



DELIBERAZIONE N. 1075 DEL 19 LUG. 2021

Struttura proponente: U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi		Centro di Costo: A0RZ21JC1S
Codice settore proponente: BSDG 1464 del 08/07/2021.		
Oggetto: "Affidamento, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b), del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., della fornitura di Microcateteri coronarici a due lumi e tre uscite ReCross per le necessità della U.O.S. Cardiologia Interventistica dell' Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini, in favore di Neovasc S.r.l." CIG Z643267CBA		
L'estensore (Dott.ssa <i>Sabrina Mataloni</i>)		IL DIRETTORE GENERALE f.f. <i>D.ssa Francesca Milito</i>
Parece del Direttore Amministrativo: Dr.ssa Francesca Milito		
<input checked="" type="checkbox"/> FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> NON FAVOREVOLE (con motivazioni allegate al presente atto)		Data <u>16/7/2021</u>
Firma <u><i>[Firma]</i></u>		
Parece del Direttore Sanitario: Dr.ssa Daniela Orazi		
<input checked="" type="checkbox"/> FAVOREVOLE <input type="checkbox"/> NON FAVOREVOLE (con motivazioni allegate al presente atto)		Data <u>16/07/2021</u>
Firma <u><i>[Firma]</i></u>		
Il Dirigente addetto al controllo del budget, con la sottoscrizione del presente atto, attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico aziendale.		
Voce del conto economico/ Patrimoniale su cui si imputa l'importo: Vedere "Allegato Assunzione Autorizzazione"		
Visto del Dirigente addetto al controllo del budget economico aziendale: Direttore UOC Programmazione Strategica e Controllo di Gestione - <i>Dr.ssa Miriam Piccini</i>		
Firma <u><i>[Firma]</i></u>		Data <u>19/07/2021</u>
Il Dirigente e/o il Responsabile del procedimento con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza		
Responsabile del Procedimento: (Dott. Paolo Farfusola)		
Firma <u><i>[Firma]</i></u>		Data <u>22.07.2021</u>
Il Dirigente: (Dott. Paolo Farfusola)		
Firma <u><i>[Firma]</i></u>		Data <u>22.07.2021</u>

IL DIRETTORE U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

VISTI

il D.Lgs. n. 502/92 e successive modifiche ed integrazioni, recante norme sul "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della Legge 23 ottobre 1992 n. 421;

l'art. 26 della Legge n. 488/1999 concernente "Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (Legge finanziaria 2000)";

il D.P.R. n. 445/2000 s.m.i. concernente "Disposizioni legislative in materia di documentazione amministrativa";

gli artt. 37 del D.Lgs. n. 33/2013 ed 1, comma 32, della Legge 190/2012, in materia di "Amministrazione trasparente";

il D.Lgs. n. 50/2016 avente ad oggetto "Attuazione delle direttive 2014/23/UE, 2014/24/UE e 2014/25/UE sull'aggiudicazione dei contratti di concessione, sugli appalti pubblici e sulle procedure d'appalto degli enti erogatori nei settori dell'acqua, dell'energia, dei trasporti e dei servizi postali, nonché per il riordino della disciplina vigente in materia di contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture";

la Legge 30 dicembre 2019 n. 178 – Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2021 e bilancio pluriennale per il triennio 2021-2023;

la Legge Regionale Lazio del 30 dicembre 2020 n. 25 "Legge di stabilità regionale 2021";

la Legge Regionale Lazio del 30 dicembre 2020 n. 26 – Bilancio di previsione finanziario della Regione Lazio 2021-2023;

PREMESSO

che, in data 12/04/2021 con doc. n. 93615/2021, il Direttore della U.O.C. Farmacia ha trasmesso la richiesta di acquisto di n. 30 pz. di microcateteri coronarici a due lumi e tre uscite ReCross in favore della ditta IMDS in quanto unica azienda produttrice di tali prodotti medici;

