



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

Determina Dirigenziale N. 608 del 18/06/2025

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: INDIZIONE PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA E PREVIA CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PER L'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA ANNUALE DI AGHI MONOUSO PER CORE BIOPSY DELLA MAMMELLA SISTEMA MAMMOGRAFICO DIGITALE DIRETTO HOLOGIC DA DESTINARE ALLA UOC DIAGNOSTICA PER IMMAGINI.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 18/06/2025 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

Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

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

Oggetto: INDIZIONE PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA E PREVIA CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PER L'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA ANNUALE DI AGHI MONOUSO PER CORE BIOPSY DELLA MAMMELLA SISTEMA MAMMOGRAFICO DIGITALE DIRETTO HOLOGIC DA DESTINARE ALLA UOC DIAGNOSTICA PER IMMAGINI.

Il Direttore della UOC Provveditorato ed Economato

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue e i cui atti sono custoditi presso la struttura proponente, rappresenta che ricorrono le condizioni e i presupposti giuridico-amministrativi per l'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l'insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell'art. 6 bis della legge 241/90 e s.m.i.

PREMESSO CHE

- il Direttore della UOC Diagnostica per Immagini, Dott. Giovanni Giordano, con nota Prot. n. 8872/2025 (Allegato n. 1) ha richiesto al Servizio scrivente l'acquisto - in regime di infungibilità - di aghi monouso per *core biopsy* della mammella, secondo le specifiche tecniche ivi indicate, qui integralmente richiamate e trascritte;
- con nota Prot. n. 11400/2025 (già Allegato n. 1), il Direttore ff della UOC Farmacia Ospedaliera ha validato l'acquisto a farsi;

RILEVATO CHE

- in data 07/05/2025 è stato pubblicato sulla piattaforma SIAPS avviso a manifestare interesse (PI059158-25), prevedendo quale termine per la presentazione delle candidature il 21/05/2025 alle ore 12.00;
- entro il suddetto termine, sono pervenute n. 2 candidature prodotte dalle Ditte HOLOGIC ITALIA SPA e BECTON DICKINSON ITALIA SPA;
- il Seggio di gara, all'uopo costituito, con verbale n. 1 del 23/05/2025 (agli atti), verificata la regolarità della documentazione amministrativa presentata dalle precitate Ditte, ha ammesso entrambe al prosieguo della procedura;

VISTA la documentazione di gara, predisposta dal Servizio scrivente, sotto elencata:

▪ Lettera di invito ▪ A/1 Scheda fornitore ▪ A/2 Protocollo di legalità;

VISTI gli artt. 25, comma 2, 76 comma 2, lett. b), 77 e 108, comma 3, del D.Lgs. n. 36/2023 e s.m.i;

ESAMINATA tutta la documentazione innanzi richiamata allegata alla presente ed in atti giacente;

RITENUTO di procedere, con il presente provvedimento all'indizione ex art. 76, comma 2 lett. b) del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i. di una procedura negoziata senza bando con i suddetti Operatori Economici, regolarmente candidatisi alla partecipazione, a seguito di avviso di consultazione preliminare di mercato, per l'affidamento ex art. 108 comma 3, del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i. della fornitura annuale di aghi monouso per *core biopsy* della mammella sistema mammografico digitale diretto hologic da destinare alla uoc diagnostica per immagini e per l'importo complessivo a base d'asta di Euro 23.000,00 Iva esclusa;

ATTESTATA la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

Determinazione Dirigenziale

DETERMINA

Per i motivi espressi in premessa:

I – DI INDIRE ex art. 76, comma 2, lett. b), del D. Lgs. n. 36/2023 e smi, di una procedura negoziata senza bando con i suddetti Operatori Economici, regolarmente candidatisi alla partecipazione, a seguito di avviso di consultazione preliminare di mercato, per l'affidamento ex art. 108 comma 3, del D. Lgs. n. 36/2023 della fornitura annuale di aghi monouso per *core biopsy* della mammella sistema mammografico digitale diretto hologic da destinare alla uoc diagnostica per immagini e per l'importo complessivo a base d'asta di Euro 23.000,00 Iva esclusa;

