

**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA  
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 2 OLBIA**

**DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

**N. 1349      DEL 03/12/2015**

**OGGETTO:** : PROCEDURA APERTA TELEMATICA - ACCORDI QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER FUNZIONALITA' CARDIACA: MODIFICHE AL CSA – AUTORIZZAZIONE A CONTRARRE PER ASSICURARE LE FORNITURE IN PENDENZA DI ESPLETAMENTO GARA

**IL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

DOTT. PAOLO TECLEME

*(firma digitale apposta)*

<b>ACQUISITI I PARERI DI</b>			
<b>DIRETTORE SANITARIO</b>		<b>DIRETTORE AMMINISTRATIVO</b>	
DOTT. SALVATORICO ORTU		DOTT. DAVID HARRIS	
FAVOREVOLE	X	FAVOREVOLE	X
CONTRARIO		CONTRARIO	
<i>(firma digitale apposta)</i>		<i>(firma digitale apposta)</i>	

La presente Deliberazione
è soggetta al controllo preventivo di cui al comma 1 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006
viene comunicata al competente Assessorato regionale, ai sensi del comma 2 dell'art. 29 della L. R. 10 / 2006, qualora comportante impegno di spesa inferiore a euro 5.000.000
STRUTTURA PROPONENTE SERVIZIO PROVVEDITORATO E AMMINISTRAZIONE PATRIMONIALE

Si attesta che la presente deliberazione viene pubblicata nell'Albo Pretorio on-line della ASL n. 2 di Olbia	
Dal 03/12/2015	Al 18/12/2015
Area Affari Generali, Affari Legali, Comunicazione	



**SU PROPOSTA** del Direttore del Servizio Provveditorato e Amministrazione Patrimoniale, attuativa di istanze dell'U.O. di Cardiologia del P.O. di Olbia e del Servizio Farmaceutico Ospedaliero;

**PREMESSO** - che con deliberazione n.1064 del 14/09/2015 si è autorizzato a contrarre, a mezzo procedura aperta telematica sopra soglia europea, in più lotti, per l'acquisizione, tramite accordi quadro, di dispositivi impiantabili per funzionalità cardiaca in attesa di gara centralizzata regionale;

- dopo la pubblicazione del bando di gara nelle forme di rito (GUUE, GURI, 2 quotidiani nazionali, 2 quotidiani locali, sito Ministero Infrastrutture e Trasporti, sito regionale Comunas e sito aziendale ), ed in pendenza del termine per la ricezione delle offerte, sono pervenuti quesiti ed osservazioni; alcuni di questi hanno fatto ritenere necessaria la modificazione di talune specifiche tecniche; nel frattempo sono stati sospesi i termini di ricezione offerte; le modifiche, progettate (come quelle originarie) dall'U.O. di Cardiologia del P.O. di Olbia insieme alla Farmacia Ospedaliera, risultano dal **CSA allegato** alla presente, **dall'Allegato A al CSA** e dall'**all. B schede prodotto da 1 a 34** (il lotto 35 è aggiudicato al prezzo più basso); non è stata più prevista la possibilità di monitoraggio remoto per varie ragioni di carattere tecnico, risultanti dagli atti; inoltre nell'allegato A, dove sono anche indicate le basi d'asta lotto per lotto, sono stati eliminati i valori unitari dei sub componenti il lotto (tale indicazione ha generato confusione tra le probabili concorrenti, alle quali è lasciata libertà di inserire i prezzi unitari dei sub componenti, poiché l'aggiudicazione avverrà sul valore totale del lotto); le modifiche devono quindi essere approvate per essere pubblicate nelle forme di rito, con contestuale differimento del termine di ricezione offerte in attuazione dell'art.70 del Codice dei Contratti;

- nel frattempo è altresì pervenuta dalla Farmacia Ospedaliera richiesta di affidamento delle forniture in pendenza di espletamento gara (**allegata NP 7332 del 28/10/2015** e relativo **prospetto**); occorre quindi autorizzare a contrarre con i precedenti aggiudicatari per addivenire a detto affidamento, da utilizzare nella misura strettamente necessaria fino all'aggiudicazione della gara; le condizioni di avvio della negoziazione sono quelle dei precedenti contratti salvo proporre una decurtazione dei prezzi pari al 5% in attuazione dell'art.9 comma 1 lett.a del Decreto Legge 78/2015, convertito con Legge 125/2015;

**Visti :**

il D. Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;  
il D.Lgs. 12 aprile 2006, n.163 e successive modificazioni ed integrazioni;  
la L. R. 28 luglio 2006, n. 10;  
la L. R. 24 marzo 1997, n. 10 e successive modificazioni ed integrazioni.