CONSIDERATO

che, alla luce di quanto sopra, e vista la necessità da parte dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini di acquisire i dispositivi sopracitati, si è proceduto ad inoltrare richiesta di offerta economica alla Neovasc S.r.l., in quanto distributore ufficiale della sopraindicata società;

ACQUISITA

in data 20/05/2021 l'offerta economica completa di schede tecniche di Neovasc S.r.l. per la fornitura dei sopracitati dispositivi, allegata al presente provvedimento (Allegato 1) quale parte integrante e sostanziale;

DATO ATTO

che, il suindicato fornitore ha confermato di essere distributore in esclusiva su tutto il territorio nazionale dei dispositivi medici richiesti, come da nota allegata;

RITENUTO

pertanto, opportuno procedere all'affidamento, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b), del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., della fornitura annuale di n. 30 pz. di microcateteri coronarici a due lumi e tre uscite ReCross per le necessità dell'A.O. San Camillo Forlanini in favore di Neovasc S.r.l., per un importo complessivo pari a € 39.000,00 Iva esclusa;

TENUTO CONTO che stante il valore della fornitura, inferiore a € 50.000,00 annui, non risulta necessario richiedere apposita autorizzazione da parte della Direzione Centrale Acquisti della Regione Lazio, così come da DCA n. U00287 del 07/07/2017;

VERIFICATO che la contabilizzazione degli oneri economici derivanti dal presente atto, andrà a valere sugli esercizi e secondo l'articolazione di seguito riportata:

Conto Economico	2021/Aut. 4	2022 /Aut. 4	Totale Iva Inclusa
501010311000	€ 10.903,75	€ 36.676,25	€ 47.580,00

VISTO l'art. 31 del D.Lgs. n. 50 del 2016 che impone alle Stazioni Appaltanti, per ogni singola procedura per l'affidamento di un appalto o di una concessione, la nomina di un Responsabile Unico del Procedimento con i compiti previsti dal suddetto D.Lgs. 50/2016, cui si fa integrale rinvio;

ATTESTATO che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della Legge 241/90, come modificato dalla Legge 15/2005;

PROPONE

di affidare, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b), del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., la fornitura di n. 30 pz. di microcateri coronarici a due lumi e tre uscite ReCross per le necessità dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini in favore di Neovasc S.r.l. per un importo complessivo pari a € 39.000,00 Iva esclusa;

di dare atto che l'affidamento in parola avrà una durata di 2 anni a decorrere dal 15/07/2021;

di nominare quale Responsabile del procedimento per l'affidamento oggetto del presente provvedimento il Dott. Paolo Farfusola, Direttore U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi, con i compiti previsti dal D. Lgs. 50/2016, cui si fa integrale rinvio e quale Direttore dell'esecuzione del contratto la Dott.ssa Cinzia Monaco, Direttore della U.O.C. Farmacia;

di contabilizzare gli oneri economici derivanti dal presente atto a valere sugli esercizi e secondo l'articolazione di seguito riportata:

Sottoconto	2021/ Aut. 4	2022 /Aut. 4	Totale Iva inclusa
501010311000	€ 10.903,75	€ 36.676,25	€ 47.580,00

di provvedere, ai sensi dell'art. 29, comma 1, del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. alla pubblicazione del presente provvedimento sulla sezione "Amministrazione trasparente" del sito internet dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini.

IL DIRETTORE U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

(Dott. Paolo Farfusola)

IL DIRETTORE GENERALE f.f.

