



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

Determina Dirigenziale N. 762 del 20/10/2023

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: CONFRONTO DI PREVENTIVI – MEPA PER LA FORNITURA ANNUALE DI N. 60 UNITA' DI COLLA BIOGLUE CHIRURGICA IN ALBUMINA/GLUTARALDEIDE PER LA UOC CARDIOCHIRURGIA – AGGIUDICAZIONE

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 20/10/2023 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

Carmela Zito - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

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

Oggetto: CONFRONTO DI PREVENTIVI – MEPA PER LA FORNITURA ANNUALE DI N. 60 UNITA' DI COLLA BIOGLUE CHIRURGICA IN ALBUMINA/GLUTARALDEIDE PER LA UOC CARDIOCHIRURGIA – AGGIUDICAZIONE

IL DIRETTORE U.O.C. 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 Cardiocirurgia, Dott. Andrea Montalto, con Prot. n.26018 dell'11/09/2023 (**Allegato n. 1**) indirizzata - tra l'altro - a questo Servizio ha richiesto la fornitura di Colla Bioglue per un fabbisogno annuo di 60 unità;
- in data 14/09/2023, il Servizio Scrivente ha inoltrato - a mezzo pec - invito a presentare offerta (prot. n. 26532 – **Allegato n. 2**), entro e non oltre le ore 12:00 del giorno 21/09/2023, ai seguenti Operatori Economici: JOTEC SRL, LEVIBIOTECH SRL, SIGVARIS SRL E FARMACIA FERRARA SNC;
- lo stesso Servizio, non essendo pervenuta alcuna offerta in merito alla suddetta richiesta, ha attivato sulla piattaforma Mepa "RdO - Confronto di preventivi" n. 3754642 nei confronti delle Ditte iscritte alla categoria di abilitazione "*Altri dispositivi medici (Dispositivi e prodotti medici vari)*", quali ASSUT EUROPE, B. BRAUN MILANO, ID&CO, JOTEC SRL, MEDI CORP SRL, MEDICAL SERVICE, MEDTRONIC ITALIA;
- entro il termine di scadenza previsto per la presentazione delle offerte (02/10/2023 - ore 12:00), è pervenuta n.1 offerta da parte della Ditta Jotec Srl, come emerge dalla consultazione della stessa piattaforma;

CONSIDERATO CHE

- al fine di salvaguardare la correttezza dell'istruttoria, con mail del 02/10/2023 è stata trasmessa alla UOC Cardiocirurgia la scheda tecnica presentata dal precitato O.E. per la verifica di conformità (**Allegato n. 3**);
- il Direttore della UOC utilizzatrice a tanto ha provveduto, comunicando (Prot. n. 29146 /2023 – **Allegato n. 4**) che il prodotto proposto è "*conforme*";

VISTI

- l'art. 15, comma 13, lettera d) del D.L. 95/2012, convertito in L. 135/2012;
- l'art. 58 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i. (Disposizioni transitorie e di coordinamento applicate fino al 31/12/2023 ex art. 225 comma 2 del D.Lgs n.36/2023);

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

RITENUTO pertanto di prendere atto degli esiti della procedura telematica *de qua* espletata sulla piattaforma MEPA e, per l'effetto, di affidare (art. 50 comma 1 lett.b del D.Lgs. n.36/2023) la fornitura sotto descritta alla Ditta Jotec Srl, come di seguito dettagliato:

- n. 60 unità di Bioglue – Adesivo Chirurgico bicomponente composto da albumina di siero

Determinazione Dirigenziale

bovino purificato (BSA) e glutaraldeide – Ditta Jeotec Srl (P.I. IT03493440162) - € 31.752,00
IVA compresa (prezzo unitario € 529,20);
ATTESTATA la legittimità della presente determinazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

DETERMINA

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di:

I - PRENDERE ATTO degli esiti della procedura telematica *de qua* espletata sulla piattaforma MEPA e, per l'effetto, di affidare (art. 50 comma 1 lett.b del D.Lgs. n.36/2023) la fornitura sotto descritta alla Ditta Jotec Srl, come di seguito dettagliato:

- n. 60 unità di Bioglue – Adesivo Chirurgico bicomponente composto da albumina di siero bovino purificato (BSA) e glutaraldeide – Ditta Jeotec Srl (P.I. IT03493440162) - € 31.752,00 IVA esclusa (prezzo unitario € 529, 20);

