



adottata dal DIRETTORE GENERALE in data 11 GEN. 2017 Deliberazione 46

**Oggetto:** Presa d'atto della interrotta produzione del dispositivo Thoracath e Sostituzione con l'analogo dispositivo Pleurocath Neonatale e Pediatrico di cui alla delibera n. 1203 del 22.07.2015 "Affidamento contratto fornitura di Drenaggi per i Presidi "Businco" e "Cao". Ditta Cremascoli & Iris. Cod. CIG 6338355004.

Publicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire dal 12 GEN. 2017 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione.

*Il Direttore Amministrativo*

Il Direttore Generale coadiuvato da Direttore Amministrativo Direttore Sanitario	Dott.ssa Graziella Pintus  Dott.ssa Laura Balata Dott. Vinicio Atzeni
---	--

*Su proposta del Servizio Acquisti Beni e Servizi*

- RICHIAMATI** il Decreto Legislativo n° 502/92 e s.m.i.  
le LL.RR. n° 10/06 e n° 23/2014 e s.m.i.;
- PREMESSO** che con atto deliberativo n. 1203 del 22.07.2015 è stato affidato a varie Ditte il contratto per la fornitura di Drenaggi per i Presidi "Businco" e "Cao" della durata di due anni e cinque mesi;
- ACQUISITA** la nota prot. n. 70 del 05.01.2017 (All. "A" fg. 4), con cui il Direttore della SC Farmacia ha trasmesso la nota della Ditta Cremascoli & Iris, aggiudicataria della fornitura del prodotto Thoracath, per una spesa complessiva pari a € 21.081,60=Iva compresa, con cui si informa che la produzione del suddetto prodotto nelle misure Neonatale 6fr, Pediatrico 8fr, è stata interrotta e pertanto è possibile acquistare l'alternativa costituita dal dispositivo Pleurocath Neonatale recante codice MPN02000 e Pleurocath Pediatrico recante codice MPN02700 e MPN12700 i quali presentano tutte le caratteristiche del Thoracath e inoltre delle migliorie, rimanendo invariato il prezzo dell'originaria aggiudicazione;
- RITENUTO** che, interrottasi la produzione del Thoracath, si rende necessario autorizzare fino alla scadenza naturale del contratto la sostituzione del prodotto Thoracath con il nuovo prodotto Pleurocath Neonatale e Pediatrico recante codici MPN02000, MPN02700 e MPN12700, specificando che la Ditta Cremascoli & Iris fornirà il prodotto, alle stesse condizioni economiche del precedente dispositivo, fermo restando tutto il resto;
- VISTI** il D.Lgs n. 163/06 e il DPR 207/2010;
- CON** il parere favorevole dei Direttori Amministrativo e Sanitario;

**D E L I B E R A**

*Per i motivi indicati in premessa:*

- Di autorizzare fino alla scadenza naturale del contratto la sostituzione del prodotto Thoracath con il nuovo prodotto Pleurocath Neonatale e Pediatrico recante codici MPN02000, MPN02700 e MPN12700, specificando che la Ditta Cremascoli & Iris fornirà il prodotto, alle stesse condizioni economiche del precedente dispositivo, fermo restando tutto il resto.

**Il Direttore Amministrativo**

Dr.ssa Laura Balata

**Il Direttore Sanitario**

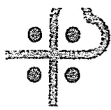
Dott. Vinicio Atzeni

**Il Direttore Generale**  
Dott.ssa Graziella Pintus

Resp. Serv. Acquisti Beni e Servizi Dott. A. Foddis

Resp. Sett. Acquisiz. Beni - P.I. Dott.ssa A.M. Marongiu

Rif. M.E



ALL. "A" "Pag. N. 1 di Fg. 4

Prot. 70 del 5/1/17

N°/2017/152  
05/01/2017Al Resp. Serv. Acquisti Beni e Servizi  
Sede**Oggetto: Affiancamento DM "Thoracath" di cui a delibera n. 1203 del 22.07.2015.**

In seguito alla nota della ditta ditta Cremascoli & Iris, che comunica la sospensione della produzione dei dispositivi medici Toracath nelle diverse misure, neonatali e pediatriche, si chiede l'affiancamento con il prodotto Pleurocath che presenta le stesse caratteristiche del prodotto aggiudicato originariamente, alle stesse condizioni economiche.

Si sottolinea che tali dispositivi medici sono indispensabili per l'assistenza pediatrica e neonatale della Chirurgia Pediatrica.

Cordiali saluti.

*Allegati: nota ditta Cremascoli & Iris*

**Il Direttore SC Farmacia  
D.ssa Michela Pellecchia**

Dott. G. Sanna

ALL. "A" Pag. N. 2 di Fog. 4

Zimbra

farmacia@aob.it

**Rif. Vs. ordine n. U9\_F10-2017-5 del 02/01/2017-Cateteri per drenaggio pleurico**

**Da :** comm <comm@cremascolieiris.it>

mar, 03 gen 2017, 11:58

**Oggetto :** Rif. Vs. ordine n. U9\_F10-2017-5 del 02/01/2017-Cateteri per drenaggio pleurico

2 allegati

**A :** farmacia@aob.it, giustina san <giustina.san@aob.it>

**Cc :** Marco Rampazzo <rampazzo@cremascolieiris.it>, comm <comm@cremascolieiris.it>

Buongiorno,

in riferimento al Vostro ordine in oggetto, Vi chiediamo cortesemente di volerlo ritrasmettere indicando i codici corretti di seguito riportati, come già comunicato con nostra e-mail del 09/12/2015 alla D.ssa M. Marongiu, nella quale Vi comunicavamo che purtroppo per motivi tecnici la produzione del prodotto, THORACATH è stata interrotta e sostituita con l'analogo dispositivo PLEUROCATH