- VISTE** le deliberazioni della Giunta Regionale Lazio n. 5163 del 30/06/1994 e n. 2041 del 14/03/1996;
- VISTI** l'art. 3 del D.Leg.vo n. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, nonché l'art. 9 della L.R. n. 18/94;
- VISTA** la nota prot. n. 36573 del 15 gennaio 2021 della Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria con cui ha espresso parere favorevole all'affidamento dell'incarico di Direttore Generale f.f. dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini al Direttore Amministrativo D.ssa Francesca Milito;
- VISTA** la deliberazione n. 97 del 15 gennaio 2021;
- LETTA** la proposta di Delibera, *“Affidamento, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b), del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., della fornitura di microcateteri coronarici a due lumi e tre uscite ReCross per le necessità della U.O.S. Cardiologia Interventistica dell' Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini, in favore di Neovasc S.r.l.”* CIG Z643267CBA, presentata dal Direttore dell'U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi;
- PRESO ATTO** che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della Legge 20/1994 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della Legge 241/90, come modificato dalla Legge 15/2005;
- VISTI** i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

DELIBERA

di adottare la proposta di deliberazione di cui sopra e conseguentemente:

di affidare, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b), del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i., la fornitura di n. 30 pz. di microcateteri coronarici a due lumi e tre uscite ReCross per le necessità dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini in favore di Neovasc S.r.l. per un importo complessivo pari a € 39.000,00 Iva esclusa;

di dare atto che l'affidamento in parola avrà una durata di 2 anni a decorrere dal 15/07/2021;

di nominare quale Responsabile del procedimento per l'affidamento oggetto del presente provvedimento il Dott. Paolo Farfusola, Direttore U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi, con i compiti previsti dal D. Lgs. 50/2016, cui si fa integrale rinvio e quale Direttore dell'esecuzione del contratto la Dott.ssa Cinzia Monaco, Direttore della U.O.C. Farmacia;

di contabilizzare gli oneri economici derivanti dal presente atto a valere sugli esercizi e secondo l'articolazione di seguito riportata:

Sottoconto	2021/ Aut. 4	2022 /Aut. 4	Totale Iva inclusa
501010311000	€ 10.903,75	€ 36.676,25	€ 47.580,00

di provvedere, ai sensi dell'art. 29, comma 1, del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i. alla pubblicazione del presente provvedimento sulla sezione “Amministrazione trasparente” del sito internet dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini.

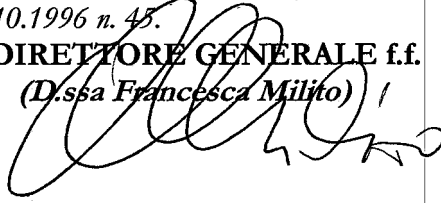
La struttura complessa proponente curerà gli adempimenti consequenziali del presente provvedimento.

La presente deliberazione è composta di n. 13 pagine di cui n. 7 pagine di allegati nei termini indicati.

Il presente atto sarà affisso all'Albo Aziendale nel sito internet Aziendale www.scamilloforlanini.rm.it per giorni 15 consecutivi, ai sensi della Legge Regionale 31.10.1996 n. 45.

IL DIRETTORE GENERALE f.f.

(D.ssa Francesca Milito)





NEOVASC

Spett.le

Az. Osp San Camillo Forlanini

Circ.ne Gianicolense, 87

00152 Roma

Prot. 53_O/2021

Roma, 20/05/2021

**OGGETTO: ACQUISTO MICROCATETERE CORONARICO A DUE LUMI E TRE USCITE
VS PROT. N. 0020280/2021 DEL 17/05/2021**

Gentile cliente,

la scrivente Neovasc srl, è lieta di sottoporre alla Vostra cortese attenzione, in qualità di distributore, la propria offerta economica relativa al prodotto di seguito dettagliato:

Q.TA'	CODICE PRODOTTO	DESCRIZIONE	PREZZO UNITARIO DI OFFERTA IVA ESCLUSA	IVA
		RE CROSS MICROCATETERE		
15	RC1414025	ReCross Microcatetere CND C01020102 Rep. 1886918	€ 1.300,00	22%
IMPORTO COMPLESSIVO DELLA FORNITURA			€ 19.500,00	22%

Condizioni di fornitura:

- Iva a Vostro carico a termini di Legge;
- Trasporto ed imballaggio a nostro carico;
- Pagamento: bonifico bancario 60gg. d.f.