**IL COMMISSARIO STRAORDINARIO**

per i motivi sopra espressi,

## **DELIBERA**

- di approvare le modifiche al CSA, come da documenti allegati alla presente, ed ai criteri di valutazione approvati con deliberazione 1064 del 14/09/2015 , che risultano dall'allegato "**riepilogo criteri di valutazione qualità**", dando atto che rimane ferma ogni altra disposizione data con quell'atto deliberativo;
- di autorizzare a contrarre con i precedenti aggiudicatari per addivenire all'affidamento di forniture, da utilizzare nella misura strettamente necessaria fino all'aggiudicazione della gara ai patti e alle condizioni descritti in premessa;
- di trasmettere il presente provvedimento al Servizio Contabilità e Bilancio ed all'Area Programmazione, Controllo e Committenza per i provvedimenti di competenza.

**Il Commissario Straordinario  
Dr. Paolo Tecleme**

Struttura proponente: Servizio Provveditorato  
Il Responsabile dell'Istruttoria: Annamaria Porcu  
Cod. Servizio 372/2015

**CSA: Capitolato Speciale d'appalto****“ACCORDI QUADRO PER LA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI IMPIANTABILI PER FUNZIONALITA' CARDIACA”.****Legenda**

- Codice: decreto legislativo 12 aprile 2006, n. 163, Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE;
- Regolamento: D.P.R. 207/2010 del 05/10/2010, Regolamento di esecuzione ed attuazione del Codice;
- C.C. : Codice Civile;
- Azienda: Asl 2 Olbia
- Ditta, Impresa, appaltatore, fornitore: il soggetto giuridico aggiudicatario di un servizio o di una fornitura
- CGA: il Capitolato generale d'appalto per beni e servizi della Asl 2 di Olbia
- CSA: Capitolato speciale d'appalto
- D.G.: Disciplinare di gara
- P.A.: Pubblica Amministrazione
- RUP: Responsabile unico del procedimento

**Sommario**

- 1. OGGETTO DELL'APPALTO – QUANTITATIVI – VALORE COMPLESSIVO**
- 2. OGGETTO DEGLI ACCORDI QUADRO – TIPOLOGIE CONTRATTUALI – TIPOLOGIA DELLE OBBLIGAZIONI**
- 3. TIPOLOGIA E DURATA DEGLI ACCORDI QUADRO – OPZIONE DI RINNOVO**
- 4. CARATTERISTICHE DEI BENI - CRITERI DI VALUTAZIONE**
- 5. REC - CONSEGNE**
- 6. PAGAMENTI**
- 7. PATTO D'INTEGRITA'**
- 8. RINVIO AL CGA**
- 9. SCHEMA DI CONTRATTO**

**Art. 1 OGGETTO DELL'APPALTO – QUANTITATIVI – VALORE COMPLESSIVO - CLAUSOLA DI SALVAGUARDIA**

L'appalto (misto con prevalenza alle forniture ai sensi dell'art. 14 del Codice) è costituito da n. **35** lotti, aggiudicabili separatamente e non ulteriormente scindibili. I prodotti oggetto della gara, che si prevede possano occorrere all'Azienda Sanitaria Locale n° 2 di Olbia, sono quelli indicati nel Quadro descrittivo e quantitativo - allegato "A"- al presente CSA.

I quantitativi annui indicati in allegato "A", per tipo e per numero sono presunti (elaborati cioè in base ai dati storici) e non tassativi: gli ordinativi di fornitura verranno emessi esclusivamente sulla base delle effettive necessità operative degli utilizzatori. L'aggiudicatario, pertanto, dovrà somministrare solo quelle quantità che gli verranno richieste in base alle esigenze sanitarie emergenti nel periodo di durata degli accordi.

Il valore complessivo dell'appalto ex art. 29 del Codice è pari ad € **3.688.654,00 netto Iva** (il valore dell'anno previsto dall'opzione di rinnovo di cui al successivo articolo 3 è stato stimato pari al valore della prima annualità, computata su base d'asta).

Rilevano poi, ai fini della valutazione dell'alea contrattuale, le seguenti circostanze di cui i potenziali offerenti dovranno tenere conto qualora decidano di formulare offerta:

- in primo luogo, tra le Aziende del SS Regione Sardegna è in atto un processo di centralizzazione delle procedure di acquisizione, tra le quali è inserito anche l'appalto per assicurare le forniture oggetto del presente CSA; pertanto, dapprima l'offerente nel decidere di formulare l'offerta e quindi il contraente risultato aggiudicatario che decida di stipulare il contratto in esito alla presente procedura dev'essere consapevole: a) della possibilità di interruzione anticipata del contratto in caso di aggiudicazione della gara centralizzata a

condizioni più favorevoli; b) del fatto che detta interruzione anticipata in caso di aggiudicazione della gara centralizzata a condizioni più favorevoli potrebbe essere evitata qualora l'aggiudicatario della presente procedura decidesse di allineare per il residuo periodo contrattuale la propria offerta a quella dell'aggiudicatario della gara centralizzata regionale;

