



SERVIZIO
SANITARIO
REGIONALE



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
CROTONE



REGIONE CALABRIA

Dipartimento Tutela della Salute
e Politiche Sanitarie

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE N. 1290 DEL 10 SET. 2019

Oggetto: Acquisto materiale di consumo dedicato a microinfusore della B. C. TRADE, in dotazione al paz. n. 86, seguito dal Centro Provinciale di Diabetologia Pediatrica del Presidio Ospedaliero di Crotona. CIG Z8029A3E9B.

Il Direttore Generale f.f. Dott.ssa Maria Pompea Bernardi, nominato con DPGR n. 06 del 08 maggio 2019, adotta la seguente deliberazione in merito all'argomento indicato in oggetto, assistito dal Direttore del Dipartimento Servizi Tecnico-Amministrativi.

PROPONENTE: Struttura Complessa Provveditorato, Economato e Gestione Logistica

Il Direttore della Struttura Complessa Provveditorato, Economato e Gestione Logistica propone al Direttore Generale f.f. l'adozione del presente atto del quale ha accertato la regolarità tecnico-procedurale.

Il Responsabile del Procedimento
Dott. Giancarlo Pizzuti

Il Direttore della Struttura Complessa
Dott.ssa Paola Grandinetti

Visto del Direttore del Dipartimento Servizi Tecnico-Amministrativi

Il Direttore del Dipartimento
Dott. Giuseppe Fico

PREMESSO

PREMESSO che il Commissario ad acta della Regione Calabria con Decreto n. 146 del 07/11/2017 avente ad oggetto "Approvazione aggiornamento Approvazione linee guida in materia di prescrizione e dispensazione a carico del S.S.R. di dispositivi per l'autocontrollo e l'autogestione di soggetti affetti da diabete";

CHE le linee guida hanno sottolineato l'importanza che le persone con diabete abbiano accesso a tutte le categorie di dispositivi medici necessari alla cura della patologia a seconda del tipo di diabete e della situazione clinica di ogni paziente, evitando qualsiasi tipo di limitazione non giustificata che possa impedire l'efficacia delle cure esistenti, a seconda del tipo di diabete e della situazione;

CHE lo specialista, per il paz. n. 86, del Centro Provinciale di Diabetologia Pediatrica del Presidio Ospedaliero, ha prescritto materiale di consumo dedicato a microinfusore mod. "Patch Equil System", già in dotazione all'assistito (Det 560 del 15/04/2019);

CHE è stato chiesto preventivo di spesa alla ditta B. C. TRADE S.r.l., con sede in via Brece a S. Erasmo, 112/114 a Napoli, in quanto rivenditore esclusivo dei prodotti della San Meditech Co., Ltd.;

CHE la ditta, dopo aver applicato uno sconto medio del 40% sul prezzo ufficiale di listino anno 2019, chiede €. 7.248,00, oltre Iva al 4%;

VISTA la comunicazione (Napoli, 22/07/2019 con Prot. n. 3892/19), custodita agli atti, riprodotta in copia e a questa allegata, nella quale la ditta dichiara di essere distributore esclusivo dei prodotti San Meditech Co., Ltd.;

VISTA la "Dichiarazione CE di Conformità";

VISTO l'art. 63 comma 2, let. b), del Decreto Legislativo n. 50 del 18/04/2016, che così recita: "quando i lavori, le forniture o i servizi possono essere forniti unicamente da un determinato operatore economico", e al punto 2) continua, "la concorrenza è assente per motivi tecnici; non esistono altri operatori economici o soluzioni alternative";

VISTO il DCA n. 146 del 07/11/2017;

VISTE le leggi in materia;

PROPONE

Per quanto in premessa specificato e descritto, che qui si intende integralmente ripetuto e confermato:

1. ACQUISTARE, dalla ditta B. C. TRADE S.r.l., per il paz. n. 86, per un costo di €. 7.248,00, oltre Iva al 4%, nelle quantità e ai prezzi indicati, il seguente materiale dedicato:
 - a) N. 4 cf. di trasmettitori GLUKO 24 ad €. 300,00 a cf., per un totale di €. 1.200,00 (cod. T303W, CND Z12040115, RDM 1621314),
 - b) N. 14 cf. di sensori GLUKO24 ad €. 432,00 a cf., per un totale di €. 6.048,00 (cod. S303, CND Z12040115, RDM 1621314);
2. DARE ATTO che la spesa di €. 7.537,92, Iva 4% compresa, graverà sul Conto cod. 501.1.901 e sul Centro di Costo cod. CC 3a.3.2.3 del Bilancio;
3. AUTORIZZARE l'Ufficio Ragioneria all'emissione del relativo mandato di pagamento previo ordinativo della Struttura Complessa Provveditorato, Economato e Gestione Logistica;
4. Nominare Responsabile del Procedimento il Dott. Giancarlo Pizzuti;

Con il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Referente Sanitario

II DIRETTORE GENERALE F.F.

Vista la proposta di deliberazione che precede e che s'intende qui di seguito integralmente riportata e trascritta.

Visti i pareri favorevoli espressi del Direttore Amministrativo e dal Referente Sanitario.