SI ALLEGA ALLA PRESENTE DOCUMENTAZIONE TECNICA DEL DISPOSITIVO OFFERTO

Distinti Saluti

NEOVASC SRL

Mara Feola

Amministratore Unico

NEOVASC srl

Sede legale: Via Antonio Stoppani, 15 – 00197 Roma

Sede commerciale e Magazzino: Via Algeria, 33 – 00144 Roma

C.F. e P. Iva 12109171004 - Tel. +39 0697844115 Fax. +39 0696045957

neovascrl@legalmail.it info@neovasc.it



6



IMDS Operations BV
Ceintuurbaan Noord 150
9301 NZ Roden
The Netherlands
T +31-(0)50-8200230
F +31- (0)50-8200231

To Whom It May Concern

The undersigned **Edwin Alexander Schulting**, born in Amsterdam, on 26-09-1971, as legal representative of the company **IMDS Operations B.V.** ,
VAT Number NL8231.35.184.B01,
registered in (*state complete address*) Ceintuurbaan Noord 150, 9301 NZ Roden, The Netherlands
Telephone number +31 (0)50 8200230, Fax number +31 (0)50 8200231
e- mail eschulting@imds.nl

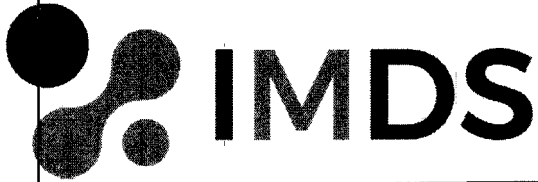
Declaration:

[English] "We declare that Neovasc Inc. is the Authorized and Exclusive Distributor for IMDS products for the assigned regions Lazio, Umbria and Molise"

[Italiano] " Si dichiara che la Ditta Neovasc Inc. è distributore autorizzato ed esclusivo per i prodotti IMDS per le Regioni Lazio, Umbria e Molise."

Roden, 21/01/2021

E. A. Schulting, CEO



IMDS Operations BV
Ceintuurbaan Noord 150
9301 NZ Roden
The Netherlands
T +31-(0)50-8200230
F +31- (0)50-8200231

To Whom It May Concern

The undersigned **Edwin Alexander Schulting**, born in Amsterdam, on 26-09-1971, as legal representative of the company **IMDS Operations B.V.** ,
VAT Number NL8231.35.184.B01,
registered in Ceintuurbaan Noord 150, 9301 NZ Roden, The Netherlands
Telephone number +31 (0)50 8200230, Fax number +31 (0)50 8200231
e-mail: eschulting@imds.nl

[English] "We declare the uniqueness in the market as per today for our ReCross Dual Over The Wire Lumen Catheter, this is due to

- the only dual OTW lumen micro catheter
 - Unique design of two distal side ports
- that combination provides an unmatched capability to wire complex lesion.

[Italiano] "Si dichiara la unicità sul mercato ad oggi dei nostro Catetere ReCross a doppio lume Over the Wire:

- Unico micro catetere a doppio lume OTW
- Design unico di due porte laterali distali

La combinazione di questi elementi consente una impareggiabile capacità di penetrare e dilatare le cosiddette "lesioni non superabili da palloni".