Le alternative proposte allo stesso prezzo dei prodotti da Voi acquistati sono le seguenti:

TK00630N TK06/30	TORACATH 6 Fr x 30 cm	=	
MPN02000	5323.20 Pleurocath Matthys 6 Fr. x 30 cm Neonatale		1280562
TK00840N TK08/40	TORACATH 8 Fr x 40 cm	=	
MPN02700	5324.27 Pleurocath Matthys 8 Fr. x 40 cm Pediatrico		1280562
TK00850S TK08/50S	TORACATH 8 Fr x 50 cm ANTI KINKING	=	
MPN12700	5325.27 Pleurocath Matthys 8 Fr. x 50 cm Pediatrico		1280562
TK01050S TK10/50S	TORACATH 10 Fr x 50 cm ANTI KINKING	=	
MPN15000	5325.33 Pleurocath Matthys 10 Fr. x 50 cm Adulto		

La fornitura è stata assegnata con Deliberazione n. 1203 del 22/07/2015 e n. 537 del 24/03/2016

Vi preghiamo inoltre di voler indicare il Vostro cod. IPA sull'ordine

Alleghiamo la scheda tecnica dei prodotti proposti in alternativa

L'ordine resterà in sospeso in attesa di Vs. disposizioni in merito.

Restiamo a disposizione per ulteriori informazioni e con l'occasione porgiamo distinti saluti



### E. CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

- Conservare in ambiente sino a 40°C
- Scadenza 5 anni dalla sterilizzazione
- Sterilizzato ad ossido di etilene (residuo < 2 ppm)
- Latex free
- Il produttore sconsiglia la risterilizzazione per alterazione materiale base
- Vendibile in confezione da 20 pezzi
- Imballaggio: blister rigido
- Prodotto in Francia da PRODIMED S.A. Divisione PLASTIMED (EN 46002 e ISO9001)
- Indicazioni sul prodotto in lingua italiana
- Etichetta con le caratteristiche del prodotto amovibile adesiva

Registrazione ministeriale n. 14.358

Attestazione di qualità: marchio CE n. CE-0120

Classe di appartenenza: IIa

\* \* \* \* \*

## VALVOLA DI HEIMLICH PER PLEUROCATH

cod. MPZ32500

art. 5911.25

### A. DESCRIZIONE

- corpo in PVC medicale trasparente con all'interno una valvola unidirezionale a becco di flauto in lattice, specifica per Pleurocath
- raccordi in polimetilpentene (luer e conico)

### B. VERIFICHE

- aspetto generale
- dimensioni
- resistenza alla corrosione: NF S90.013
- norme luer

### C. CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

- Conservare in ambiente sino a 40°C
- Scadenza 5 anni dalla sterilizzazione
- Sterilizzato ad ossido di etilene (residuo < 2 ppm)
- Il produttore sconsiglia la risterilizzazione per alterazione materiale base
- Vendibile in confezione da 10 pezzi
- Imballaggio: blister rigido
- Prodotto in Francia da PRODIMED S.A. Divisione PLASTIMED (EN 46002 e ISO9001)
- Indicazioni sul prodotto in lingua italiana

Registrazione ministeriale n. 14.358

Attestazione di qualità: marchio CE n. CE-0120

Classe di appartenenza: IIa

**SCHEDA TECNICA****PLEUROCATH**

cod. MPN02000	neonatale	art. 5323.20
cod. MPN02700	pediatrico	art. 5324.27
cod. MPN12700	adulti 8 FR anti-kinking	art. 5325.27
cod. MPN15000	adulti 10 FR anti-kinking	art. 5325.P33
cod. MPN22700	adulti 8 FR mod. ambulanza	art. 5334.27
cod. MPN23000	adulti 8 FR mod. GUIBOUT	art. 5375.27

**A. DESCRIZIONE**

- catetere in polietilene bianco opacizzato da carbonato di bismuto con fori laterali praticati su 3, 4 o 10 cm. nella parte distale del prodotto a seconda del modello. Estremità distale otturata da un chiodo in polipropilene.
- protetto da una guaina di manipolazione un polietilene
- ago di puntura in acciaio inox AISI 304 con raccordo in ABS trasparente; assemblato con la guaina di manipolazione del tubo
- rubinetto a 3 vie: 2 femmine luer-lock un tubicino in acciaio inossidabile per collegamento tubo. Corpo in polimetilpentene, manopola in ABS
- raccordo intermedio rubinetto – aspiratore in ABS trasparente
- lunghezze disponibili: 30, 40, 50 cm.
- diametri disponibili: 2 - 2.7 - 3.3 mm.

**B. VERIFICHE**

- aspetto generale
- dimensioni
- prova di radiopacità
- resistenza alla corrosione: NF S90.013
- prove del rubinetto
- norme luer

**C. INDICAZIONI**

Catetere per puntura pleurale e drenaggio di cavità. Si presenta già montato nel suo ago e protetto da una guaina di manipolazione sterile e stagna per l'individuazione dello spazio pleurico.

Il dispositivo è composto da:

- \* un ago per puntura solitale della guaina di protezione stagna
- \* un catetere perforato otturato da un tappo nella parte prossimale
- \* un rubinetto a 3 vie con raccordo metallico adattabile al catetere
- \* un raccordo luer-cono per l'eventuale drenaggio in aspirazione

**D. CAMPI DI UTILIZZO**

Pneumotorace spontaneo o accidentale, sotto tensione, con valvola trassudato pleurale, essudato pleurale, emotorace, chilotorace, pleurite purulenta, drenaggi delle cavità o ascessi, enfisema mediastinico e sottocutaneo, puntura di acite, versamenti pericardici.