- in secondo luogo, nel momento in cui è bandita la presente procedura di gara è in itinere la riforma del SSR (Legge Regionale 23/2014). Nella riforma si ipotizza tra l'altro la creazione di una nuova Azienda per i Servizi di Emergenza – Urgenza (118 ecc.) nonché la riduzione del numero delle altre Aziende, con conseguenti possibili processi di fusione, incorporazione, cessione di ramo d'azienda ecc.; pertanto, la Asl n° 2 si riserva di revocare o non aggiudicare la procedura o non stipulare il contratto anche dopo l'aggiudicazione definitiva o di adottare ogni ulteriore provvedimento correlato alle eventuali cessioni, fusioni, incorporazioni di Azienda o di ramo d'Azienda, senza alcun onere di indennizzo o risarcimento a favore del concorrente e/o il vincitore di gara e/o del contraente.

## **Art. 2 OGGETTO DEGLI ACCORDI QUADRO – TIPOLOGIE CONTRATTUALI – TIPOLOGIA DELLE OBBLIGAZIONI**

Gli accordi quadro comprendono un insieme di prestazioni, costituito da forniture e servizi complementari, come meglio nel seguito descritto:

- La fornitura e la consegna dei prodotti offerti e degli accessori eventualmente previsti nei singoli lotti, nel rispetto delle prescrizioni degli atti di gara e dei conseguenti contratti;
- Il trasporto fino al luogo di consegna (franco destinazione) compresi carico e scarico nei punti di stoccaggio indicati (al piano);
- fornitura dell'eventuale strumentazione a corredo del prodotto offerto e occorrente al corretto utilizzo dello stesso (ad esempio: consolle; per i defibrillatori, fornitura dei beni strumentali necessari alla programmazione dei device);
- garanzia, comprensiva di manutenzione full risk;
- assistenza e supporto tecnico post vendita, comprensiva di:
  - a) formazione ed addestramento per il personale tecnico e sanitario utilizzatore dei prodotti e accessori da fornire, adeguata all'ottimale e corretto utilizzo dei beni (programma formativo di dettaglio da presentarsi in offerta tecnica).
  - b) assistenza al personale in sala operatoria da parte di personale qualificato durante l'impianto dei dispositivi (in particolare: presenza di un Tecnico specialista di categoria "B" per tutte le tipologie di Defibrillatori e per i Pacemaker Biventricolari, lotti: n°16 e dal 21 al 34 e, anche, se richiesta in casi particolari).

Per tutti gli elettrocatereteri permanenti (**CND J019001**) le forniture dovranno avvenire con contratto estimatorio e relativo conto deposito.

Si precisa che l'appalto è concepito come "*obbligazione di risultato*"; il risultato atteso è costituito dal concorso dell'aggiudicatario, per quanto definito dal presente CSA in termini prestazionali (fornitura dei beni e dell'eventuale ulteriore strumentazione necessaria per il corretto utilizzo dei beni stessi, espletamento dei servizi complementari) al corretto impianto dei dispositivi aggiudicati nei tempi più rapidi possibile.

## **Art. 3 TIPOLOGIA E DURATA DEGLI ACCORDI QUADRO – OPZIONE DI RINNOVO**

Gli accordi quadro saranno sottoscritti con 1 operatore economico per lotto.

La durata degli accordi sarà di **1 anno** (UNO), decorrente dalla data di stipulazione dei contratti.

Gli accordi sono rinnovabili per una volta; l'opzione di rinnovo ha durata di un anno.

Il rinnovo avrà luogo alle seguenti condizioni:

- 3 mesi prima dello scadere dell'annualità (il termine è conoscibile da parte di tutti i concorrenti a seguito della comunicazione ex art. 79 c. 5 lettera b – ter del Codice), ciascun partecipante alla procedura potrà segnalare l'eventuale immissione in commercio di nuovi beni costituenti aggiornamento tecnologico rispetto a quelli commercializzati allo scadere del termine per la presentazione offerte originario; la comunicazione dovrà indicare il lotto della presente procedura a cui il bene è riconducibile (in termini generali) e in cosa consista l'aggiornamento tecnologico (si precisa che, di norma, non è considerato aggiornamento tecnologico il semplice miglioramento delle performance dell'apparecchiatura, specie se non particolarmente significativo o con correlati effetti peggiorativi, mentre, di norma lo è ogni miglioramento dell'apparecchiatura che la renda capace di prestazioni ulteriori rispetto a quanto preesistente; ad esempio, è aggiornamento tecnologico un nuovo bene compatibile con risonanza magnetica, se quelli precedentemente in commercio non lo erano).
- Scaduto detto termine:
  - a) per i lotti per i quali non siano stati segnalati aggiornamenti tecnologici o per i quali gli aggiornamenti segnalati non siano stati considerati tali ai sensi di quanto previsto dal precedente alinea, si potrà procedere (diritto potestativo dell'Azienda) al rinnovo con i precedenti aggiudicatari, rinegoziando i prezzi di aggiudicazione anche in riduzione, e per il resto, agli stessi patti e condizioni degli accordi in scadenza;
  - b) per i lotti per i quali risultino invece presenti aggiornamenti tecnologici, si potrà rilanciare il confronto competitivo tra tutti coloro che, per quei lotti, avevano presentato offerta valida; il confronto competitivo in tali casi avrà luogo come segue: 1- il termine di ricezione offerte tecnico – economiche sarà di 15 giorni dalla spedizione degli inviti; 2 – i criteri di valutazione saranno quelli originariamente previste per il lotto, eventualmente rimodulati, in base alla necessità di valutare competitivamente le caratteristiche dell'aggiornamento tecnologico disponibile; 3 – la commissione giudicatrice all'uopo nominata dopo lo scadere del termine ricezione offerte redigerà la graduatoria di merito attenendosi alle stesse regole previste per il primo confronto competitivo, salvo applicare le regole speciali di cui ai punti 1 e 2.

