti esclusiva in quanto rappresenta l'unica piattaforma costituita da quattro modelli di capsula compatibili con la stessa linea di software e di sistemi di elaborazione e refertazione delle relative immagini.

In fede

Scheda Tecnica

PILLCAM CROHN
Cod. FGS-0608

Medtronic



DATI GENERALI

Fabbricante:	GIVEN IMAGING, INC. 3950 SHACKLEFORD ROAD, SUITE 500 30096-1852
Classificazione CE (D.L.vo 46/97 attuazione Dir. CE 93/42, D.L.vo 507/92 attuazione Dir. CE 90/385):	Classe IIa
Allegati secondo cui è stato certificato il dispositivo:	Allegato II/2
GMDN:	ND
CND:	Z120705
Numero di repertorio:	1508241/R

SPECIFICHE TECNICHE

Descrizione:	Videocapsula ingeribile per la visualizzazione del tratto intestinale.		
Destinazione d'uso:	Diagnosi e monitoraggio Morbo di Crohn e altre patologie del tratto intestinale		
Materiali costituenti il Dispositivo Medico a diretto contatto con il paziente:	Classe del materiale	Materiale	Cond. Speciali Smaltimento
	POLIMERICI	NON APPLICABILE	No
Latex free:	No		

Confezionamento primario del DM	
I materiali prevalenti costituenti il confezionamento primario del DM necessitano di condizioni speciali di smaltimento:	No
Materiale:	PLASTICA-ALTRO
Tipo confezionamento:	SINGOLO
Quantità per confezione:	10 Each
Note:	

Dati di sterilizzazione	
Sterile:	No

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo	
Monouso:	Si
Modalità di pulizia/disinfezione:	

Proprietà fisiche	Dimensioni:	Lunghezza: 32,3 mm Diametro: 11,6 mm
	Peso:	2,93 gr
	Materiale:	Plastica biocompatibile (Makrolon 2458)
Proprietà ottiche	Gruppo ottico:	Sistema a 3 lenti
	n° di telecamere	2 (1 per estremità)
	Illuminazione:	8 diodi ad emissione di luce bianca (4 per camera)
	Campo visivo:	344° (standard ISO-8600-3)
	Profondità di campo:	30 mm
	Controllo della luminosità:	Automatico (sistema ALC - Automatic Light Control)
	Oggetto minimo identificabile:	Almeno 0,1 mm
	Magnificazione (ingrandimento):	1:8
Proprietà operative	Frequenza di acquisizione delle immagini:	Adaptive frame rate: 4 o 35 fps (frame al secondo) per camera
	Frequenza di trasmissione:	434.1 MHz
	Banda di trasmissione:	3.24MHz (4 fps)
	Tipo di modulazione della trasmissione: MSK (deviazione di frequenza: ±675KHz)	
	Tipo di segnale di modulazione della trasmissione:	Digitale
	Velocità di trasmissione dei dati:	2.7Mbit/sec
	Potenza effettivamente irradiata:	-30dBm (1 µW)
	Durata funzionamento (autonomia):	10 ore con funzione di localizzazione sul monitor
	Sicurezza meccanica:	Test superato con morso da 50 Kg
	Sicurezza chimica:	Resistente alla dissoluzione (da pH=2 a pH=8)
	Tipo di batterie:	Batterie all'ossido d'argento prive di mercurio (Direttiva RoHS 2011/65/CE)
	Temperatura operativa:	20 – 40 C°
	Temperatura di conservazione:	0 – 30 C°
	Protezione infiltrazione liquidi:	IPX8

Classificazione (IEC 60601-1):

- Alimentazione interna (2 batterie in serie da 1,55V cad.)
- Adatta a funzionamento in continuo
- Parte applicata tipo BF

Vincenzo Angrisani

MEDTRONIC ITALIA S.p.A.
Via Varesina, 162
20156 MILANO (MI)
Telefono 02-241371
C.F. e P. IVA 09238800156

Country Manager
GI Solutions Italia

Scheda Tecnica

PILLCAM CAPSULA PATENCY PER LA
VERIFICA DELLA PERNIETÀ INTESTINALE
Cod. FGS-0660

Medtronic

DATI GENERALI

Fabbricante:	GIVEN IMAGING, 15 HAMPSHIRE STREET MA 20248 MANSFIELD USA
Mandatario:	Medtronic B.V. Earl Bakkenstraat 10 6422 PJ Heerlen - The Netherlands

Classificazione CE (D.L.vo 46/97 attuazione Dir. CE 93/42, D.L.vo 507/92 attuazione Dir. CE 90/385):	Classe IIa
Allegati secondo cui è stato certificato il dispositivo:	Allegato II/2

N° Certificato Marcatura CE:	G10947690011
N° Dichiarazione di Conformità:	DoC- PillCam Patency System

GMDN:	38068
CND:	Z120705

Numero di repertorio:	1737183/R
-----------------------	-----------

SPECIFICHE TECNICHE

Descrizione:	CAPSULA PATENCY PER LA VERIFICA DELLA PERVERITÀ INTESTINALE		
Destinazione d'uso:	accessorio videocapsula Pillcam per verifica pervietà intestinale		
Materiali costituenti il Dispositivo Medico a diretto contatto con il paziente:	Classe del materiale	Materiale	Cond. Speciali Smaltimento
	MATERIALI RADIOPACHI	SOLFATO DI BARIO	No
	SOLUZIONI, MISCUGLI E AFFINI	NON APPLICABILE	No
	BIOLOGICI DI ORIGINE VEGETALE	CELLULOSA	No
Latex free:	Si		