II - DI APPROVARE la documentazione di gara (*agli atti*) innanzi elencata e qui integralmente richiamata;

III - DI PRENDERE ATTO che i costi effettivi derivanti dall'affidamento della procedura in questione verranno definiti in sede di aggiudicazione definitiva e saranno imputati dalla UOC Gestione Risorse Economico-Finanziarie al competente conto di bilancio;

IV – DI NOMINARE ai sensi dell'art. 15 del D.lgs. n. 36/2023 quale R.U.P. il Dott. Roberto Delfino, Dirigente Amministrativo della UOC Provveditorato – Economato ed il DEC è il Direttore della Farmacia o suo delegato;

V – DI PREVEDERE la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. n. 159/2011 e smi, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

VI – DI PREVEDERE altresì, apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro centralizzato;

VII - DI TRASMETTERE copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Risorse Economico-Finanziarie, Diagnostica per Immagini e Farmacia Ospedaliera;

VIII – DI RENDERE lo stesso immediatamente eseguibile, stante l'esigenza di definire in tempi brevi la procedura in corso.

Il funzionario estensore
Dott.ssa Maria Cioffi

IL DIRETTORE
U.O.C. PROVVEDITORATO ED ECONOMATO
Dott.ssa Teresa Capobianco

Determinazione Dirigenziale



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

UOC Provveditorato

UOC Farmacia

Caserta ,11/03/2025

Oggetto richiesta ago Manipolo Eviva

Con la presente si richiede aghi monouso per Core Biopsy della Mammella :

-Clip in titanio per Ago Eviva 13 CM Lotto 20K07R 10 confez.

-Manipolo Eviva con Ago da 9 G 13 cm con Finestra prel. 12 mm 4 Confez da 5 PZ
COD 342188 Lotto 20K21RB

-Manipolo Eviva con Ago da 13cm con finestra prel 20mm 4 conf. Da 5 PZ

Cod 343880 Lotto 20J29RC

UOC Diagnostica per Immagini

Dott G. Giordano



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

Caserta 01/04/2025

UOC Farmacia

Oggetto: in risposta alla nota prot 10485

In risposta alla nota prot. 10486 del 27/03/2025 si precisa che la richiesta degli aghi monouso per la Core Biopsy della mammella e' una fornitura annuale

UOC Diagnostica per Immagini
Dott. G. Giordano

DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Alla UOC Provveditorato
UOC Farmacia

Oggetto: Acquisizione in regime di infungibilità di [indicare oggetto/oggetti]

Visti:

- l'art. 76 co 2 lett. b del Decreto Legislativo n.36/2023
- la sezione II del Regolamento denominata "Acquisizione di beni e servizi in regime di infungibilità ed esclusività tecnica di cui all'art. 76 del codice appalti pubblici (D.Lgs. n. 36/2023)", approvato con Del. del DG

Rilevato che il suddetto regolamento

- definisce all'art. 18 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. 19, 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 Dott Giovanni Giordano , in qualità di f.f. Direttore UOC Diagnostica per Immagini , chiede l'acquisto dei seguenti beni o servizi per i quali si presume ricorrano le condizioni di infungibilità di cui all'art. 18 e nei quantitativi e per i periodi di seguito evidenziati:

-Clip in Titanio per Ago Eviva 13 Cm

-Manipolo Eviva con Ago 9 G. da 13 Cm con Finestra prel. 12 mm 4 Confez. Da 5 Pezzi

Manipolo Eviva con ago da 12 Cm con finestra prel. 20mm. 4 confez da 5 pezzi

commercializzati dalla ditta: HOLOGIC con sede in Viale Città d'Europa 681
00144, Roma

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)

X Non risulta possibile l'utilizzo di prodotti pienamente compatibili (come definito dalle direttive europee di regolamentazione dei dispositivi medici) con le apparecchiature in dotazione;

X 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 all'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.

Allega a dimostrazione di quanto affermato la seguente documentazione:

schede tecniche dei prodotti richiesti.