II - IMPUTARE la spesa complessiva di € 38.737,44 inclusa Iva al 22% sul conto economico 5010107010 "Dispositivi Medici" così suddiviso:

- 3/12 dell'importo complessivo di € 9.684,36 sul bilancio 2023;
- 9/12 dell'importo complessivo di € 29.053,08 sul bilancio 2024;

III - DARE ATTO che il RUP è il Dott. Leonardo Violante, Dirigente Amministrativo della UOC Provveditorato ed Economato;

IV - PREVEDERE la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto dagli artt. 92 e 100 del D.Lgs. 159/2011 e s.m.i, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

V - TRASMETTERE copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alla UOOC GEF, Farmacia Ospedaliera e Cardiochirurgia.

L'estensore
Natascia Sieno

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



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

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" DI CASERTA

U.O.C. CARDIOCHIRURGIA

Direttore Andrea Montalto

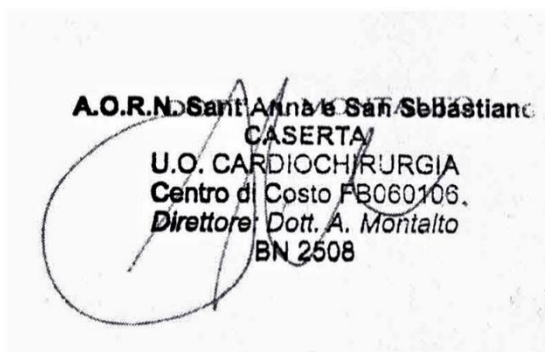
Tel. 2624-2490-2545

Al Direttore Farmacia Ospedaliera
Dott.ssa A. Dello Stritto
E.p.c. Al Direttore UOC Provveditorato
Dott.ssa T.Capobianco

Oggetto: In risposta alla nota con prot. 25829/i del 08/09/2023
(in allegato)

In riferimento alla nota in oggetto, e per il dispositivo Colla Biogluce, si chiede un aumento del fabbisogno annuo di 30 unità, che passa dal precedente 30 unità all'attuale di 60 unità.

Caserta 11/09/2023





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

Spett.le Ditta

OGGETTO: Fornitura annuale ex art. 50 com. 1 lett. b) del D.Lgs. n. 36/2023 di n. 60 unità di Colla Biogluce chirurgica in Albumina/Glutaraldeide per le esigenze della U.O.C. Cardiochirurgia dell'AORN "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta –Richiesta –

Si invita codesta Spett.le Ditta a voler formulare e a far pervenire entro e non oltre le ore 12:00 del giorno 21/09/2023 all'indirizzo pec provveditorato@ospedalecasertapec.it scheda tecnica e offerta economica comprensiva di prezzo di listino del produttore, percentuale di sconto applicata e prezzo finale offerto per la fornitura annuale di seguito indicata:

- n. 60 flaconi monodose sterili di colla chirurgica in Albumina/Glutaraldeide, per impiego intraoperatorio.

Le condizioni di fornitura sono le seguenti:

Modalità di aggiudicazione: criterio del prezzo più basso per prodotto conforme ai sensi dell'art. 108, comma 3, del D. Lgs. n. 36/2023.

Luogo di consegna:

U.O.C. Farmacia Ospedaliera dell'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.120 del D.lgs. n.36/2023. 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 ed Economato
Dott.ssa Teresa Capobianco

DITTE

- JOTEC SRL
- LEVIBIOTECH SRL
- SIGVARIS SRL
- FARMACIA FERRARA SNC

jotecsr@legalmail.it

levibiotech@pec.levibiotech.it

sigvarissr@legalmail.it

farmaciaferrara@pec.it

Oggetto: Fornitura annuale ex art. 50 com. 1 lett. b) del D.Lgs. n. 36/2023 di n. 60 unità di Colla Bioglue chirurgica in Albumina/Glutaraldeide per le esigenze della U.O.C. Cardiochirurgia dell'AORN "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta –Richiesta conformità

Mittente: Natascia Sieno <provveditorato@ospedale.caserta.it>

Data: 02/10/2023, 13:15

A: cardiochirurgia@ospedale.caserta.it

Si trasmette, in allegato, la scheda tecnica della Ditta Jotec Srl, ai fini della conformità tecnica di competenza.

