

ORIGINAL

Regione Siciliana
Azienda Sanitaria Provinciale di
AGRIGENTO

DELIBERAZIONE DIRETTORE GENERALE N. 743 DEL 28 OTT 2024

OGGETTO: PROCEDURA NEGOZIATA SUL ME.PA. AI SENSI DELL'ART. 50 COMMA 1 LETTERA E DEL D. LGS 36/2023 PER FORNITURA IN SOMMINISTRAZIONE ANNUA DI MEDICAZIONI GENERALI PER I PRESIDI SANITARI AZIENDALI - APPROVAZIONE ATTI E AUTORIZZAZIONE ESPLETAMENTO RDO SUL ME.PA.

STRUTTURA PROPONENTE: UOC PROVVEDITORATO		
PROPOSTA N. <u>825</u> DEL <u>21-10-2024</u>		
IL FUNZIONARIO ISTRUTTORE Il Collaboratore Amministrativo Prof. <u>Anna Spataro</u>	IL DIRIGENTE AMM.VO UOS BENI E SERVIZI SANITARI IL DIRIGENTE AMMINISTRATIVO UOS ECON. ACQUISIZIONE BENI/SERVIZI NON SANITARI DOTT.SSA ROSALIA CALA'	IL DIRETTORE UOC SERVIZIO PROVVEDITORATO Dr.ssa Cinzia Schinelli

VISTO CONTABILE	
Si attesta la copertura finanziaria: () come da prospetto allegato (ALL. N. _____) che è parte integrante della presente delibera. () Autorizzazione n. <u>166908</u> del <u>21/10/2024</u> ☒ C.E. / ☐ C.P. <u>C5010105031</u> <u>comi incentivi</u>	
IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO S.E.F.P. Sig.ra Siracusa/Maria ASSISTENTE AMMINISTRATIVO	IL DIRETTORE UOC SEF e P. IL DIRETTORE U.O.C. SERVIZIO ECONOMICO FINANZIARIO E PATRIMONIALE Dr. Beatrice Salvo

RICEVUTA DALL'UFFICIO ATTI DELIBERATIVI IN DATA <u>21 OTT 2024</u>
--

L'anno duemilaventiquattro il giorno VEUTOTTO del mese di OTTOBRE nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Giuseppe Capodiecì, nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n.310/Serv.1°/S.G. del 21/06/2024, acquisito il parere del Direttore Amministrativo, dott. Alessandro Pucci, nominato con delibera n. 414 del 02/09/2024 e del Direttore Sanitario, dott. Raffaele Elia, nominato con delibera n. 415 del 02/09/2024, con l'assistenza del Segretario verbalizzante DOTT.SSA TERESA CINQUE adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata.

IL DIRETTORE
DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO
Dr. Beatrice Salvo

PROPOSTA

Il Direttore della U.O.C. Servizio Provveditorato, Dott.ssa Cinzia Schinelli

- Visto l'Atto Aziendale di questa ASP, adottato con delibera n. 265 del 23/12/2019 ed approvato con D.A. n. 478 del 04/06/2020, di cui si è preso atto con Delibera n. 880 del 10/06/2020;
- Premesso che con deliberazione 933 del 17/10/2019 e successiva a rettifica 12 del 25/11/2019 questa Asp ha preso atto della gara regionale, espletata dalla centrale Unica di Committenza-CUC- della Regione Sicilia, di cui al DAS 3197/2018, per la fornitura in somministrazione di medicazioni generali per le Aziende del S.S.R. regione Siciliana la cui durata, fissata dalla CUC in 48 mesi decorrenti dalla data di stipula di ciascuna convenzione stipulata con le aggiudicatarie, è scaduta;
- Considerato che con deliberazione 1474 del 4/8/2024 questa Azienda ha preso atto della nota prot.n.0002650 del 08/05/2023 con la quale la CUC ha comunicato, nelle more dell'indizione di una nuova procedura di gara, il rinnovo delle convenzioni di cui sopra per ulteriori dodici mesi fino al raggiungimento dell'importo massimo spendibile pari al valore di ciascun Cig derivato;
- Rilevato che la superiore proroga, alla data odierna è scaduta e che, comunque più società aggiudicatarie - Farmac Zabban, Santex, Artsanity - hanno comunicato di non potere confermare i prezzi di gara;
- Ricevuta dal Direttore della Farmacia del PO di Agrigento la nota prot. 141196 del 17/09/2024 con il capitolato tecnico di medicazioni generali completo dei fabbisogni annui aziendali inerenti i lotti per i quali le aggiudicatarie della superiore gara non hanno mantenuto il prezzo di gara, capitolato tecnico modificato giusta email del 4/10/2024;
- Dato atto che ai sensi del DPCM dell'11/7/2018 le medicazioni generali rientrano nella categoria merceologia le cui procedure di gara sono di competenza dei soggetti aggregatori, e che il limite di spesa di acquisto per le Aziende Sanitarie è inferiore all'importo di € 40.000,00;
- Trasmessa, quindi, alla CUC l'allegata nota prot. 141831 del 18/9/2024 con la quale questa Azienda ha comunicato la necessità di procedere in autonomia per l'approvvigionamento delle medicazioni per una spesa annua presunta entro la soglia comunitaria, alla quale non è pervenuto alcun diniego dalla stessa CUC;
- Ritenuto, per i lotti per i quali le aggiudicatarie della medesima gara hanno confermato il prezzo di gara, di proseguire nella fornitura fino all'esaurimento dell'importo contrattualizzato con ciascuna Società;
- Ritenuto, invece necessario, procedere - nelle more della aggiudicazione della nuova gara regionale di medicazioni a cura della CUC - ad espletamento di gara entro la soglia comunitaria per l'approvvigionamento delle medicazioni generali - inerenti i lotti della gara scaduta - indispensabili per la normale attività del Presidi Sanitari aziendali;
- Calcolata in € 175.486,00 oltre iva l'importo da porre a base d'asta per una fornitura annua, determinata sui prezzi storici rivisti in aumento alla luce delle nuove quotazioni offerte dalle sopraindicate aggiudicatarie della gara CUC;
- Ritenuto, quindi, di procedere ad espletamento di procedura negoziata ai sensi dell'art 50 comma 1 lettera e) del D Lgs 36/2023 a mezzo di RDO aperta sul MePa per la fornitura delle medicazioni generali indicate nell'allegato capitolato tecnico di gara della durata di un anno, per l'importo complessivo a base d'asta di € 175.486,00 oltre iva, suddiviso in 11 lotti indicati nell'allegata lettera invito;

- Dato atto che, se ritenuto necessario, si procederà all'applicazione dell'art. 120 comma 9 del D Lgs 36/2023, entro le soglie di cui all'art. 14 del medesimo D. Lgs;
- Di individuare ai sensi dell'art. 15 del D Lgs 36/2023 quale Responsabile Unico del Progetto (R.U.P.) la Sig.ra Anna Spataro, collaboratore Amministrativo in servizio al Provveditorato e quale Direttore delle esecuzioni del contratto D.E.C. Il Direttore del Dipartimento del Farmaco Dr. Giuseppe Bellavia;
- Ritenuto e considerato quanto sopra;