UOC Diagnostica per Immagini
Dott. G. Giordano



HOLOGIC®

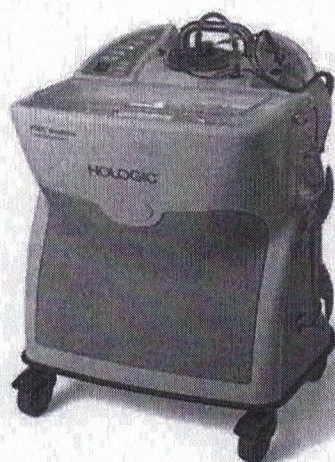
SCHEDA INFORMATIVA D'ACQUISTO

SISTEMA VABB

Il Suros Atec Sapphire 200 è un dispositivo VABB (Vacuum Assisted Breast Biopsy, vuoto assistito) che permette di eseguire la biopsia sotto guida stereotassica e/o tomosintesi (aghi ATEC® o Eviva®), ecografica e RM (aghi ATEC®). Richiede un unico inserimento dell'ago nel seno per effettuare prelievi multipli, analizzare microcalcificazioni, masse, masse spiculate, densità simmetriche, lesioni multi-focali etc. Permette tramite un'unica inserzione all'interno della mammella di eseguire automaticamente ed in maniera continua la raccolta automatica dei frustoli.

È costituito da un'unità operativa dotata di tasti di comando ed indicatori luminosi, un pedale per l'attivazione del prelievo, e la linea del vuoto.

Codice prodotto	Nome	Descrizione
ATEC SAPPHIRE 200	Suros Atec Sapphire 200	Dispositivo VABB per biopsia mammaria



A handwritten signature in black ink, located in the bottom right corner of the page.

HOLOGIC®

SCHEDA INFORMATIVA D'ACQUISTO

PROCEDURA VABB® EVIVA®

COMPOSIZIONE KIT MATERIALE DI CONSUMO

Nr.	Parti monouso
1	Manipolo EVIVA con ago da 9G o 12G
2	Guida per ago da 9G o 12G per Stereotassi
3	Contenitore raccolta residui liquidi
4	Marcatore Trimark, marcatore Securmark o marcatore Tumark per Eviva

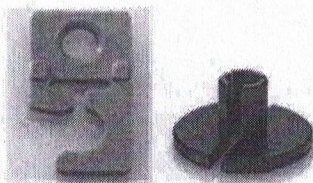
1. MANIPOLO EVIVA:

Il sistema di biopsia mammaria EVIVA è dedicato per il prelievo di campioni tissutali per la diagnosi di lesioni sospette del seno. Consente di prelevare tessuto mammario per l'analisi istologica, con parziale o completa rimozione della lesione sospetta, tramite un'aspirazione sottovuoto costante e continua. Il sistema può essere utilizzato sotto guida stereotassica e/o tomosintesi ed è disponibile in due lunghezze (10cm o 13cm) e due calibri differenti (9G o 12G). Il sistema è disponibile con finestra di prelievo Standard (20mm) o Petite (12mm).



2. GUIDA PER AGO:

La guida reggi ago è utilizzata per le procedure in stereotassi e/o tomosintesi e collocata su appositi supporti del sistema stereotassico in dotazione per mantenere in asse l'ago durante le operazioni di centraggio e di prelievo. La guida è disponibile in due misure (9G o 12G) e differenti tipologie in base al sistema stereotassico utilizzato.



Hologic Italia S.r.l. (Società Unipersonale), Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Hologic, Inc.

Sede Legale e Amministrativa: Viale Città d'Europa, 681 - 00144 Roma, Italia

T: +39 06 45437534 | F: +39 06 45437155 | Hologic.com

R.E.A. RM 1087475-Reg. Imprese RM, Cap. Soc. 71.821,00 I.v., C.F./P.IVA 12400990151

v. 30-08-2021

3. CONTENITORE RACCOLTA RESIDUI LIQUIDI

Il dispositivo ATEC Canister è un contenitore di plastica non sterile dalla capacità di 450 cc per la raccolta di residui liquidi. Esso è dotato di apposito coperchio costituito da due aperture, una per la linea del VACUUM (vuoto), l'altra per il recupero dei liquidi. Il dispositivo ATEC Canister è previsto per l'uso in procedure di biopsia sotto guida stereotassica e/o tomosintesi, ecografica e di risonanza magnetica.