Si prega di utilizzare il fac simile per la compilazione del riscontro.

Restasi in attesa di risposta condizione imprescindibile ai fini del provvedimento di aggiudica.


UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

— Allegati: —

| | |
|--|---------|
| DICHIARAZIONE DI CONFORMITA facsimile.docx | 14,8 kB |
| Scheda tecnica Bioglue Rev 3-3.pdf | 459 kB |

| | |
|----------------------------------|--|
| Denominazione commerciale | BioGlue® - Adesivo Chirurgico |
| Descrizione del prodotto | <p>BioGlue® è un adesivo chirurgico bicomponente composto da albumina di siero bovino purificato (BSA) e glutaraldeide.</p> <p>Le soluzioni vengono riempite nelle siringhe in un rapporto di volume 4:1, rispettivamente, e poi confezionate in una busta interna di alluminio e in una seconda busta esterna in Poly/Tyvek®, progettato appositamente per agire come un contenitore ermeticamente sigillato.</p> <p>Le soluzioni sono erogate da un sistema controllato, composto da una siringa a doppia camera dotata di puntali di applicazione.</p> <p>I puntali dell'applicatore sono disponibili in diverse configurazioni: punte standard, diffusori ed estensori.</p> <p>Le soluzioni adesive vengono miscelate nella punta dell'applicatore dove inizia la reticolazione. Le molecole di glutaraldeide legano covalentemente (cross-link) le molecole di BSA l'una all'altra e, all'atto dell'applicazione, alle proteine del tessuto nel sito di riparazione. Questo crea una tenuta meccanica flessibile, indipendente dal meccanismo di coagulazione del corpo umano. L'applicazione mediata dal dispositivo di erogazione è progettata per fornire una miscelazione riproducibile dei componenti in vitro. La polimerizzazione di BioGlue inizia immediatamente dopo la miscelazione, la stabilizzazione del legame chimico inizia tra i 20 e 30 secondi dalla miscelazione e raggiunge legame ottimale entro 2 minuti. BioGlue aderisce anche a materiale sintetico tramite adesione meccanica all'interno degli interstizi della matrice del materiale stesso.</p> <p>Uso di BioGlue nella chirurgia polmonare</p> <p>L'efficacia di BioGlue é stata dimostrata sia per l'applicazione a polmone gonfiato che per l'applicazione a polmone sgonfio.</p> <p>Tecniche Specifiche per l'uso di BioGlue nella chirurgia della dissezione aortica.</p> <p>Gli strati sezionati dell'aorta devono essere innanzi tutto ripuliti del sangue e dal materiale trombotico e asciugati. BioGlue deve essere distribuito per riempire lo pseudovolume, proteggendo sempre il vero lume. Il materiale d'innesto può essere suturato direttamente ai tessuti incollati e rinforzati con BioGlue negli aspetti sia prossimali sia distali della riparazione della dissezione</p> |

| | |
|-----------------------------------|--|
| <p>Destinazione d'uso</p> | <p>Pazienti sottoposti a intervento chirurgico che richiedono un'aggiunta al metodo standard di riparazione chirurgica per legare, sigillare e/o rinforzare i tessuti molli o che richiedono BioGlue per riparare le maglie chirurgiche nella riparazione dell'ernia.</p> |
| <p>Indicazioni</p> | <ul style="list-style-type: none"> ▪ BioGlue è indicato per l'uso in aggiunta ai metodi standard di riparazione chirurgica (come suture, punti metallici, elettrocauterizzazione e/o cerotti) per legare, sigillare e/o rinforzare i tessuti molli. ▪ BioGlue può anche essere applicato da solo per sigillare e/o rinforzare il parenchima danneggiato quando altre legature o procedure convenzionali sono inefficaci o impraticabili. I tessuti molli indicati sono cardiaci, vascolari, polmonari, durali. |
| <p>Controindicazioni</p> | <ul style="list-style-type: none"> ▪ BioGlue è controindicato per l'uso in riparazioni cerebrovascolari e in qualsiasi area intraluminale. ▪ BioGlue non è indicato per pazienti con sensibilità accertata ai materiali d'origine bovina. |
| <p>Effetti Collaterali</p> | <p>La conoscenza di tutte le possibili complicazioni della chirurgia di riparazione di tessuti molli è necessaria ai medici che eseguono tali procedure. Le complicazioni specifiche di questi tipi di chirurgia possono accadere in qualsiasi momento durante o dopo la procedura.</p> <p>Le complicazioni specifiche dell'uso del collante chirurgico BioGlue quale accessorio durante la chirurgia di riparazione dei tessuti molli possono includere (non limitatamente) le seguenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ mancata adesione del prodotto al tessuto, ▪ applicazione dell'adesivo ad un tessuto non oggetto della procedura, ▪ reazione infiammatoria ed immune, ▪ reazione allergica, ▪ mineralizzazione del tessuto, ▪ necrosi del tessuto locale, ▪ ostruzione dei vasi, ▪ ostruzione bronchiale o luminale, ▪ trombosi o trombo-embolia, ▪ embolia polmonare, ▪ danno ai vasi o tessuti normali ▪ possibile trasmissione di agenti infettivi dal materiale d'origine animale. |