PROPONE

Per le motivazioni espresse in premessa che si intendono qui riportate:

- 1) Di dare atto che la gara regionale espletata dalla centrale Unica di Committenza – C.U.C. - della Regione Sicilia, di cui al DAS 3197/2018, per la fornitura in somministrazione di medicazioni generali per le Aziende del S.S.R. Regione Siciliana la cui durata della fornitura fissata dalla CUC in 48 mesi decorrenti dalla data di stipula di ciascuna convenzione stipulata con le aggiudicatarie, è scaduta, ivi compresa la proroga di mesi 12 autorizzata dalla stessa CUC;
- 2) Di dare atto del capitolato tecnico trasmesso dal Direttore della Farmacia del PO di Agrigento completo del fabbisogno aziendale annuo ed inerente le medicazioni per le quali le aggiudicatarie della superiore gara scaduta non hanno confermato i prezzi contrattualizzati – rivedendoli in aumento;
- 3) Di proseguire nella fornitura per i lotti per i quali le aggiudicatarie della medesima gara hanno confermato il prezzo di gara, fino all'esaurimento dell'importo contrattualizzato con ciascuna Società;
- 4) Di autorizzare espletamento di procedura di gara sul Me.Pa fino alla soglia comunitaria, ai sensi dell'art 50 comma 1 lettera e) del D Lgs 36/2023, a mezzo di RDO aperta per l'acquisto in somministrazione annua delle medicazioni generali indicate nell'allegato capitolato tecnico di gara della durata di un anno, posto a base d'asta l'importo complessivo di € 175.486,00 oltre iva, suddiviso in 11 lotti indicati nell'allegata lettera invito ;
- 5) Di approvare l'allegata lettera-invito che prevede, se ritenuto necessario, l'applicazione dell'art. 120 co 9) del D Lgs 36/2023, entro le soglie di cui all'art. 14 del medesimo D. Lgs, nonché la condizione risolutiva nel caso in cui intervenga l'aggiudicazione della gara CUC;
- 6) Di dare atto che l'importo complessivo di € 217.602,64 iva compresa è così suddiviso:

Imponibile	€ 175.486,00	C.E. C501010503
funzioni tecniche 2,00% ex art 45 del D lgs 36/2023	€ 3.509,72	C.E. C516040605/P202050601
Iva 22%	€ 38.606,92	C.E. C501010503

grava per € 40.000,00 sul bilancio 2024 dando mandato al SEFP di gravare la restante somma di € 177.602,64 il tutto a valere sui centri di costo delle Farmacie Ospedaliere e territoriale che emetteranno gli ordinativi;

- 7) Dare atto che con successivo provvedimento si procederà alla liquidazione delle spettanze a titolo di incentivi ex art 45 del D lgs 36/2023 al personale costituente il gruppo di lavoro della odierna procedura, individuato con disposizione prot. 157335 del 15/10/2024;

8) Munire il presente atto di clausola di immediata esecuzione al fine di porre in essere gli adempimenti conseguenziali nel più breve tempo possibile;

Attesta, altresì, che la presente proposta, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è legittima e pienamente conforme alla normativa che disciplina la fattispecie trattata.

IL DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO
Dr.ssa Cinzia Schinelli

SULLA SUPERIORE PROPOSTA VENGONO ESPRESSI

Parere Favorevole
Data 23.10.24

Il Direttore Amministrativo

Dott. Alessandro Pucci

Parere Favorevole
Data 24.10.24

Il Direttore Sanitario

Dott. Raffaele Elia

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la superiore proposta di deliberazione, formulata dal Dott.ssa Cinzia Schinelli Direttore della U.O.C. Provveditorato, che, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, ne ha attestato la legittimità e la piena conformità alla normativa che disciplina la fattispecie trattata;

Ritenuto di condividere il contenuto della medesima proposta;

Tenuto conto del parere espresso dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Sanitario;

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata e sottoscritta dal Dott.ssa Cinzia Schinelli Direttore della U.O.C. Provveditorato.

IL DIRETTORE GENERALE

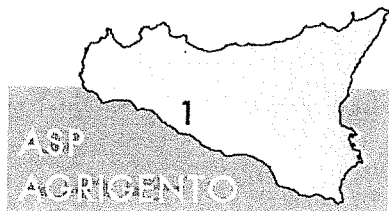
Dott. Giuseppe Capodici

Il Segretario verbalizzante

IL COLLABORATORE AMM.VO TPO
"Ufficio Staff e Controllo di Gestione"
Dott.ssa Teresa Cinque

Contabilit : Tutte
Classe : Tutte
Distretto : Tutti
Per l'anno : 2024
Dal Conto :
Al Conto : zzzzzzzzzzzzzzzz
Dalla data : 21/10/2024
Alla data : 21/10/2024
Dalla P.Nota: 146008
Alla P.Nota : 146008
Causale Mov.: Tutte

P. Nota	Dt.Reg.	Data Doc.	Sezion.	Conto	Cli/For.	Descrizione	Cont.	D A R E A V E R E	
	N. Reg.	Num.	Doc	Protoc.		Causale Movimento			
146008	21/10/24	21/10/24		C516040605		ACCANTONAMENTI INCENTIVI FUNZI IS/GE	3,509,72		0,00
	1	PROP.DEL.825/24	PROV			PROP.DEL.N.825/24 PROVV. FORN.DI MEDICAZIONI GENERALI			
	2		P202050601			ALTRI FONDI INCENTIVI FUNZIONI IS/GE	0,00		3,509,72
T O T A L E M O V I M E N T I ---->							3,509,72		3,509,72



**SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE**

AGRIGENTO

SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria 321 – Agrigento

Funzionario istruttore : coll. Amm.vo Anna Spataro

email – forniture@aspag.it

Prot. De1

Spett.le Ditta

Oggetto: procedura negoziata per la fornitura di medicazioni generali per i Presidi sanitari Asp Agrigento– RDO

Questa Azienda intende procedere, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lettera e) del D Lgs 36 del 31/03/2023 all'acquisto per la fornitura in somministrazione annua di medicazioni generali per i Presidi sanitari le cui specifiche tecniche e fabbisogni sono indicati nell'allegato capitolato tecnico

Lotto n. 1 Falda unica in rotolo di ovatta colore bianco, al 100% di cotone idrofilo F.U.- non sterile .Tipo ORO. Importo a base d'asta € 16.000,00 oltre iva

Lotto n. 2 Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo-Non sterile - F.U. Importo a base d'asta € 7.490,00 oltre iva

Lotto n. 3 garza laparatomica non sterile con filo radiopaco/barretta con fettuccia puro cotone 100% Importo a base d'asta € 71.900,00 oltre iva

Lotto n. 4 Garza in faldelle cucite con filo radiopaco/barretta, sterile Importo a base d'asta € 12.150,00 oltre iva