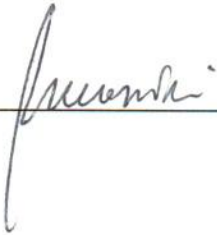
Ritenuto di condividerne il contenuto.


DELIBERA

Di approvare la superiore proposta che qui s'intende integralmente riportata e trascritta per come sopra formulata dal Direttore della struttura proponente.

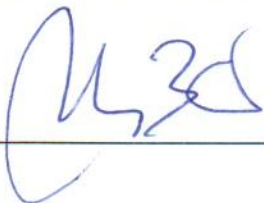
Il Direttore Amministrativo
Dott. Francesco Masciari

Il Referente Sanitario
Dott. Pietro Luigi Brisinda





Il Direttore Generale f.f.
Dott.ssa Maria Pompea Bernardi



UFFICIO AFFARI GENERALI
SEGRETERIA GENERALE

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

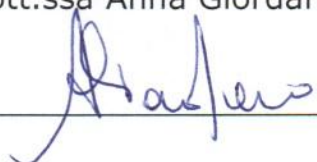
Si certifica che la presente delibera è stata pubblicata nelle forme di legge all'Albo

Pretorio dell'Azienda in data 10 SET. 2019 con protocollo n. 126.

Il Responsabile del Procedimento

Il Direttore Ufficio
Affari Generali e Legali
Dott.ssa Anna Giordano







圣美迪诺 San MediTech®
Continuous Glucose Monitoring

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: / San MediTech (Huzhou) Co., Ltd.
Name and address of the manufacturer: / East District Bldg.6 Floor 5, 1366 HongFeng Rd., Huzhou, Zhejiang
Nom et adresse du fabricant: / 313000, China
Nome e indirizzo del fabbricante:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

**Continuous Glucose Monitoring System
CGM-303**

der Klasse: / **IIa**
of class: /
de la classe: /
di classe:

nach Anhang IX der Richtlinie 93/42/EWG / according to annex IX of directive 93/42/EEC /
selon l'annexe IX de la directive 93/42/CEE / secondo l'allegato IX della direttiva 93/42/CEE

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 93/42/EWG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“.

meets the provisions of the directive 93/42/EEC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the "final inspection report" of the device.

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 93/42/CEE et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit.

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 93/42/CEE e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il "rapporto di ispezione finale" del prodotto.

Conformity assessment procedure: Directive 93/42/EEC Annex V, EN ISO 13485:2016, EN ISO14971:2012, EN 556-1:2001+AC:2006, EN ISO 11137-1:2015, EN ISO 11137-2:2015, EN ISO 11607-1:2009, EN ISO 11607-2:2006, EN ISO 15223-1-2016, EN 1041:2008+AC:2013, EN ISO 11737-1:2006 +AC:2009, EN ISO 11737-2:2009, EN ISO 10993-1:2009, EN ISO 10993-3:2014, EN ISO 10993-5:2009, EN ISO 10993-6:2016, EN ISO 10993-10:2013, EN ISO 10993-11:2009, EN 60601-1:2006/ AC:2014, EN 60601-1-2:2015, EN 62304:2006, EN 62366:2008, EN ISO 14644-1:2015, EN ISO 14644-2:2015, EN ISO 14644-3:2005, EN 14644-4:2001, EU 2017/745

Registration No.: /

DD 60115954 0001

Benannte Stelle: /
Notified Body: /
Organisme notifié: /
Organismo notificato:

TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2
90431 Nürnberg
Deutschland
CE 0197

Huzhou, 03/18/2019

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

[Signature] General Manager
Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione

San MediTech (Huzhou) Co., Ltd. • Headquarter Tel: +86(0572)2605200 Fax: +86(0572)2605055
Email: info@sanmeditech.com Website: http://en.sanmeditech.com/



Spett.le
ASP Crotone
Struttura Complessa Provveditorato Economato
e Gestione Logistica

c.a. Dott. Pizzuti
ufficio.abes@asp.crotone.it

Prot. n. 3892/19
Napoli, 22/07/2019

Il sottoscritto Maurizio Bolletti Censi, C.F. BLLMRZ66R13F839P, nato a Napoli il 13.10.1966, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di Procuratore nominato con atto del 14.04.2003 e legale rappresentante della B.C.Trade Srl, con sede in Napoli, via Breccia a S. Erasmo 112/114, C.A.P. 80146, capitale sociale Euro 100.000,00 (centomila/00), iscritta al Registro delle Imprese di Napoli al n. 05673940630, C.F. e partita IVA n. 05673940630,

DICHIARA

- ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 del d.P.R. 445/2000, consapevole delle conseguenze amministrative e delle responsabilità penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi, nonché in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità, previste dagli articoli 75 e 76 del medesimo Decreto;

dichiara

- a) Come da contratto stipulato con la Società Bruno Farmaceutici, importatore esclusivo in Italia dei prodotti San MediTech Co., LTD, di essere distributore in esclusiva unitamente ed in accordo con l'importatore suddetto, in quanto entrambi hanno il diritto di vendere i prodotti orig. San MediTech Co., LTD, su tutto il territorio italiano.

Coglie l'occasione per porgere distinti saluti,

B.C. TRADE s.r.l.
Un Procuratore
Maurizio Bolletti Censi

✓