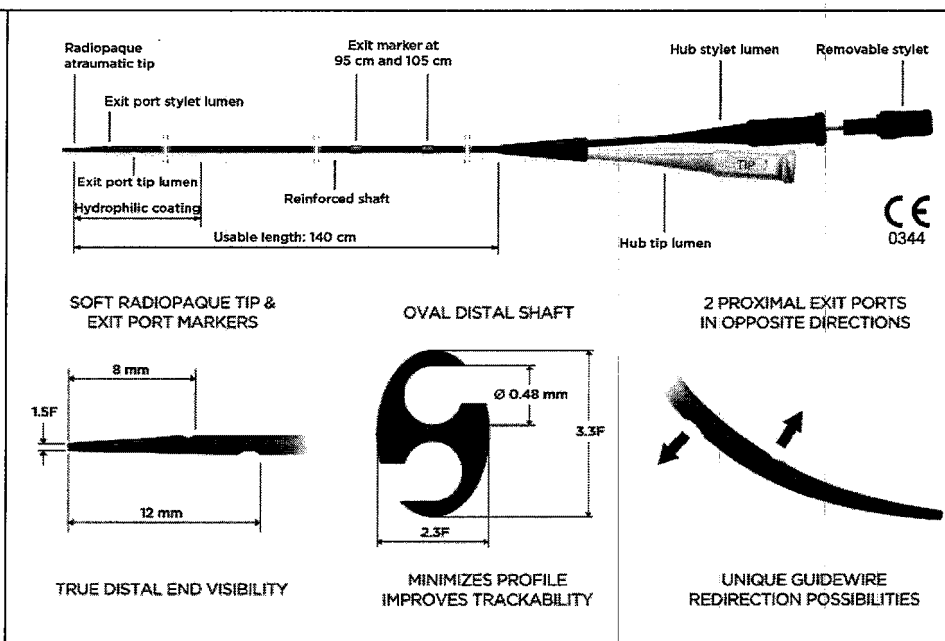
Roden, 17/03/2021

A handwritten signature in black ink, appearing to be "E.A. Schulting", written over a horizontal line.

E. A. Schulting, CEO

Scheda tecnica
RECROSS

Commercial name: ReCross
 Intended use: Microcatetere di Supporto al Filo Guida a doppio lume OTW
 Product codes: RC1414025
 Manufacturer: IMDS Operations BV

<p>Immagine del prodotto</p>	
<p>Descrizione</p>	<p>Il ReCross OTW è un catetere di supporto al filo guida con doppio lume OTW destinato a supportare i fili guida e consente lo scambio di fili guida nel sistema vascolare coronarico e/o periferico. Il ReCross è un catetere di supporto al filo guida 0.014" con doppio lume Over The Wire (OTW) con i due lumi separati che percorrono tutta la lunghezza del catetere. Il ReCross fornisce un canale per la somministrazione locale di agente di contrasto. Il ReCross ha una lunghezza effettiva di 140 cm ed è compatibile con fili guida da 0.014"/0.36 mm o minori. Il ReCross ha due marker di profondità posti rispettivamente a 95 cm e 105 cm dalla punta distale. Il ReCross ha un marker radiopaco che identifica l'estremità distale del lume più lungo del catetere (Tip Lumen). Un secondo marker radiopaco è posto a 8 mm dalla punta distale ed identifica l'estremità distale del lume più corto del catetere (Stylet Lumen). Un terzo marker radiopaco è posizionato a 12 mm dalla punta distale, questo individua una porta d'uscita addizionale del Tip Lumen posta a 180° rispetto all'uscita dello Stylet Lumen. La porzione distale del ReCross è provvista di rivestimento Idrofilico per ridurre la frizione. Per riuscire a caricare il catetere in maniera più semplice all'interno della valvola emostatica e nel catetere guida, il catetere è provvisto di uno stiletto removibile all'interno dello Stylet Lumen. Il ReCross è dotato di due estensioni all'estremità prossimale con indicazione del lume sulle connessioni Luer.</p>
<p>Indicazioni per l'uso</p>	<p>Il ReCross OTW Dual Lumen Guide Wire Support Catheter è destinato a supportare i fili guida durante l'accesso al Sistema vascolare coronarico e periferico e permette lo scambio dei fili guida e la somministrazione locale di mezzo di contrasto.</p>