Lotto n. 5 Garza idrofila in cotone di alta qualità(puro) in compresse stese, tagliate-non sterili - M.U. Importo a base d'asta € 37.100,00 oltre iva

Lotto n. 6 Tampone di garza idrofila di elevata qualità, cotone puro 100%, bianco, con elastico latex free, non sterile e senza filo radiopaco. Importo a base d'asta € 1.300,00 oltre iva

Lotto n. 7 bende elastiche all'ossido di zinco 10% F.U.non sterili Importo a base d'asta € 965,00 oltre iva

Lotto n. 8 maglia tubolare sottogesso-cotone-non sterile F.U. Importo a base d'asta € 12.798,00oltre iva

Lotto n. 9 Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U. Importo a base d'asta € 14.500,00. oltre iva

Lotto n. 10 Medicazione oftalmica con bordo adesivo e tampone centrale assorbente M.U. Sterile. Importo a base d'asta € 540,00 iva

Lotto n. 11 Stecche per frattura dita Importo a base d'asta € 743,00 oltre iva

Importo complessivo a base d'asta € 175.486,00 Oltre iva

La fornitura sarà affidata per singolo lotto alla società previa conformità tecnica dei beni offerti, che sia in possesso dei requisiti di cui agli artt 94 e 95 del D lgs 36/2023 e che non si trovi nelle condizioni di esclusione cui all'art. 53 comma 16ter del D lgs 165/2001.

Modalità di aggiudicazione della fornitura: secondo il criterio del prezzo complessivo più basso per singolo lotto . Saranno escluse le offerte alla pari o in aumento rispetto al prezzo posto a base d'asta. E' ammessa la partecipazione per singolo lotto ma con tutti i prodotti richiesti nel capitolato tecnico.

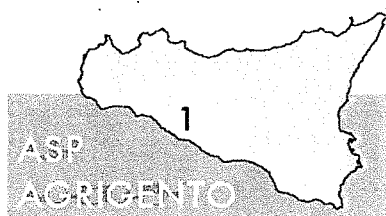
Il prezzo offerto si intende compreso del trasporto, scarico, facchinaggio, consegna ed installazione presso i magazzini della Farmacie ospedaliere e territoriale aziendali

I quantitativi indicati nel capitolato tecnico sono presunti e, quindi, suscettibili di variazione in eccesso o in difetto. Pertanto l'aggiudicataria sarà tenuta a consegnare i kit nelle quantità richieste senza sollevare eccezione al riguardo o pretendere compensi o indennità di sorta. Questa Stazione appaltante si riserva l'applicazione dell'art. 120 comma 9 del D lgs 36/2023 e smi entro il limite complessivo di cui all'art. 14 del medesimo D lgs.

La ditta dovrà, quindi, produrre, quale documentazione amministrativa :

1) DGUE debitamente compilato e firmato

2) copia della presente lettera- invito firmata per accettazione incondizionata tutte le clausole indicate.



**SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE**

AGRIGENTO

Per quanto attiene la documentazione tecnica, la ditta dovrà produrre per ciascun lotto di partecipazione;

- documentazione tecnica redatta in lingua italiana, rese in originale o in copia conforme quali schede tecniche, deplianti illustrativi dalla quale evincere il possesso delle caratteristiche tecniche richieste.
- Certificati di conformità alle norme ed alle Direttive CE redatte in lingua italiana e/inglese rese in originale o in copia conforme.

Quale documentazione economica la ditta dovrà presentare per ogni lotto offerto oltre l'offerta da sistema l'allegato Schema offerta economica "A" debitamente compilato con i dati richiesti e firmata.

Nel caso di omessa o incompleta presentazione della documentazione richiesta con la presente lettera si applicherà quanto disposto dall'art.101 del D lgs 36/2023 e smi.

Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili quelle indicate al medesimo art. 101 del D Lgs 36/2023 e comunque le omissioni, le inesattezze e le irregolarità che rendono assolutamente incerta l'identità del concorrente.

La ditta aggiudicataria si impegna, pena la nullità del contratto, al rispetto dell'obbligo imposto dalla legge 136/2010 e successiva modifica con D.L. 187/2010 in merito alla tracciabilità dei flussi finanziari.

Altresì, la ditta aggiudicataria si impegna collaborare con le Forze di polizia, denunciando ogni tentativo di estorsione, intimidazione condizionamento di natura criminale (art.8 Programma Quadro "Sicurezza e Legalità per lo Sviluppo della regione Siciliana")

Le falsità delle dichiarazioni rese dalla ditta aggiudicataria, accertate dopo la stipula del contratto, sono causa di risoluzione dello stesso così come il verificarsi dei presupposti stabiliti dall'art. 11 DPR 252/98.

Sarà, altresì, causa di risoluzione del contratto il verificarsi dell'ipotesi in cui il legale rappresentante o uno dei dirigenti della ditta aggiudicataria siano rinviati a giudizio per favoreggiamento nell'ambito di procedimenti relativi a reati di criminalità organizzata.

E', inoltre, causa di esclusione e di mancata stipula del contratto la sussistenza di alcuna delle situazioni previste dalla Direttiva dell'Assessorato Regionale della Sanità in materia di stipula di contratto n. 1410 del 9/2/2009.

La ditta aggiudicataria dovrà, a garanzia della regolare esecuzione del contratto, produrre deposito cauzionale definitivo pari al 5% dell'importo aggiudicato, ai sensi dell'art. 117 del D Lgs 36/2023 resa con le modalità prevista dall'art. 106 del medesimo D Lgs.

Il materiale ordinato di volta in volta dalle Farmacie Ospedaliere e territoriale aziendali dovrà essere consegnato entro 10 gg data ordine presso i magazzini di ciascuna Farmacia ordinante.

La consegna dei prodotti sarà oggetto di verifica di conformità ai sensi dell'art. 116 del D lgs 36/2023.

Il pagamento delle fatture avverrà a seguito di consegna regolare del materiale ordinato; da tali date decorreranno i termini di pagamento stabiliti nell'RDO. Le fatture pagate graveranno sul bilancio aziendale

La spesa derivante dalla aggiudicazione grava sul bilancio aziendale

Questa Azienda si riserva la facoltà di applicare una penale sul valore del contratto nel caso di ritardo nella consegna rispetto al tempo previsto pari all'1% dell'importo contrattualizzato per ogni giorno naturale o successivo di ritardo e nella misura del 5% per la mancata consegna, fino alla concorrenza del 10% sull'imponibile.

Nel caso di cessione di credito si applicano le disposizioni di cui all'art. 120 comma 12 del D lgs 36/2023.

Questa Azienda si riserva la facoltà di risolvere il contratto nel caso in cui durante il corso della fornitura intervenga l'aggiudicazione della gara regionale della Centrale Unica di Committenza della Regione Sicilia di Medicazioni generali.

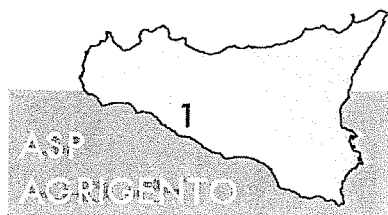
La presente non vincola l'Amministrazione che si riserva, in applicazione dell'art.108 comma 10) del D lgs 36/2023 e smi, a suo insindacabile giudizio, la facoltà di non aggiudicare e/o di risoluzione del contratto senza che codesta Ditta abbia nulla a che pretendere.