| Configurazioni | | | |
|--|--|---|--|
| Tipologie di Siringhe disponibili |  | | |
| | BG3502-5-G Siringa da 2 mL | BG3515-5-G Siringa da 5 mL | BG3510-5-G Siringa da 10 mL |
| Tipologie di Accessori disponibili | BGAT-SY Puntale applicatore | BGAT-10-SY Puntale applicatore da 10 Cm | BGAT-27-SY Puntale applicatore da 27 Cm |
| | BGST-12 Puntale diffusore da 12 mm | BGST-16 Puntale diffusore da 16 mm | BGTDE-10 Puntale DTE da 10 Cm |
| | BGTDE-27 Puntale DTE da 10 Cm | BGTDE-35 Puntale DTE da 10 Cm | |
| Nomenclatura di prodotto (Numeri di catalogo) Siringhe | BG3502-5-G | Famiglia di prodotto BG = BioGlue | |
| | BG 3502-5-G | Capacità della siringa 3502 = 2 mL | |
| | BG3502-5-G | Quantitativo per confezione 5 = 5 siringhe per confezione | |
| | BG3502-5-G | Mercato di destinazione G = Internazionale | |

| | |
|------------------------------------|---|
| Sterilizzazione | Raggi Gamma (γ) |
| Condizioni di conservazione | Le soluzioni di BioGlue sono contenute in una siringa sterile a doppia camera con tappo. BioGlue polimerizzato è non-pirogeno. Conservare ad una temperatura inferiore ai 25°C, ma non congelare. |
| Periodo di validità | 18 Mesi per BG3515-5-G 24 Mesi per BG3502-5-G, BG3510-5-G, 60 Mesi per BGAT-SY, BGAT-10-SY, BGAT-27-SY, BGDTE-10, BGDTE-27, BGDTE-35, BGST-12, BGST-16 |
| Smaltimento | Secondo le norme vigenti in materia |
| Latex Free | Il prodotto ed il confezionamento primario non contengono lattice. (Dichiarazione allegata) |
| Materiali costituenti | Albumina di siero bovino purificato (BSA), Glutaraldeide, |
| Presenza di tessuti animali | Si |
| Presenza di medicinali | No |

| Nomenclatura internazionale e classificazione | |
|--|---|
| GMDN Global Medical Device Nomenclature | 47784 Surgical adhesive/sealant, animal-derived 44830 Applicator, surgical sealant, dual-channel |
| Classificazione | Classe III : BG3502-5-G, BG3510-5-G, BG3515-5-G BGAT-SY, BGAT-10-SY, BGAT-27-SY, BGAT-35-SY, BGDTE-10, BGDTE-27, BGDTE-35, BGST-12, BGST-16 |

| Tipo di componente | Classificazione CND |
|--|---|
| BG3502-5-G, BG3510-5-G, BG3515-5-G | H90010101 – Colle Biologiche |
| BGAT-10-SY, BGAT-27-SY, BGDTE-10, BGDTE-27, BGDTE-35, BGST-12, BGST-16 | K0199 – Dispositivi per Chirurgia Mini-invasiva ed Elettrochirurgia Altri |

| | |
|------------------------------|---|
| Certificazioni | <p>Sistema di qualità: ISO 13485:2016</p> <p>Certificato del sistema di gestione della qualità:</p> <p>Certificato Dekra: No. 2267044</p> <p>Certificato EC No. 51523-61-A0 (Medical Device Directive (EU) 2017/74)</p> <p>Certificato di esame della progettazione:</p> <p>Certificato Dekra: No. 51523-60-00</p> <p>conforme alle disposizioni dell'allegato IX, Capitolo I della direttiva sui dispositivi medici (EU) 2017/745</p> |
| Organismo di notifica | CE 0124 - DEKRA Certification GmbH Handwerkstraße 15 * D-70565 Stuttgart |