9

Contenuto confezione	Un catetere ReCross Istruzioni per l'Uso														
Caratteristiche	<p>Il ReCross può essere utilizzato in combinazione con due fili guida. Il ReCross ha due lumi OTW che permettono lo scambio del filo guida in entrambi i lumi senza dover retrarre il catetere all'esterno del catetere guida.</p> <p>Il ReCross ha tre porte distali, le quali danno accesso ai lumi per i fili guida. Una porta d'uscita alla punta distale e una porta laterale per il filo guida all'interno del Tip Lumen e una porta laterale, prossimale alla punta del catetere, per il filo guida all'interno dello Stylet Lumen.</p> <p>Le due porte d'uscita laterali del Tip Lumen e dello Stylet Lumen sono posizionate in direzione opposta l'una dall'altra rispettivamente a 8 mm e 12 mm dalla punta distale. Le porte d'uscita laterale del ReCross sono posizionate a 180° l'una dall'altra e consentono un più semplice avanzamento del filo guida nella direzione richiesta.</p> <p>Il ReCross è progettato per essere usato con fili guida da 0.014"/0.36 mm. Il ReCross possiede uno shaft rinforzato con un avvolgimento integrato in acciaio inossidabile e filo longitudinale per una spinta e un posizionamento ottimali.</p> <p>Il ReCross ha un diametro esterno massimo nello shaft distale di 3.3F/1.1 mm.</p> <p>Il ReCross possiede una parte distale che consiste in un punta morbida atraumatica per proteggere la parete del vaso dalle punture.</p> <p>Il ReCross ha 6 mm di sezione radiopaca in punta, visibile in fluoroscopia, la quale indica l'effettiva estremità distale del catetere. Un secondo e un terzo marker radiopaco indicano l'effettiva posizione delle porte d'uscita laterali.</p> <p>Il ReCross è dotato di una lunghezza effettiva di 140 cm per essere in grado di raggiungere le lesioni in vasi più distali, più piccoli e tortuosi.</p> <p>Il ReCross è provvisto di un coating MDX all'interno dei lumi in modo da ridurre la frizione dei fili guida all'interno dei lumi e di un coating idrofilico nella parte distale dello shaft per ridurre la frizione all'interno del sistema vascolare.</p> <p>Il ReCross è dotato di marker di profondità a 95 cm e 105 cm dalla punta distale.</p> <p>Il ReCross possiede uno stiletto, inizialmente caricato all'interno dello Stylet Lumen, per aiutare, in combinazione con il filo guida, l'introduzione del catetere all'interno del sistema vascolare.</p> <p>Materiale di cui è composto il ReCross:</p> <table border="0"> <tr> <td>Punte radiopache:</td> <td>Tungsten filled polymer</td> </tr> <tr> <td>Shaft Distale:</td> <td>Polyether Block Amides</td> </tr> <tr> <td>Intreccio Integrato:</td> <td>304V steel</td> </tr> <tr> <td>Connettore:</td> <td>Polyether Block Amides</td> </tr> <tr> <td>Coating del Lume:</td> <td>MDX</td> </tr> <tr> <td>Coating della superficie:</td> <td>NDurance hydrophilic coating</td> </tr> <tr> <td>Stiletto:</td> <td>304 V steel</td> </tr> </table>	Punte radiopache:	Tungsten filled polymer	Shaft Distale:	Polyether Block Amides	Intreccio Integrato:	304V steel	Connettore:	Polyether Block Amides	Coating del Lume:	MDX	Coating della superficie:	NDurance hydrophilic coating	Stiletto:	304 V steel
Punte radiopache:	Tungsten filled polymer														
Shaft Distale:	Polyether Block Amides														
Intreccio Integrato:	304V steel														
Connettore:	Polyether Block Amides														
Coating del Lume:	MDX														
Coating della superficie:	NDurance hydrophilic coating														
Stiletto:	304 V steel														
Caratteristiche speciali	<p>Struttura integrata a tessitura variabile per tutta la lunghezza Design con doppio lume OTW Shaft a doppio lume interno Eccezionale crossability Accesso duale ai rami laterali</p>														