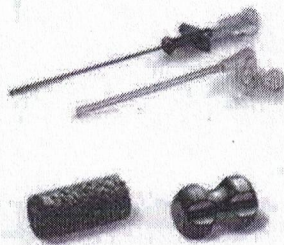


4. MARCATORE

TRIMARK EVIVA

Il sistema di identificazione del sito biotico TriMark EVIVA è indicato per contrassegnare radiograficamente la posizione di un sito biotico percutaneo o a cielo aperto.

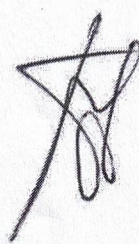
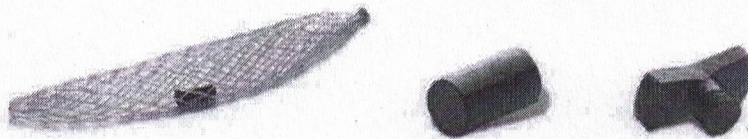
Il dispositivo TriMark EVIVA è sterile e monouso, costituito da un marcatore in titanio amagnetico e da un dispositivo di rilascio (da 10cm o 13cm). Il marcatore in titanio è disponibile in due forme: a cilindro e a clessidra.



SECURMARK

Il sistema di identificazione del sito biotico SecurMark è indicato per contrassegnare radiograficamente la posizione di un sito biotico percutaneo o a cielo aperto.

Il dispositivo SecurMark è sterile e monouso, costituito da un marcatore in titanio amagnetico avvolto in una retina biocompatibile e biorassorbibile e da un dispositivo di rilascio (da 10cm o 13cm). Il marcatore in titanio è disponibile in due forme: a cilindro e a forma di T.



Hologic Italia S.r.l. (Società Unipersonale), Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Hologic, Inc.

Sede Legale e Amministrativa: Viale Città d'Europa, 681 - 00144 Roma, Italia

T: +39 06 45437534 | F: +39 06 45437155 | Hologic.com

R.E.A. RM 1087475-Reg. Imprese RM, Cap. Soc. 71.821,00 I.v., C.F./P.IVA 12400990151

v. 30-08-2021

HOLOGIC®

SCHEDA INFORMATIVA D'ACQUISTO

TUMARK-E

Il sistema di identificazione del sito biptico Tumark per manipolo Eviva è destinato alla marcatura di tessuto molle come ad esempio il tessuto mammario.

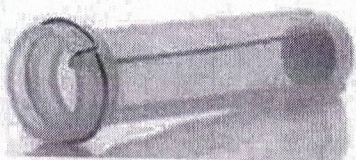
Il dispositivo Tumark per manipolo Eviva è sterile e monouso, costituito da un sistema di rilascio disponibile in due lunghezze: una compatibile con l'apertura Standard (20mm) e una compatibile con l'apertura Petite (12mm). Il marcatore in Nitinol sabbiato, contenuto nel sistema di rilascio, è disponibile in tre diverse forme: X, sferica, Q.



5. CODICE OPZIONALE – ATEC TF1

ATEC TF-1 è un filtro di raccolta dei frustoli per manipoli Eviva® ed ATEC®

Il filtro di raccolta del tessuto aggiuntivo è un accessorio sterile da utilizzare in caso di prelievi in più punti per avere i campioni divisi e ben distinti. Costituito da materiale utilizzato per emodialisi, consente di far defluire i liquidi trattenendo il tessuto senza perderlo.



Hologic Italia S.r.l. (Società Unipersonale), Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Hologic, Inc.