#### **Art. 4 CARATTERISTICHE DEI BENI – CRITERI DI VALUTAZIONE**

Le caratteristiche dei beni risultano dall'allegato A al presente CSA, integrate dalle scheda incluse nel **fascicolo allegato B**, che precisano anche i criteri di valutazione offerta.

Per quanto noto a quest'Azienda, nessuna delle configurazioni dei beni si riferisce a specifico prodotto in commercio; tuttavia qualora involontariamente si versasse in un caso simile, troverebbe comunque applicazione l'art. 68, comma 4 del D.Lgs 163/2006, il quale dispone che *“Quando si avvalgono della possibilità di fare riferimento alle specifiche di cui al comma 3, lettera a), le stazioni appaltanti non possono respingere un'offerta per il motivo che i prodotti e i servizi offerti non sono conformi alle specifiche alle quali hanno fatto riferimento, se nella propria offerta l'offerente prova in modo ritenuto soddisfacente dalle stazioni appaltanti, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche”*, fermo che in tal caso l'obbligo di dimostrare l'equivalenza grava sull'offerente.

L'Azienda si prefigge lo scopo di acquisire beni del livello più elevato consentito dalla tecnologia attuale. Le specifiche di cui all'allegato A al CSA hanno lo scopo di individuare una configurazione per ciascuna apparecchiatura che, complessivamente considerata, è adeguata rispetto le esigenze operative dell'Azienda.

Ciascuna specifica deve essere posseduta; peraltro, sono ammesse tutte le configurazioni equivalenti dal punto di vista tecnico (fermo che l'obbligo di dimostrare l'equivalenza grava sul concorrente), nonché le configurazioni migliorative e configurazioni minime in senso peggiorativo, che avranno effetti nella valutazione tecnica. Nei casi in cui la configurazione proposta sia peggiorativa: di norma, l'offerta è ritenuta sufficiente ove si tratti di scarti minimi sostanzialmente ininfluenti in termini prestazionali rispetto ai parametri predeterminati; comunque, i criteri direttivi per la valutazione discrezionale della commissione giudicatrice circa la sufficienza dell'offerta sono il risultato conseguibile e/o la capacità prestazionale complessiva dell'apparecchiatura.

I beni inoltre debbono essere conformi ai saggi tecnologici, chimici e biologici della Farmacopea Ufficiale ultima edizione e suoi aggiornamenti e a tutte le norme in materia.

Come detto, i beni devono essere coperti da garanzia full risk almeno biennale; la durata della garanzia è oggetto di valutazione, in fase d'offerta, insieme alla durata della batteria. Per quanto attiene la batteria i dati minimi di durata in funzionalità 100% sono indicati in allegato A e sarà attribuito punteggio in presenza di durate maggiori; per quanto concerne la garanzia sull'apparecchiatura nel suo insieme, sarà anzitutto valutata la garanzia se superiore al minimo prescritto e "pura", cioè se di durata esattamente determinata (ad esempio: "5 anni") e, quindi, non collegata a diciture quali *"in base alle proiezioni di longevità dal mondo reale"*. Pertanto, qualora due offerte siano caratterizzate, la prima da garanzia "pura", la seconda da garanzia collegata a diciture tipo quella sopra portata ad esempio, si darà punteggio valutando prioritariamente la garanzia "pura" in quanto offre maggiore certezza alla stazione appaltante, in termini contrattuali; qualora invece si debbano comparare durate di garanzie tutte non "pure", si valuterà l'attendibilità dell'informazione in base alle metodiche ed alle prove sulle metodiche che saranno fornite (ad esempio: *"dato ricavato da pazienti monitorati pari a numero x, come risultante da scheda tecnica di dispositivo ...."*). In base a questi criteri, e tra questi estremi, saranno valutate situazioni "intermedie" o "miste" (ad esempio: *"si offre garanzia incondizionata full risk di 5 anni; si informa, inoltre, che le proiezioni di longevità dal mondo reale, ricavate su 80.000 pazienti monitorati – come da scheda tecnica – consentono di ritenere che la vita media del dispositivo sia compresa tra 7 e 9 anni"*). Infine la garanzia sull'apparecchiatura e la garanzia sulla batteria relative alla stessa offerta saranno valutate anche comparativamente tra loro: se ad esempio a fronte di una garanzia sulla batteria pari a 6 anni si offrisse una garanzia sull'apparecchiatura di soli 2 anni, ciò influirebbe negativamente non solo sul punteggio per la garanzia del bene (che sarebbe pari a 0) ma anche su quello correlato relativo alla batteria. Inoltre, quando i criteri di valutazione si riferiscano a parametri di peso, volume e dimensioni, si privilegeranno sempre quelli che abbiano misure più contenute.