Per tutte le controversie che dovesse insorgere sarà competente esclusivamente il Foro di Agrigento.

Il Direttore Servizio Provveditorato
Dr.ssa Cinzia Schinelli

**PER ESPRESSA ACCETTAZIONE
DELLA PRESENTE LETTERA INVITO
EX ART. 1341 e 1342 CODICE CIVILE**

La ditta



**SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE**

AGRIGENTO

Schema "A"

RDO

LOTTO

OFFERTA PREZZI UNITARI

DESCRIZIONE PRODOTTO	CODICE PRODOTTO	DITTA PRODUTTRICE	CND	REPERTORIO	PREZZO UNITARIO	PREZZO COMPLESS

CAPITOLATO TECNICO MEDICAZIONI GENERALI RDO.....

LOTTO	SUB	Descrizione generale	Unità di misura	Misure-Peso	Descrizione tecnica	totale annuo
1	1.a	Falda unica in rotolo di ovatta colore bianco, al 100% di cotone idrofilo F.U.- non sterile. Tipo ORO.	pezzo	1000 grammi netto	Falda unica in rotolo Ovatta con fibre di puro cotone idrofilo al 100%, di colore bianco, morbida, inodore, non deve contenere parti estranee al fuoco di cotone, e deve essere costituita da falda unica e di spessore uniforme. Non sterile, ma sterilizzabile a vapore saturo/ETO, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Tipo ORO Deve essere contestualmente resistente allo stramento, non deve produrre polvere all'agitazione e disperdere frammenti di fibra. Latex free. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI vigenti-Certificazioni ISO.	5.000
2	2.a	Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo- Non sterile -F.U.	pezzo	10 cm altezza x max 10 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottitura, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I.-Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	6.000
	2.b	Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo- Non sterile -F.U.	pezzo	15 cm altezza x max 5 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottitura, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I.-Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	6.000
	2.c	Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo- Non sterile -F.U.	pezzo	20 cm altezza x max 5 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottitura, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I.-Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	6.000
3	3.a	Garza laparatomica NON STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA CON FETTUCCIA PURO COTONE 100% 6 STRATI	Garza	cm 40 x 40 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma Legge 194/99), bianco NON STERILE ad uso chirurgico e non, con filo o barretta radiopaca, con fettucce. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Solfato di bario almeno 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo filato 12/8. Titolo tessuto 32/40. Peso tra 27 e 30 g/m2. Sterilizzabile secondo le metodiche approvate. Latex free. Conforme alla F.U. Certificazioni ISO. Norme UNI vigenti-Conforme normativa 93/42 CEE e smi- Marchio	150.000

3.b	Garza laparatomica STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA CON FETTUCCHE PURO COTONE 100% 4 STRATI	garza	cm 40 x 40 cm	Medicazione in cotone idrofilo 100 % (a norma di Legge 194/99) , morbida, di colore bianco, STERILE, con filo di bario e con fettuccia di repertamento. Il filo radiopaco, deve essere saldamente incorporato nella medicazione (Solfato di bario 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8. Peso tra 27 e 30 g/m2. Latex free. Conforme alla F. U. Marchio CE Dispositivo medico classe IIa. Conforme direttiva CEE 93/42 e s.m.i. Norme UNI vigenti. Certificazioni ISO.	150.000
4	4.a Garza in FALDELLE CUCITE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA, STERILE - 16 STRATI	Garza	cm 10 x 10 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma di Legge 194/99) STERILE, con filo radiopaco/barretta. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Solfato di bario 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8. Vari strati. Latex free. Conforme alla F. U. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i.-marchio CE Dispositivo medico classe IIa	100.000
	4.b Garza in FALDELLE CUCITE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA, STERILE - 12 STRATI	Garza	cm 10 x 10 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma di Legge 194/99) STERILE, con filo radiopaco/barretta. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Solfato di bario 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8. Vari strati. Latex free. Conforme alla F. U. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i.-marchio CE Dispositivo medico classe IIa	50.000
5	5.a Garza idrofila in cotone di alta qualità (puro) in compresse stese, tagliate-non sterili-M.U.	Kg	cm 10 x 10 cm	Garza idrofila in cotone di alta qualità, puro (a norma Legge 194/99) in compresse stese, tagliate -titolo tessuto 12/8- Titolo filato 32/40. Latex free. Non sterile, M.U. Sterilizzabile in autoclave secondo metodi validati in conformità alle norme vigenti o altre metodiche validate. - Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE s.m.i	8.000
6	6.a Tampone di garza idrofila di elevata qualità, cotone puro 100%, bianco, con elastico latex free, NON STERILE e SENZA FILO RADIOPACO.	Tampone	di diametro da 50 mm	Tampone (Medicazione) in garza idrofila NON STERILE di puro cotone 100% (a norma L. 194/99), bianco, inodore. Ripiegato su se stesso, con bordi rivolti all'interno, SENZA FILO DI BARIO. Di elevata qualità. Il tampone deve essere morbido, ma al contempo consistente e con elastico latex free. I tamponi NON STERILI devono poter essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°C o altro metodo di sterilizzazione idoneo. Secondo F.U. vigente - titolo tessuto/armatura 12/8 e titolo filato 32/40 Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO-Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Marcatura CE dispositivo medico classe IIa	50.000
7	7.a BENDE ELASTICHE ALL'OSSIDO DI ZINCO 10% F.U. Non sterili	Rotolo	cm 10 altezza x 5 mt lunghezza circa	Benda elastica monoestensibile in tessuto misto di cotone e fibre sintetiche o totalmente sintetico. Elasticità media compresa tra 70-140%. medicata con ossido di zinco al 10%. Conforme alla F.U. vigente Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Latex free. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO.	600
8	8.a MAGLIA TUBOLARE SOTTOGOSSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 6 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	200

8.b	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 8 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.c	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 10 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.d	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 12 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.e	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 14 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.f	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 16 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.g	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 18 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.h	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 20 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
8.i	MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE- NON STERILE F.U.	kg	cm 34 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200