Sede Legale e Amministrativa: Viale Città d'Europa, 681 – 00144 Roma, Italia

T: +39 06 45437534 | F: +39 06 45437155 | Hologic.com

R.E.A. RM 1087475-Reg. Imprese RM, Cap. Soc. 71.821,00 I.v., C.F./P.IVA 12400990151

v. 30-08-2021

HOLOGIC®

SCHEDA INFORMATIVA D'ACQUISTO

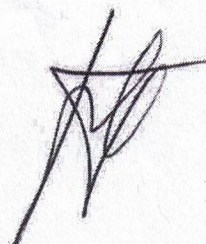
PROCEDURA VABB EVIVA®

ELENCO CODICI MATERIALE DI CONSUMO

Codice prodotto	Codice DM	Codice CND	Descrizione
EVIVA 0910-20	600800	A01020199	Manipolo con ago da 9G, lunghezza 10cm, finestra prelievo 20mm (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 0910-12T	299838	A01020199	Manipolo con ago da 9G, lunghezza 10cm, finestra prelievo 12mm con sparo (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 0910-12	459119	A01020199	Manipolo con ago da 9G, lunghezza 10cm, finestra prelievo 12mm senza sparo (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 0913-20	459118	A01020199	Manipolo con ago da 9G, lunghezza 13cm, finestra prelievo 20mm (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 0913-12T	459117	A01020199	Manipolo con ago da 9G, lunghezza 13cm finestra prelievo 12mm con sparo (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 0913-12	459123	A01020199	Manipolo con ago da 9G, lunghezza 13cm, finestra prelievo 12mm senza sparo (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 1213-20	459121	A01020199	Manipolo con ago da 12G, lunghezza 13cm, finestra prelievo 20mm (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA 1210-20	459120	A01020199	Manipolo con ago da 12G, lunghezza 10cm, finestra prelievo 20mm (confezione da 5 pezzi non divisibile)
EVIVA NG09R	594760	A018002	Guida ago Eviva rotonda da 9G per mammografi GE Essential/DS, Giotto e Siemens (confezione 5 pezzi non divisibile)
EVIVA NG12R	594762	A018002	Guida ago Eviva rotonda da 12G per mammografi GE Essential/DS, Giotto e Siemens (confezione 5 pezzi non divisibile)
EVIVA NG09-L	299926	A018002	Guida ago Eviva da 9G per sistemi stereotassici Hologic e Fischer (confezione 5 pezzi non divisibile)
EVIVA NG12-L	459141	A018002	Guida ago Eviva da 12G per sistemi stereotassici Hologic e Fischer (confezione 5 pezzi non divisibile)
TRIMARK - EVIVA - 10	594853	V9099	Marcatore con clip in titanio cilindrica per ago Eviva 9G da 10 cm (confezione da 10 pezzi non divisibile)
TRIMARK - EVIVA - 2S - 10	594850	V9099	Marcatore con clip in titanio per ago Eviva 9G da 10 cm 2° forma (confezione da 10 pezzi non divisibile)
TRIMARK - EVIVA - 13	299841	V9099	Marcatore con clip in titanio cilindrica per ago Eviva 9G da 13cm (confezione da 10 pezzi non divisibile)
TRIMARK - EVIVA - 2S - 13	459153	V9099	Marcatore con clip in titanio per ago Eviva 9G da 13cm 2° forma (confezione da 10 pezzi non divisibile)
SMARK - EVIVA - 10	594818	V9099	Marcatore con clip cilindrica in titanio avvolto in retina per ago Eviva 9G da 10cm

Hologic Italia S.r.l. (Società Unipersonale), Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Hologic, Inc.
Sede Legale e Amministrativa: Viale Città d'Europa, 681 - 00144 Roma, Italia
T: +39 06 45437534 | F: +39 06 45437155 | Hologic.com
R.E.A. RM 1087475-Reg. Imprese RM, Cap. Soc. 71.821,00 I.v., C.F./P.IVA 12400990151