| | |
|--|---|
| Produttore | Cryolife Inc. 1655 Roberts Boulevard, NW 72379 Hechingen Kennesaw, GA 30144 - USA |
| Responsabile dell'immissione in commercio | JOTEC GmbH, Lotzenäcker 23, 72379 Hechingen, Germany |
| Altro soggetto delegato dal Fabbricante | JOTEC s.r.l. Socio Unico Viale Thomas Alva Edison 110 20099 Sesto San Giovanni (MI) - Italy |

| | | |
|--------------------------------------|--|-----------------------|
| Numeri di Repertorio e codici CND | BioGlue® - Adesivo Chirurgico | Siringhe ed Accessori |
|--------------------------------------|--|-----------------------|

| Codice prodotto | Repertorio | CND |
|-----------------|------------|-----------|
| BG3502-5-G | 12486/R | H90010101 |
| BG3515-5-G | 827553/R | H90010101 |
| BG3510-5-G | 827569/R | H90010101 |
| BG3500N | 12508/R | K0199 |
| BGAT-SY | 12327/R | K0199 |
| BGAT-10-SY | 829127/R | K0199 |
| BGAT-27-SY | 829129/R | K0199 |
| BGDTE-10 | 495916/R | K0199 |
| BGDTE-27 | 496031/R | K0199 |
| BGDTE-35 | 496032/R | K0199 |
| BGST-12 | 829152/R | K0199 |
| BGST-16 | 829167/R | K0199 |

Documentazione allegata:

- **Etichette**
- **Istruzioni per l'uso**



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

U.O.C. CARDIOCHIRURGIA

Direttore Andrea Montalto

Tel. 2624-2490-2545

Al Direttore U.O.C. Provveditorato ed Economato
dott.ssa Teresa Capobianco

Oggetto: RdO n. 3754642 - confronto tra preventivi - fornitura di colla chirurgica in Albumina/Glutaraldeide

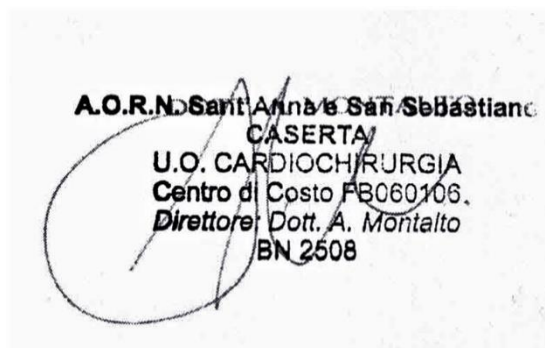
VERIFICA DI CONFORMITA'

Il sottoscritto dr. Andrea Montalto, Direttore della UOC Cardiocirurgia, scrivente per la gara in oggetto, presa visione delle schede tecniche consegnate dalla UOC Provveditorato, dichiara quanto segue:

COLLA CHIRURGICA IN ALBUMINA/GLUTARALDEIDE: dispositivo medico, approvato per sigillare, incollare e rafforzare i tessuti in particolare in Cardiocirurgia, dove è indispensabile in particolare negli interventi chirurgici per il trattamento delle dissezioni aortiche, garantendo una migliore emostasi (emostasi completa al 99%) e una netta riduzione della mortalità, come ampiamente dimostrato dalla letteratura scientifica.

1) JEOTEC SRL – **conforme**

Caserta 06/10/2023



ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE

relativa alla **DETERMINA DIRIGENZIALE** con oggetto:

CONFRONTO DI PREVENTIVI – MEPA PER LA FORNITURA ANNUALE DI N. 60 UNITA' DI COLLA BIOGLUE CHIRURGICA IN ALBUMINA/GLUTARALDEIDE PER LA UOC CARDIOCHIRURGIA – AGGIUDICAZIONE

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

Il costo derivante dal presente atto : €9.684,36

- è di competenza dell'esercizio 2023 , 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

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 2 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €29.053,08

- è di competenza dell'esercizio 2024 , 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, 19/10/2023

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Carmela Zito