9	9.a	Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Compressa	5x7 cm	Compressa in tessuto non tessuto (TNT) sterile, fortemente assorbente, costituita da un tampone in cellulosa racchiuso in uno strato di TNT con indicatore cromatico, tipo Surgipad o equivalente. Conforme alla F.U. vigente. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	50.000
	9.b	Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Pezzo	8x10 cm	Medicazione adesiva sterile M.U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliaccrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe Is-Conforme normativa 93/42 CEE e smi Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	60.000
	9.c	Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Pezzo	8x15 cm	Medicazione adesiva sterile M.U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliaccrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe Is-Conforme normativa 93/42 CEE e smi Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	60.000
	9.d	Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Pezzo	10x25 cm	Medicazione adesiva sterile M.U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliaccrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe Is-Conforme normativa 93/42 CEE e smi Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	60.000
10	10.a	Medicazione oftalmica con bordo adesivo e tampone centrale assorbente M.U. Sterile.	Compressa		Medicazione oculare sterile monouso adesiva costituita da un supporto in tessuto non tessuto spalmato con adesivo ipoallergenico ad alta tollerabilità e con tampone centrale assorbente. Altamente conformabile. Colore: bianco. Forma geometrica medicazione: ovale. Ipoallergenica, traspirante. F.U. vigente. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Latex free. Conforme normativa 93/42 CEE e smi Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO.	60.000
11	11.a				Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicircolo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	10.000
		Stecche per fratt. dita	pezzo	cm 48x13 mm		400
	11.b				Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicircolo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	800
		Stecche per fratt. dita	pezzo	cm 48x18 mm		
	11.c				Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicircolo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	600
		Stecche per fratt. dita	pezzo	cm 48x25 mm		



SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE
REGIONE SICILIANA
AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
AGRIGENTO

SERVIZIO PROVVEDITORATO

Viale della Vittoria 321 – Agrigento

Tel. 0922407116

Funzionario istruttore: Coll. Amm.vo Anna Spataro

Email – forniture@aspag.it

prot. 14.18.31

del 18-9-2024

Alla
“Centrale Unica di Committenza per l'acquisizione di beni e servizi
per la Regione Sicilia
Palermo
Pec: dipartimento.bilancio1@certmail.regione.sicilia.it

Oggetto: procedura aperta fornitura in somministrazione pluriennale di medicazioni generali per le Aziende del S.S.R. D.A.S. 3197/18 C.U.C. Regione Sicilia

Con riferimento alla gara in oggetto, la cui proroga autorizzata giusta nota prot. 2650 dell'8/5/2023, è, ad oggi, scaduta si chiede a codesta Centrale Unica di Committenza -CUC - lo stato dell'arte nella nuova gara di medicazione.

Tenuto conto, anche, che le aggiudicatrici ditta Santex, ditta Farmac Zabban e la ditta l'Artsanity hanno comunque comunicato di non confermare più i prezzi di gara, questa Azienda ha la necessità di procedere all'approvvigionamento delle medicazioni della gara scaduta, indispensabili per la normale attività del Presidi Sanitari aziendali per una spesa annua presunta entro la soglia comunitaria.

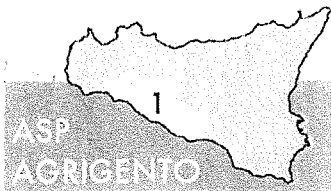
Posto quanto sopra questa Azienda provvederà a porre in essere autonoma procedura di gara finalizzata a coprire il fabbisogno annuo, superiore al limite di € 40.000 dettato dal DPCM dell'11/07/2018, fatto salvo diversa determinazione di codesta Centrale di Committenza da far pervenire entro il 25/09/2024

Il Collaboratore Amministrativo Prof.le

Anna Spataro

Il Direttore U.O.C. Provveditorato

D.ssa Cinzia Schinelli



Servizio Sanitario Nazionale

Regione Siciliana

Azienda Sanitaria Provinciale di Agrigento

Tel. 0922 442057 * Fax 0922 442057

P.Iva e C.F. 02570930848

P.O. San Giovanni di Dio - U.O.C. Farmacia

Direttore: Dr. Giuseppe Bellavia

Prot. 141196 del 17/09/2024
Servizio Dispositivi Medici

Al Direttore U.O.C. Servizio Provveditorato
Dott.ssa C. Schinelli

c.a. Dott.ssa Anna Spataro

OGGETTO: TRASMISSIONE CAPITOLATO TECNICO MEDICAZIONI GENERALI

In riferimento alla gara Regione Sicilia "Procedura aperta fornitura in somministrazione pluriennale di medicazioni generali per le Aziende del SSR (DAS 3197/18)", per la quale la CUC ha autorizzato l'ulteriore proroga per un altro anno e facendo seguito alle comunicazioni pervenute dalle ditte Santex e Farmac Zabban circa l'indisponibilità a fornire i dispositivi medici aggiudicati per impossibilità a mantenere i prezzi di aggiudicazione, si trasmette, in allegato alla presente, un capitolato tecnico di medicazioni generali comprensivo dei fabbisogni annuali dei PPOO afferenti all' ASP di Agrigento.

Trattasi di dispositivi medici essenziali per garantire l'assistenza sanitaria.

Quanto sopra al fine di porre in essere quanto necessario per espletare una gara ponte nelle more della definizione della nuova gara CUC.

Rimanendo in attesa di riscontro si porgono distinti saluti..

Le Dirigenti Farmaciste

Dott.ssa Valeria Ciotta

Dott.ssa Roberta Ragusa

Il Direttore UOC Farmacia
Dr. Giuseppe Bellavia

DIRETTORE

Misure-Peso	Descrizione tecnica	Fabbisogno annuo P.O. Agrigento	Fabbisogno annuo P.O. Canicatti	Fabbisogno annuo P.O. Licata	Fabbisogno annuo P.O. Ribera	Fabbisogno annuo P.O. Sciacca
1000 grammi netto	Ovatta con fibre di puro cotone idrofilo al 100%, di colore bianco, morbida, inodore, non deve contenere parti estranee al fiocco di cotone, e deve essere costituita da falda unica e di spessore uniforme. Non sterile, ma sterilizzabile a vapore saturo/ETO, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Tipo ORO Deve essere contestualmente resistente allo strarimento, non deve produrre polvere all'agitazione e disperdere frammenti di fibra. Latex free. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI vigenti- Certificazioni ISO.	5000	200	1000 2000		2000
10 cm altezza x max 10 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottiture, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. -Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	5000	300	2000 1000		2000
15 cm altezza x max 5 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottiture, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. -Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	5000	100	2000 600		2000

20 cm altezza x max 5 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottitura, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g.Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I.-Conforme normativa 93/42 CEE e sml.Norme UNI Certificazioni ISO.	5000	100	2000	300	2000
cm 40 x 40 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma Legge 194/99), bianco NON STERILE ad uso chirurgico e non, con filo o barretta radiopaca, con fettucce. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Solfato di bario almeno 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo filato 12/8. Titolo tessuto 32/40. Peso tra 27 e 30 g/m2. Sterilizzabile secondo le metodiche approvate. Latex free. Conforme alla F.U. Certificazioni ISO Norme UNI vigenti-Conforme normativa 93/42 CEE e sml-Marchio CE Dispositivo medico classe IIa.	100.000	3000	50.000	20000	40000
cm 40 x 40 cm	Medicazione in cotone idrofilo 100 % (a norma di Legge 194/99), morbida, di colore bianco STERILE, con filo di bario e con fettuccia di repertamento. Il filo radiopaco, deve essere saldamente incorporato nella medicazione (Solfato di bario 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8. Peso tra 27 e 30 g/m2. Latex free. Conforme alla F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe IIa Conforme direttiva CEE 93/42 e sml. Norme UNI vigenti. Certificazioni ISO.	150000	30000	70000	30000	40000