In relazione ad altri aspetti dell'assistenza tecnica post vendita:

- quando si attribuisca punteggio alla presenza di personale tecnico-specialistico oltre il minimo richiesto, si valuterà l'eventuale offerta migliorativa in relazione all'effettiva utilità di detto personale aggiuntivo: pertanto l'eventuale offerta migliorativa non sarà valutabile se non si specifichi perché e in che misura il personale aggiuntivo sarebbe utile alla commessa.;
- nella proposta di assistenza dev'essere incluso il piano di formazione del personale sanitario utilizzatore dei beni.

## Art. 5 REC - CONSEGNE

Responsabili dell'esecuzione del contratto (dalla fase di emissione dell'ordinativo a quella di liquidazione delle fatture) sono congiuntamente il Servizio Farmaceutico Ospedaliero e l'Unità Operativa di Cardiologia – UTIC della Asl 2.

Le consegne, salvo le regole speciali di cui al presente articolo, sono disciplinate dal CGA.

Gli ordini potranno aver luogo a mezzo pec, fax e, in casi eccezionali, telefono, da confermare appena possibile con pec o fax, richiamando l'ordine telefonico (codice prodotto/quantità ordinati, data e ora di effettuazione dell'ordine). I termini di consegna decorrono dal ricevimento dell'ordine, fermo che l'aggiudicatario ha l'obbligo di mantenere in perfetta efficienza i propri mezzi di ricezione e che l'eventuale ritardo nella ricezione determinato da qualunque inefficienza di detti mezzi non differisce il termine della consegna, da computarsi, in tali casi, dal momento della richiesta.

Nel caso in cui sia previsto il contratto estimatorio con costituzione conto deposito, la consegna dei prodotti, in fase di costituzione del deposito iniziale, dovrà aver luogo entro **15 gg solari consecutivi** dalla data di firma dell'accordo quadro, salvo le eventuali consegne urgenti da effettuarsi nei termini di CGA.

Tutte le consegne, inclusi i reintegri dei conti deposito, dovranno aver luogo, entro **5 giorni naturali e consecutivi** dall'ordine, anche in questo caso salvo le eventuali consegne urgenti da effettuarsi nei termini di CGA.

Le modalità di dettaglio delle consegne (ad esempio orari di ricezione da parte della Farmacia Ospedaliera) saranno specificate nei contratti di accordo quadro.



Per i prodotti sterili devono essere indicati:

- sia nell'imballaggio che nella singola confezione: il numero del lotto, il metodo di sterilizzazione e la data di scadenza;
- nel documento di trasporto: il numero del lotto e la data di scadenza.

## **Art. 6 PAGAMENTI**

I pagamenti avranno luogo con cadenza mensile posticipata.

Ogni fattura dovrà indicare almeno:

- quanto necessario per la fatturazione elettronica;
- CIG;
- numero d'ordine;
- estremi del documento di trasporto (DDT).

## **Art. 7 PATTO D'INTEGRITA'**

Alla procedura e al contratto si applica il patto d'integrità

La Giunta Regionale con deliberazione n. 30/6 del 16/06/2015 ha, tra l'altro, individuato come misura di prevenzione della corruzione l'adozione dei Patti di integrità, richiamati al punto 1.3 del Piano Nazionale Anticorruzione che espressamente recita "Le pubbliche Amministrazioni e le stazioni appaltanti, in attuazione dell'art. 1 comma 17 della L. 190/2012, di regola, predispongono e utilizzano protocolli di legalità o patti d'integrità per l'affidamento di commesse. A tal fine, le P.A. inseriscono negli avvisi, nei bandi di gara e nelle lettere d'invito la clausola di salvaguardia che il mancato rispetto del Protocollo di legalità o del Protocollo d'integrità dà luogo all'esclusione dalla gara e/o alla risoluzione del contratto." La Giunta Regionale ha altresì disposto che detta misura debba essere applicata da parte delle Stazioni appaltanti alle procedure di acquisizione di lavori, beni e servizi. Il Patto d'Integrità è **allegato sub C** al presente capitolato e dev'essere accettato espressamente dai potenziali offerenti, a pena d'esclusione.