	Accesso a lesioni altamente tortuose Trasformazione flessibile delle performance del filo guida Movimento della guida live in angiografia Visibilità della punta superiore in fluoroscopia
Precauzioni allergiche	Non contiene Latex Non contiene tessuti di origine animale
Metodo di confezionamento	Il ReCross è confezionato individualmente. Prima della spedizione, il prodotto è stato sottoposto a sterilizzazione per Gamma Radiation secondo normative NEN EN ISO 11137-1 and NEN EN ISO 11137-2. La sterilità non è garantita se la confezione non è integra. Utilizzare immediatamente dopo l'apertura della confezione. Prodotto monouso non risterilizzabile
Condizioni di conservazione	Non piegare il prodotto e /o caricarlo con peso eccessivo. Dovrebbe essere conservato lontano da acqua. Conservare in un luogo buio, fresco e asciutto
Smaltimento	Verificare le indicazioni dettate dalle normative italiane vigenti in materia di smaltimento dei dispositivi medici
Istruzioni d'uso & controindicazioni	Fare riferimento alla istruzioni per l'uso del prodotto (IFU).

Ente Certificatore: DEKRA Certification B.V.
 Classe presidio medico: III
 Certificato CE: 0344/2238714CE01/2238714DE04
 GMDN: 17846 Un tubo flessibile utilizzato come un condotto attraverso il quale può essere inserito un catetere a palloncino e / o il filo guida per angioplastica transluminale percutanea
 Classificazione CND: C01020102
 Numero di repertorio: 1886918/R

Codice Prodotto e caratteristiche tecniche

ReCross

ReCross	RC
Codice	RC1414025
Lunghezza effettiva	140 cm
Lunghezza punta distale	6 mm
Distanza tra punta e uscita laterale Stylet Lumen	8 mm
Distanza tra punta e uscita laterale Tip Lumen	12 mm
Lunghezza sezione Idrofilica	> 25 cm
OD shaft doppio lume (oval shape)	(1.1 mm / 3.3F) x (0.78 mm / 2.3F)
OD shaft prossimale	(1.1 mm / 3.3F) x (0.78 mm / 2.3F)
ID Shaft	0.48 mm / 1.4F
ID Punta	0.40 mm / 1.2F
OD punta distale rastremata	0.57 mm / 1.7F
Profilo d'ingresso / Leading edge	0.50 mm / 1.5F
Exit markers	95 and 105 cm
Compatibilità Filo Guida	0.014" / 0.36 mm
Compatibilità Catetere Guida	5F
Flow rate at 150 psi*	0.5 ml/s
UBD	2 Years

* 50/50 Soluzione Visipaque 320 contrasto / Soluzione Sterile Salina





U.O.C. Programmazione Strategica e Controllo di Gestione

ALLEGATO " ASSUNZIONE AUTORIZZAZIONI "

Il presente Allegato costituisce parte integrante della proposta

di deliberazione : BSDG 1464 / 2021

Il Dirigente addetto al controllo del budget, con la sottoscrizione del presente atto, attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico/investimenti generale aziendale.

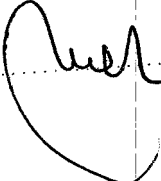
Voce del Conto Economico / Patrimoniale su cui si imputa la spesa:

Scheda Budget N°	SUB N°	Mod N°	Conto	Budget 2021	Utilizzato	Presente prenotazione	Residuo disponibile
4	313		50101034000	14.215.000,00	12.602,26	3.000,00	1.602.534,61
TOTALE PRESENTE AUTORIZZAZIONE €:						3600,00	

Conto Economico/Patrimoniale	DESCRIZIONE
50101034000	MORFOS

Data 15/07/21

Il Direttore: Dr.ssa Miriam Piccini


(Firma)