cm 10 x 10 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma di Legge 194/99) STERILE, con filo radiopaco/barretta. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Soffiato di barfo 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8 Vari strati Latex free. Conforme alla F.U. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e smi-marchio CE Dispositivo medico classe IIa					
cm 10 x 10 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma di Legge 194/99) STERILE, con filo radiopaco/barretta. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Soffiato di barfo 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8 Vari strati Latex free. Conforme alla F.U. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e smi-marchio CE Dispositivo medico classe IIa	150000	100000	70000	30000	40000
cm 10 x 10 cm	Garza idrofilia in cotone di alta qualità, puro (a norma Legge 194/99) in compresse stese, tagliate, -titolo tessuto 12/8- Titolo filato 32/40. Latex free. Non sterile. M.U. Sterilizzabile in autoclave secondo metodi validati in conformità alle norme vigenti o altre metodiche validate. -Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE smi	50000	20000	20000	30000	40000
di diametro da 50 mm	Tampone (Medicazione) in garza idrofilia NON STERILE di puro cotone 100% (a norma L. 194/99), bianco, inodore. Ripiegato su se stesso, con bordi rivolti all'interno, SENZA FILO DI BARIO. Di elevata qualità. Il tampone deve essere morbido, ma al contempo consistente e con elastico latex free. I tamponi NON STERILI devono poter essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°C o altro metodo di sterilizzazione idoneo. Secondo F.U. vigente, -titolo tessuto/armatura 12/8 e titolo filato 32/40 Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO-Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Marcatura CE dispositivo medico classe IIa	6000	1000	4000	1000	3000
cm 10 altezza x 5 mt lunghezza circa	Benda elastica monoesensibile in tessuto misto di cotone e fibre sintetiche o totalmente sintetico. Elasticità media compresa tra 70-140%, medicata con ossido di zinco al 10%. Conforme alla F.U. vigente Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Latex free. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO.	50000	5000	20000	0	1000
cm 6 altezza x max 25 mt lunghezza	Rete tubolare elastica per il fissaggio veloce di medicazioni, in fibra sintetica e/o cotone. Conforme F.U. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	500	100	500	0	100
		100	0	100	20	50

cm 8 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50
cm 10 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50
cm 12 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50
cm 14 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50
cm 16 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50
cm 18 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50
cm 20 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	100	0	100	20	50

cm 34 altezza max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia fissa, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F. U. Latex free; marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO					
5x7 cm	Compresa in tessuto non tessuto (TNT) sterile, fortemente assorbente, costituita da un tampone in cellulosa racchiuso in uno strato di TNT con indicatore cromatico, tipo <i>Surqipad</i> o equivalente; Conforme alla F. U. vigente. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	100	0	100	20	50
8x10 cm	Medicazione adesiva sterile M. U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliacrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	30000	5000	20000	10000	10000
8x15 cm	Medicazione adesiva sterile M. U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliacrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	30000	10000	20000	7000	20000
10x25 cm	Medicazione adesiva sterile M. U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliacrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	30000	5000	20000	1000	20000
		20000	5000	10000	5000	20000

	Medicazione oculare sterile monouso adesiva costituita da un supporto in tessuto non tessuto spalmato con adesivo ipoallergenico ad alta tollerabilità e con tampone centrale assorbente. Altamente conformabile Colore : bianco. Forma geometrica medicazione : ovale. Ipoallergenica, traspirante F. U. vigente. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Latex free. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO.	8000	0	100	500	4000
cm 5x4,5 m	Benda in cotone, viscosa e poliammide monoestensibile, bianca, morbida, permeabile all'aria e tollerabile sulla cute. Di facile utilizzo per il fissaggio di medicazioni. Impregnata in un composto privo di lattice in grado di aderire su se stessa. Peso tessuto da 85 a 90 g/mq. Sterilizzazione in autoclave. Dispositivo medico di classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO. Lunghezza in tensione da 4 m a 20 m circa	1000	1000	1000	0	600
cm 7,5x4,5 m	Benda in cotone, viscosa e poliammide monoestensibile, bianca, morbida, permeabile all'aria e tollerabile sulla cute. Di facile utilizzo per il fissaggio di medicazioni. Impregnata in un composto privo di lattice in grado di aderire su se stessa. Peso tessuto da 85 a 90 g/mq. Sterilizzazione in autoclave. Dispositivo medico di classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO. Lunghezza in tensione da 4 m a 20 m circa	1000	1000	1000	1000	600
cm 10x4,5 m	Benda in cotone, viscosa e poliammide monoestensibile, bianca, morbida, permeabile all'aria e tollerabile sulla cute. Di facile utilizzo per il fissaggio di medicazioni. Impregnata in un composto privo di lattice in grado di aderire su se stessa. Peso tessuto da 85 a 90 g/mq. Sterilizzazione in autoclave. Dispositivo medico di classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO. Lunghezza in tensione da 4 m a 20 m circa	5000	5000	3000	3000	2000

M 2X10	Garza in puro cotone F.U. Tempo di presa /INDURIMENTO INIZIALE CIRCA 3 MIN E 15; TEMPO FINALE CIRCA 3 MINUTI E 45 ALLA TEMPERATURA DI CIRCA 20 GRADI .PUREZZA DEL GESSO DI CIRCA 97%. Bagnabili in modo uniforme devono risultare cremose ed omogenee al tatto, non devono sfarinarsi durante lo spiegamento e la realizzazione del gesso. Marcatura CE	4000	0	2000	500	2000
M 2x15	Garza in puro cotone F.U. Tempo di presa /INDURIMENTO INIZIALE CIRCA 3 MIN E 15; TEMPO FINALE CIRCA 3 MINUTI E 45 ALLA TEMPERATURA DI CIRCA 20 GRADI .PUREZZA DEL GESSO DI CIRCA 97%. Bagnabili in modo uniforme devono risultare cremose ed omogenee al tatto, non devono sfarinarsi durante lo spiegamento e la realizzazione del gesso. Marcatura CE	3000	0	1000	300	2000
M 2x20	Garza in puro cotone F.U. Tempo di presa /INDURIMENTO INIZIALE CIRCA 3 MIN E 15; TEMPO FINALE CIRCA 3 MINUTI E 45 ALLA TEMPERATURA DI CIRCA 20 GRADI .PUREZZA DEL GESSO DI CIRCA 97%. Bagnabili in modo uniforme devono risultare cremose ed omogenee al tatto, non devono sfarinarsi durante lo spiegamento e la realizzazione del gesso. Marcatura CE	2000	0	1000	300	2000
cm 48x13 mm	Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicrudo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	200	200	100	200	200
	Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicrudo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	500	300	200	200	500
cm 48x25 mm	Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicrudo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	300	200	100	200	300



Outlook

File medicazioni revisionato

Da Roberta Ragusa <roberta.ragusa@aspag.it>

Data ven 04/10/2024 13:35

A Anna Spataro <anna.spataro@aspag.it>

 1 allegati (18 KB)

1Fabbisogni MEDICAZIONI ASP 2024 - Revisione.xlsx;

In allegato quanto in oggetto.