v. 30-08-2021



HOLOGIC®

SCHEDA INFORMATIVA D'ACQUISTO

SMARK - EVIVA - 2S - 10	594811	V9099	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore con clip di 2° forma in titanio avvolto in retina per ago Eviva 9G da 10cm
SMARK - EVIVA - 13	359718	V9099	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore con clip cilindrica in titanio avvolto in retina per ago Eviva 9G da 13cm
SMARK - EVIVA - 2S - 13	459185	V9099	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore con clip in titanio di 2° forma avvolto in retina per ago Eviva 9G da 13cm
TUMARK-E13-S-VISION	1768900	A019012	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore VISION in NITINOL per ago Eviva 9G da 13cm finestra 20mm (standard)
TUMARK-E13-P-VISION	1768900	A019012	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore VISION in NITINOL per ago Eviva 9G da 13cm finestra 12mm (petite)
TUMARK-E13-S-X	1768898	A019012	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore Professional X in NITINOL per ago Eviva 9G da 13cm finestra 20mm (standard)
TUMARK-E13-P-X	1768898	A019012	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore Professional X in NITINOL per ago Eviva 9G da 13cm finestra 12mm (petite)
TUMARK-E13-S-Q	1768899	A019012	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore Professional Q in NITINOL per ago Eviva 9G da 13cm finestra 20mm (standard)
TUMARK-E13-P-Q	1768898	A019012	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Marcatore Professional Q in NITINOL per ago Eviva 9G da 13cm finestra 12mm (petite)
ATEC - CANISTER	168924	A06030401	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Contenitore raccolta residui liquidi
ATEC TF-1	169107	A040180	(confezione da 10 pezzi non divisibile) Filtro raccolta prelievi


Hologic Italia S.r.l. (Società Unipersonale), Soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Hologic, Inc.

Sede Legale e Amministrativa: Viale Città d'Europa, 681 - 00144 Roma, Italia

T: +39 06 45437534 | F: +39 06 45437155 | Hologic.com

R.E.A. RM 1087475-Reg. Imprese RM, Cap. Soc. 71.821,00 I.v., C.F./P.IVA 12400990151

v. 30-08-2021



- Intranet
- Cruscotto Utente
- Assegnati Utente
- Assegnati Ufficio
- in Lavorazione
- Rifiutati
- In Evidenza
- Protocollo Interno
- Ricerca

Protocollo n°: **0009238 / I** registrato il **18/03/2025 11:55**

Cognome
Protocollatore

Nome
Protocollatore

Ufficio
Protocollatore

**DI
LORENZO**

FRANCESCO

**UOC
FARMACIA
OSPEDALIER**

Tipo

Catalogo

Mezzo di
Spedizione

**Non
Identificato**

A MANO

Oggetto

**Si prega di specificare il periodo di
fornitura. Grazie.**

Titolario di Classificazione

Ufficio Mittente

Cognome
Mittente

Nome Mittente

**UOC
FARMACIA
OSPEDALIER**

**DI
LORENZO**

FRANCESCO

Documento

AGO.pdf

Segnatura

segnatura.xml

Attività

Annullamento

Annotazioni

Allacci

Fascicoli

PEC

Data assegnazione	Ufficio Assegnante	Cognome	Nome	Ufficio Assegnatario	Cognome
18/03/2025 11:55	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Francescovito	Uoc Diagnostica Per Immagini	-
18/03/2025 11:55	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Francescovito	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lore

Download

- Intranet
- Cruscotto Utente
- Assegnati Utente
- Assegnati Ufficio
- in Lavorazione
- Rifiutati
- In Evidenza
- Protocollo Interno
- Ricerca

Protocollo n°: **0010486 / I** registrato il **27/03/2025 10:13**

Cognome
Protocollatore

Nome
Protocollatore

Ufficio
Protocollatore

DI
LORENZO

FRANCESCO

UOC
FARMACIA
OSPEDALIER

Tipo

Catalogo

Mezzo di
Spedizione

Non
Identificato

A MANO

Oggetto

Si prega di specificare il periodo di
fornitura. Grazie.

Titolario di Classificazione

Ufficio Mittente

Cognome
Mittente

Nome Mittente

UOC
FARMACIA
OSPEDALIER

DI
LORENZO

FRANCESCO

Documento

AGHI.pdf

Segnatura

segnatura.xml

Attività

Annullamento

Annotazioni

Allacci

Fascicoli

PEC

Data assegnazione	Ufficio Assegnante	Cognome	Nome	Ufficio Assegnatario	Cognome
27/03/2025 10:13	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Francescovito	Uoc Diagnostica Per Immagini	-
27/03/2025 10:13	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorenzo	Francescovito	Uoc Farmacia Ospedaliera	Di Lorei

Download