Confezionamento primario del DM	
I materiali prevalenti costituenti il confezionamento primario del DM necessitano di condizioni speciali di smaltimento:	No
Materiale:	
Tipo confezionamento:	SINGOLO
Quantità per confezione:	5 Each
Note:	

Dati di sterilizzazione	
Sterile:	No

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo	
Monouso:	Si

Oggetto **offerta videocapsule**
Mittente <provveditorato@ospedale.caserta.it>
Destinatario <accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it>
Data 03.06.2021 08:38

All. 4 roundcube 

-
- ST_FGS-0608_PillCam_Crohn_MDT_conf.10.pdf(~319 KB)
 - ST_FGS-0660_PillCam_Patency_MDT_upd.pdf(~319 KB)
-

Si trasmette in allegato offerta tecnica per videocapsule per verifica conformità a quanto richiesto.

CORDIALI SALUTI



Indietro Nuovo mess...

Rispondi

Rispondi a

Inoltra

Elimina

Sposta

Stampa

Archivio

Contrassegna

Azioni

Posta in arrivo

Bozze

Inviata 23

Spam

Cestino

Archivio

Fwd: Re: Fwd: offerta videoca...

Messaggio 71 di 4629



Mittente

accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it



Destinatario

Provveditorato



Data

Ven 12:23

Si invia per i provvedimenti di competenza.

U.O.C. Farmacia

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

Oggetto: Re: Fwd: offerta videocapsule

Data: 2021-06-04 10:54

Mittente: Rosario Cuomo <rosario.cuomo@aorncaserta.it>

Destinatario: accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it

Le schede tecniche sono conformi al prodotto richiesto

Cordiali Saluti

Rosario Cuomo

Il 04/06/2021 10:07 accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it ha scritto:

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

Oggetto: offerta videocapsule

Data: 2021-06-03 08:38

Mittente: provveditorato@ospedale.caserta.itDestinatario: accettazionefarmacia@ospedale.caserta.it

Si trasmette in allegato offerta tecnica per videocapsule per verifica conformità a quanto richiesto.

CORDIALI SALUTI

Medtronic

Medtronic Italia S.p.A.
Via Varesina, 162
20156 Milano
Tel. +39 02 24137.1
Fax +39 02 241381

Spettabile

AO Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta
Via Ferdinando Palasciano
81100 Caserta CE

Milano, 01/06/2021

Nostro Protocollo: **202110851/SDL**

Oggetto: TRASMISSIONE OFFERTA

Gentile Cliente,

con la presente abbiamo il piacere di sottoporre alla Vostra Cortese attenzione le nostre migliori quotazioni per gli articoli sottoelencati, distribuiti da Medtronic Italia SpA sul territorio nazionale:

Cod. Prodotto	Nome Commerciale Modello	Descrizione	Quantità	Prezzo confezione	Prezzo al pezzo (EA)	IVA %
FGS-0608	PillCam Crohn's capsule	Confezione 10 capsule endoscopiche monouso per la diagnosi e il monitoraggio del Morbo di Crohn e di altre patologie intestinali. Dichiarazione: G10947690011, DoC - PillCam Crohn's Capsule Numero di repertorio: 1508242/R- CND: Z120705	30	€ 6.200,00 (Seimila duecento/00)	€ 620,00 (Seicentoventi/00)	22
FGS-0660	PillCam Patency per verifica pervietà intestinale (5 pz.)	PillCam Patency per verifica pervietà intestinale (5 pz.) Dichiarazione: G10947690011, DoC - PillCam Patency System Numero di repertorio: 1737183/R- CND: Z120705	5	€ 495,00 (Quattrocentonovantacinque/00)	€ 99,00 (Novantanove/00)	22

MODALITÀ FORNITURA

VALIDITA': L'offerta si ritiene valida fino a successiva comunicazione di variazione della stessa.

PAGAMENTO: restano invariate le condizioni attualmente in vigore.

PREZZI: Porto Franco, comprensivi di ogni altro onere, ad eccezione dell'IVA che è a Vs. carico e rimarranno fissi ed invariabili per tutta la durata contrattuale.

Medtronic

CONSEGNA: 72/96 ore dal ricevimento ordine.

Nella speranza che la presente offerta sia accolta favorevolmente, cogliamo l'occasione per porgere i nostri più cordiali saluti.

MEDTRONIC ITALIA S.p.A.
Un Procuratore
PATRIZIA ZARANTONELLO




ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
relativa alla DETERMINA DIRIGENZIALE con oggetto:

Affidamento diretto ai sensi dell'art.36 c. 2 lett.a) del D.lgd. 50/16 e s.m.i. della fornitura di videocapsule per le esigenze della uoc di Gastroenterologia dell'AORN S. Anna e San Sebastiano di Caserta.

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €23.295,90

- è di competenza dell'esercizio 2021 , imputabile al conto economico 5010107010 - Dispositivi Medici da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 09/06/2021

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Eduardo Scarfiglieri