Cordiali saluti

Descrizione generale	Unità di misura	Misure-Peso	Descrizione tecnica	Fabbisogno ASP Agrigento
Falda unica in rotolo di ovatta colore bianco, al 100% di cotone idrofilo F.U.- non sterile .Tipo ORO.	pezzo	1000 grammi netto	Ovatta con fibre di puro cotone idrofilo al 100%, di colore bianco, morbida, inodore, non deve contenere parti estranee al fiocco di cotone, e deve essere costituita da falda unica e di spessore uniforme. Non sterile, ma sterilizzabile a vapore saturo/ETO, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Tipo ORO Deve essere contestualmente resistente allo strarimento, non deve produrre polvere all'agitazione e disperdere frammenti di fibra. Latex free. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI vigenti- Certificazioni ISO.	5000
Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo-Non sterile -F.U.	pezzo		Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottiture, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I.- Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	
Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo-Non sterile -F.U.	pezzo	10 cm altezza x max 10 mt lunghezza	Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottiture, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g. Latex free e radiotrasparente. Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I.- Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Norme UNI .Certificazioni ISO.	6000
		15 cm altezza x max 5 mt lunghezza		6000

Ovatta ortopedica tipo Germania, naturale o sintetica mista a fibre naturali, in rotolo-Non sterile -F. U.	pezzo		Ovatta costituita da solo materiale naturale o da materiale sintetico misto a fibre di origine naturale. L'ovatta deve essere ipoallergenica, morbida, soffice, facilmente sfrangiabile una volta conclusa l'applicazione e non deve allungarsi sulle sue fibre creando lacci che possano provocare compressioni localizzate né strapparsi alla normale tensione cui è sottoposta durante l'utilizzo. L'ovatta deve essere idrorepellente, deve possedere ottime proprietà di imbottitura, non sterile, ma sterilizzabile in autoclave fino ad una temperatura di 121° C, con bioburden uguale e/o inferiore 500 U.F.C./g.Latex free e radiotrasparente.Conforme F.U.Marchio CE Dispositivo medico classe I.-Conforme normativa 93/42 CEE e smi.Norme UNI .Certificazioni ISO.	6000
Garza laparatomica NON STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA CON FETTUCCE PURO COTONE 100% 6 STRATI	Garza	20 cm altezza x max 5 mt lunghezza cm 40 x 40 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma Legge 194/99), bianco NON STERILE ad uso chirurgico e non, con filo o barretta radiopaca, con fettucce. Il filo radiopaco, laddove presente, deve essere saldamente incorporato nella medicazione.(Solfato di bario almeno 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo filato 12/8. Titolo tessuto 32/40. Peso tra 27 e 30 g/m2. Sterilizzabile secondo le metodiche approvate.Latex free.Conforme alla F.U.Certificazioni ISO Norme UNI vigenti-Conforme normativa 93/42 CEE e smi- Marchio CE Dispositivo medico classe Ila.	150.000
Garza laparatomica STERILE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA CON FETTUCCE PURO COTONE 100% 4 STRATI	garza	cm 40 x 40 cm	Medicazione in cotone idrofilo 100 % (a norma di Legge 194/99) , morbida, di colore bianco, STERILE, con filo di bario e con fettuccia di repertamento. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione (Solfato di bario 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro, e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8.Peso tra 27 e 30 g/m2.Latex free.Conforme alla F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe Ila Conforme direttiva CEE 93/42 e smi.Norme UNI vigenti.Certificazioni ISO.	150.000
Garza in FALDELLE CUCITE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA, STERILE - 16 STRATI	Garza	cm 10 x 10 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma di Legge 194/99) STERILE, con filo radiopaco/barretta. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Solfato di bario 60%).La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale.Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8 Vari strati.Latex free.Conforme alla F.U.Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e smi-marchio CE Dispositivo medico classe Ila	100000

Garza in FALDELLE CUCITE CON FILO RADIOPACO/BARRETTA, STERILE - 12 STRATI	Garza	cm 10 x 10 cm	Medicazione in garza in cotone idrofilo 100% (a norma di Legge 194/99) STERILE, con filo radiopaco/barretta. Il filo radiopaco deve essere saldamente incorporato nella medicazione. (Solfato di bario 60%). La medicazione deve essere composta da più strati di garza, con bordi rivolti internamente cuciti lungo il perimetro e dotata di cucitura interna. La garza deve tassativamente presentare cucitura perimetrale e, in aggiunta, può avere una cucitura centrale, a croce o diagonale. Titolo del filato 32/40 e titolo del tessuto 12/8 Vari strati. Latex free Conforme alla F.U. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e smi-marchio CE Dispositivo medico classe Ila	50000
Garza idrofila in cotone di alta qualità (puro) in compresse stese, tagliate-non sterili-M.U.	Kg	cm 10 x 10 cm	Garza idrofila in cotone di alta qualità, puro (a norma Legge 194/99) in compresse stese, tagliate. -titolo tessuto 12/8- Titolo filato 32/40. Latex free. Non sterile. M.U. Sterilizzabile in autoclave secondo metodi validati in conformità alle norme vigenti o altre metodiche validate. - Conforme F.U. Marchio CE Dispositivo medico classe I. Certificazioni ISO-Normativa UNI vigente. Conforme normativa 93/42 CEE e smi	50000
Tampone di garza idrofila di elevata qualità, cotone puro 100%, bianco, con elastico latex free, NON STERILE e SENZA FILO RADIOPACO.	Tampone	diametro da 50 mm	Tampone (Medicazione) in garza idrofila NON STERILE di puro cotone 100% (a norma L. 194/99), bianco, inodore. Ripiegato su se stesso, con bordi rivolti all'interno, SENZA FILO DI BARIO. Di elevata qualità. Il tampone deve essere morbido, ma al contempo consistente e con elastico latex free. I tamponi NON STERILI devono poter essere sterilizzabili in autoclave fino ad una temperatura di 134°C o altro metodo di sterilizzazione idoneo. Secondo F.U. vigente. -titolo tessuto/armatura 12/8 e titolo filato 32/40 Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO-Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Marcatura CE dispositivo medico classe Ila	8.000
BENDE ELASTICHE ALL'OSSIDO DI ZINCO 10% F.U. Non sterili	Rotolo	cm 10 altezza x 5 mt lunghezza circa	Benda elastica monoestensibile in tessuto misto di cotone e fibre sintetiche o totalmente sintetico. Elasticità media compresa tra 70-140%, medicata con ossido di zinco al 10%. Conforme alla F.U. vigente Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Latex free. Conforme normativa 93/42 CEE e smi. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO.	50000

600

MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 6 altezza x max 25 mt lunghezza	Rele tubolare elastica per il fissaggio veloce di medicazioni, in fibra sintetica e/o cotone Conforme F.U.Latex free.Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente.Certificazione ISO	200
MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 8 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 10 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200
MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 12 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free.marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i.Normativa UNI vigente .Certificazione ISO	200

MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 14 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO
MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 16 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO
MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 18 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO
MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO- COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 20 altezza x max 25 mt lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO

200

200

200

200

MAGLIA TUBOLARE SOTTOGESSO-COTONE-NON STERILE F.U.	kg		cm 34 altezza max 25 ml lunghezza	Maglia tubolare in puro cotone, a maglia liscia, priva di cuciture, ipoallergenica, estensibile in larghezza e sterilizzabile in autoclave. Il prodotto deve essere confezionato a rotolo in modo da poter estrarre di volta in volta la quantità necessaria (dispenser). Conforme F.U.Latex free, marcatura CE Dispositivo medico classe I. Direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazione ISO	200
Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Compressa		5x7 cm	Compressa in tessuto non tessuto (TNT), sterile, fortemente assorbente, costituita da un tampone in cellulosa racchiuso in uno strato di TNT con indicatore cromatico, tipo Surgipad o equivalente. Conforme alla F.U. vigente. Marcatura CE Dispositivo medico classe I. Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	50000
Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Pezzo		8x10 cm	Medicazione adesiva sterile M.U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliaccrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe Is-Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	60000
Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Pezzo		8x15 cm	Medicazione adesiva sterile M.U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo (traspirante) con adesivo poliaccrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati. Radiotrasparente. Adesività e tenuta elevata. Rimovibile in modo atraumatico, non residui di colla alla rimozione in situ. Latex free. Marcatura CE Dispositivo medico classe Is-Conforme normativa 93/42 CEE e s.m.i. Normativa UNI vigente. Certificazioni ISO	60000

Medicazione adesiva in TNT e compressa assorbente centrale sterile M.U.	Pezzo	10x25 cm	Medicazione adesiva sterile M.U. composta da una compressa centrale assorbente in tessuto non tessuto, morbida, e non aderente alla ferita, applicata ad uno strato/supporto in tessuto non tessuto ipoallergenico, idrorepellente, permeabile all'aria/al vapore acqueo(traspirante) con adesivo poliaccrilico o altro adesivo, su tutti e 4 i lati.Radiotrasparente.Adesività e tenuta elevata.Rimovibile in modo atraumatico,non residui di colla alla rimozione in situ.Latex free.Marcatura CE Dispositivo medico classe Is-Conforme normativa 93/42 CEE e smi.Normativa UNI vigente.Certificazioni ISO
Medicazione oftalmica con bordo adesivo e tampone centrale assorbente M.U.Sterile.	compressa		Medicazione oculare sterile monouso adesiva costituita da un supporto in tessuto non tessuto spalmato con adesivo ipoallergenico ad alta tollerabilità e con tampone centrale assorbente.Attamente conformabile.Colore : bianco. Forma geometrica medicazione :ovale.Ipoallergenica, traspirante.F.U. vigente.Marcatura CE Dispositivo medico classe I.Latex free .Conforme normativa 93/42 CEE e smi.Normativa UNI vigente.Certificazioni ISO.

60000

10000

Benda gessata a presa rapida			M 2x10	Garza in puro cotone F.U. Tempo di presa /INDURIMENTO INIZIALE CIRCA 3 MIN E 15; TEMPO FINALE CIRCA 3 MINUTI E 45 ALLA TEMPERATURA DI CIRCA 20 GRADI . PUREZZA DEL GESSO DI CIRCA 97%. Bagnabili in modo uniforme devono risultare cremose ed omogenee al tatto, non devono sfarinarsi durante lo spiegamento e la realizzazione del gesso. Marcatura CE	5000
Benda gessata a presa rapida	pezzo		M 2x15	Garza in puro cotone F.U. Tempo di presa /INDURIMENTO INIZIALE CIRCA 3 MIN E 15; TEMPO FINALE CIRCA 3 MINUTI E 45 ALLA TEMPERATURA DI CIRCA 20 GRADI . PUREZZA DEL GESSO DI CIRCA 97%. Bagnabili in modo uniforme devono risultare cremose ed omogenee al tatto, non devono sfarinarsi durante lo spiegamento e la realizzazione del gesso. Marcatura CE	5000
Benda gessata a presa rapida	pezzo		M 2x20	Garza in puro cotone F.U. Tempo di presa /INDURIMENTO INIZIALE CIRCA 3 MIN E 15; TEMPO FINALE CIRCA 3 MINUTI E 45 ALLA TEMPERATURA DI CIRCA 20 GRADI . PUREZZA DEL GESSO DI CIRCA 97%. Bagnabili in modo uniforme devono risultare cremose ed omogenee al tatto, non devono sfarinarsi durante lo spiegamento e la realizzazione del gesso. Marcatura CE	3000
Stecche per fratt. dita	pezzo		cm 48x13 mm	Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicrudo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	400

Stecche per fratt. dita	pezzo		cm 48x18 mm	Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicrudo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	800
Stecche per fratt.dita	pezzo		cm 48x25 mm	Stecche radiotrasparenti monouso in alluminio semicrudo rivestite in S.B. R. con imbottitura protettiva, in gomma piuma, destinate ad essere sagomate per la successiva immobilizzazione dell'arto fratturato. Marcatura CE	600



PUBBLICAZIONE

Si dichiara che la presente deliberazione, a cura dell'incaricato, è stata pubblicata in forma digitale all'albo pretorio on line dell'ASP di Agrigento, ai sensi e per gli effetti dell'art. 53, comma 2, della L.R. n.30 del 03/11/93 e dell'art. 32 della Legge n. 69 del 18/06/09 e s.m.i., dal _____ al _____

L'Incaricato _____

Il Funzionario Delegato
Il Collaboratore Amm.vo Prof.le
Sig.ra Sabrina Terrasi

Notificata al Collegio Sindacale il _____ con nota prot. n. _____

DELIBERA SOGGETTA AL CONTROLLO

Dell'Assessorato Regionale della Salute ex L.R. n. 5/09 trasmessa in data _____ prot. n. _____

SI ATTESTA

Che l'Assessorato Regionale della Salute:

- Ha pronunciato l'approvazione con provvedimento n. _____ del _____
 - Ha pronunciato l'annullamento con provvedimento n. _____ del _____
- come da allegato.

Delibera divenuta esecutiva per decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L.R. n. 5/09 dal _____

DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO

- Esecutiva ai sensi dell'art. 65 della L. R. n. 25/93, così come modificato dall'art. 53 della L.R. n. 30/93 s.m.i., per decorrenza del termine di 10 gg. di pubblicazione all'Albo dal _____

X Immediatamente esecutiva dal **28 OTT 2024**
Agrigento, li **28 OTT 2024**

Il Referente Ufficio Atti deliberativi
Il Collaboratore Amm.vo Prof.le
Sig.ra Sabrina Terrasi

S. Terrasi

REVOCA/ANNULLAMENTO/MODIFICA

- Revoca/annullamento in autotutela con provvedimento n. _____ del _____
 - Modifica con provvedimento n. _____ del _____
- Agrigento, li _____

Il Referente Ufficio Atti deliberativi
Il Collaboratore Amm.vo Prof.le
Sig.ra Sabrina Terrasi