## **Art. 8 RINVIO AL CGA**

Per tutto quanto non previsto dal presente CSA si applica il CGA; il CGA regola anche le penali, le ulteriori cause di risoluzione anche di diritto del contratto ed il diritto di recesso.

## **Art. 9 SCHEMA DI CONTRATTO**

Lo schema di contratto è costituito dal connubio tra i seguenti atti, indicati in ordine di priorità e, quindi, di prevalenza:

- a) CSA e relative norme ed atti di rinvio;
- b) CGA e relative norme ed atti di rinvio;
- c) eventuali precisazioni e/o integrazioni alle regole contrattuali date nel termine di ricevimento offerte, in particolare con pubblicazione sul forum di gara;
- d) offerta tecnico – economica accettata;
- e) offerta tecnico – economica presentata a seguito di: eventuale rinegoziazione, nel caso di lotti non soggetti ad aggiornamento tecnologico; rilancio del confronto competitivo relativamente ai lotti per cui risultino invece presenti aggiornamenti tecnologici.

**Allegati:**

**A: QUADRO DESCRITTIVO E QUANTITATIVO**

**B: CRITERI DI VALUTAZIONE LOTTO PER LOTTO**

**C: PATTO D'INTEGRITA'**

## DISPOSITIVI PER FUNZIONALITA' CARDIACA

CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario
<b>Pace Maker</b>					
J010101	1	<b>a</b> <b>Pace Maker SSI monocamerale</b> , multiprogrammabile, comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica, con: a. programmabilità delle funzioni antibradicardiche comprensive della gestione della caduta di frequenza, b. con funzioni di base: dimensioni, peso e volume del generatore contenuti, c. autonomia standard in stimolazione 100% in anni non inferiore a cinque anni.	PZ	14	
J0190010102		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare ventricolare a fissaggio passivo/attivo.	PZ	14	
					<b>16.450</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
J01010102	2	<b>a</b> <b>Pace Maker SSI-R, monocamerale</b> con sensore di fascia bassa, multi programmabile, comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica, con: a. programmabilità delle funzioni antibradicardiche; b. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, c. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, d. sensore accelerometrico <i>e preferibilmente con:</i> f. Doppio sensore (accelerometrico e ventilazione minuto) g. Ottimizzazione automatica della risposta in frequenza h. Controllo automatico dell'integrità dell'elettrocatteteri i. diagnostica delle aritmie con memoria EGM l. regolazione automatica dell'uscita in base alla rilevazione automatica della soglia di stimolazione	PZ	14	
J0190010102		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare ventricolare a fissaggio passivo/attivo.	PZ	14	
					<b>25.662</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
J01010102	3	<b>a</b> <b>Pace Maker SSI-R, monocamerale</b> con sensore di fascia media, multi programmabile, comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica, con: a. programmabilità delle funzioni antibradicardiche; b. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, c. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, d. funzione sonno guidata dal sensore. <i>preferibilmente con:</i> e. Compatibilità con MRI total body f. Riconoscimento automatico della polarità degli elettrocatteteri all'impianto e avvio automatico della diagnostica g. gestione automatica della cattura eseguita in ampiezza e durata e back up a 5V, 1 msec in caso di perdita di cattura h. Impulso programmabile in ampiezza fino a 7,5 V e in durata fino a 1,5 msec i. Algoritmo di regolarizzazione della frequenza ventricolare durante episodi di FA.	PZ	24	
J0190010102		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare ventricolare a fissaggio passivo/attivo	PZ	24	
					<b>46.248</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
J01010102	4	<b>a</b> <b>Pace Maker SSI-R, monocamerale</b> con sensore di fascia alta, multi programmabile, comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica, con: a. programmabilità delle funzioni antibradicardiche; b. con funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, c. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, <i>preferibilmente con:</i> e. Doppio sensore (accelerometrico e ventilazione minuto ad algoritmo di miscelazione spontanea) f. compatibilità MRI total body 3T e 1,5 T g. modalità elettrobisturi(modalità di sicurezza) h. regolazione automatica dell'ampiezza dello stimolo ventricolare con verifica battito-battito i. disponibilità di un hardware indipendente con PM di backup per terapia di supporto in caso di malfunzionamenti specifici l.trend della frequenza respiratoria (fino ad un anno di dati) m. durata massima dell'impulso 2.0 msec	PZ	14	
J0190010102		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare ventricolare a fissaggio passivo/attivo	PZ	14	
					<b>29.610</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
J01010202	5	<b>a</b> <b>Pace Maker VDD-R bicamerale</b> di fascia bassa, multiprogrammabile comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica, monocatteteri a. con funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, <i>e preferibilmente con:</i> c. Algoritmo di commutazione automatica della modalità di stimolazione d. Isteresi su AV con ricerca e. Sensore accelerometrico f. Algoritmo di switch automatico per il cambio della polarità del catteteri g. Funzione sonno programmabile		9	
J0190010104		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanenti endocardici bipolari per pace-maker monocatteteri.	PZ	9	
					<b>19.458</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
J01010202	6	<b>a</b> <b>Pace Maker VDD-R bicamerale</b> di fascia media, multi programmabile, comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica, monocatteteri con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. misurazione automatica della soglia ventricolare con eventuale adattamento automatico dell'ampiezza dell'impulso e misurazione automatica dell'onda P e onda R, <i>e preferibilmente con:</i> a. Algoritmo di commutazione automatica della modalità di stimolazione b. Registrazione EGM non inferiore a 120 ms, almeno un algoritmo per la caduta di frequenza, visualizzazione del burden AT/AF. c. Promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca; d. Sensore accelerometrico e funzione sonno e. Isteresi	PZ	9	
J0190010104		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanenti endocardici bipolari per pace-maker monocatteteri.	PZ	9	
					<b>21.573</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
J01010202	7	<b>a</b> <b>Pace Maker VDD-R bicamerale</b> di fascia alta, multiprogrammabile compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, monocatteteri, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. memorizzazione del burden AT/AF sino a 14 mesi, <i>e preferibilmente con:</i> a. Algoritmo per la promozione della conduzione ventricolare con autoriprogrammazione dell'AV battito-battito (AV max 600 msec) e disattivazione automatica in caso di blocco completo B. gestione automatica dell'uscita ventricolare eseguita in ampiezza e durata con back up a 5V e 1 msec C. Algoritmo per la regolarizzazione della frequenza ventricolare durante AT/AF	PZ	9	
J0190010104		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanenti endocardici bipolari per pace-maker monocatteteri, di varie lunghezze e distanze interelettrodiche.	PZ	9	
					<b>22.419</b>
<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>					
<b>Pace Maker VDD bicamerale con sensore</b> , multi programmabile con possibilità di stimolazione <b>DDD</b> , compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni,					

CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario
J01010302	8	a e preferibilmente con: c. algoritmo di conferma eiezione dopo pacing e dopo sensing ventricolare, d. sensore diagnostico emodinamico basato su T.V.I. (Impedenza Trans Valvolare) e. monocatetere con dipolo atriale lungo, ovvero lunghezza >28 mm , f. diagnostica relativa ai dati di Impedenza Trans Valvolare e alla contrattilità cardiaca.	PZ	5	
J0190010104		b Elettrocateri permanenti endocardici bipolari per pace-maker monocatetere, con dipolo atriale lungo, ovvero lunghezza >28 mm ca.,	PZ	10	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>13.630</b>
J01010302	9	a Pace Maker DDD-R bicamerale con sensore di fascia bassa, multiprogrammabile compresa la garanzia e l' assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, e preferibilmente con: a. Riprogrammazione automatica dei ritardi AV in base ai tempi di conduzione spontanea in modalità DDD b. Promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca c. Registrazione automatica di episodi di aritmia atriale e ventricolare per un tempo complessivo di 3,5 minuti su doppio canale d. Algoritmo per le brusche cadute della frequenza cardiaca e. Curva della frequenza cardiaca nelle 24 ore per 7 giorni per il monitoraggio della funzione circadiana del paziente f. Controllo automatico della cattura g. Sensore accelerometrico	PZ	18	
J0190010104		b Elettrocateri permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	36	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>64.296</b>
J01010302	10	a Pace Maker DDD-R bicamerale con sensore di fascia media, multi programmabile, compresa la garanzia e l' assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca, d. controllo automatico della cattura ventricolare, preferibilmente con: e Compatibilità con esami MRI total body (1,5 T e 3 T) f. Doppio sensore ( accelerometrico e ventilazione minuto ) con algoritmo di miscelazione automatica. g. Modalità di sicurezza durante l'uso dell elettrobisturi h. Almeno un algoritmo per la prevenzione della FA e gestione delle aritmie atriali i. sensibilità ventricolare minima pari a 0,15 mV	PZ	14	
J0190010102		b Elettrocateri permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	28	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>47.376</b>
J01010302	11	a Pace Maker DDD-R bicamerale con sensore di fascia alta, compatibile con RMN, multiprogrammabile,compresa la garanzia e l' assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. controllo automatico della cattura atriale e ventricolare, d. possibilità di telemetria wireless, e preferibilmente con: f. Programmabilità MRI attraverso telecomando g. Algoritmo di commutazione automatica della modalità di stimolazione h. Algoritmo per la promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca i. Sensore accelerometrico l. Durata della garanzia	PZ	9	
J0190010102		b Elettrocateri permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	18	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>38.916</b>
J01010302	12	a Pace Maker DDD-R bicamerale con sensore, multiprogrammabile per il trattamento delle <b>sincope<sub>1</sub></b> , compresa la garanzia e l' assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. isteresi avanzata (algoritmo per il trattamento della sincope), e preferibilmente con: d. Doppio sensore e. Modalità AAI (R) con possibilità di switch automatico in modo DDD (R) di back-up in caso di blocchi AV di I, II e III grado. f. curva della frequenza cardiaca nelle 24 ore per 7 giorni per il monitoraggio della funzione circadiana del paziente g. Registrazione automatica di episodi di aritmia atriale e ventricolare per un tempo complessivo di 5,5 minuti su doppio canale h. Algoritmo per le brusche cadute della frequenza cardiaca i. Controllo automatico della cattura	PZ	14	
J0190010102		b Elettrocateri permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	28	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>48.692</b>
J01010302	13	a Pace Maker DDD-R bicamerale con sensore, multiprogrammabile per il trattamento della sincope neuromediata, compresa la garanzia e l' assistenza tecnica con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. isteresi avanzata (algoritmo per il trattamento della sincope neuromediata) e preferibilmente con: e. adeguamento della frequenza cardiaca basato sull'analisi battito-battito senza sensori meccanici f. telemetria a lungo raggio g. Promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca h. possibilità di scelta fra diverse programmazioni in base al tipo di bradicardia i. controllo automatico dell'impedenza dei cateteri l. regolazione automatica del sensing	PZ	14	
J0190010102		b Elettrocateri permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	28	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>51.324</b>
J01010302	14	a Pace Maker DDD-R bicamerale con sensore, multiprogrammabile <b>compatibile con RMN</b> , compresa la garanzia e l' assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. compatibilità MRI total body, e preferibilmente con : d. Algoritmo atto alla riduzione della stimolazione ventricolare destra non necessaria mediante cambio di modalità da DDD(R) a AAI(R) e viceversa	PZ	18	

CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario
		e. Compatibilità Total body con la risonanza magnetica senza alcuna limitazione sulle aree e i tempi di scansione f. elaborazione digitale dei segnali intracardiaci ad elevata frequenza di campionamento g. Riconoscimento automatico della polarità degli elettrocateri all'impianto e avvio automatico della diagnostica h. Gestione cattura automatica atriale e ventricolare con back up a 5V e 1 msec e uscita massima programmabile fino a 8V i. algoritmi per la prevenzione dell'FA			
J0190010102	b	<b>Elettrocateri</b> permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	36	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>67.680</b>
J01010302	15	<b>Pace Maker DDD-R</b> bicamerale con sensore, multiprogrammabile per la prevenzione della FA, MRI compatibile, compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, c. un algoritmo per la prevenzione di aritmie atriali. <i>e preferibilmente con:</i> d. Algoritmi di prevenzione e terapie per l'interruzione della fibrillazione atriale e. Algoritmo atto alla riduzione della stimolazione ventricolare destra non necessaria mediante cambio di modalità da DDD(R) a AAI(R) e viceversa f. Algoritmi di risposta automatica alla caduta improvvisa della frequenza cardiaca g. diagnostica su 14 mesi della variabilità della frequenza cardiaca e l'attività del paziente h. Gestione cattura automatica atriale e ventricolare con back up a 5V e 1 msec e uscita massima programmabile fino a 8V i. Compatibilità con MRI total body senza limitazione sui segmenti corporei e sul tempo di scansione l. elaborazione digitale dei segnali intracardiaci ad elevata frequenza di campionamento	PZ	9	
J0190010102	b	<b>Elettrocateri</b> permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	18	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>27.918</b>
J01010401	16	<b>Pace Maker</b> tricamerale per la stimolazione bi-ventricolare per elettrostimolazione nello <b>scompenso cardiaco</b> con: a. funzioni di base: dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard 100% non inferiore a 5 anni, <i>e preferibilmente con:</i> c. Ottimizzazione della terapia CRT mediante algoritmo in grado di modificare autonomamente ed in caso di necessità la modalità di stimolazione (biv o solo V sinistro) e la temporizzazione atrio ventricolare e/o interventricolare d. Possibilità di erogazione di terapie ATP automatiche su FA e. Possibilità di diverse configurazioni di stimolazione f. Algoritmo di autocattura sul catetere atriale, ventricolare destro e sinistro g. Algoritmo di monitoraggio dello stato di compenso del paziente mediante misura eseguita dal dispositivo dell'impedenza transtoracica senza l'ausilio di dispositivi esterni ad esso h. Programmabilità degli algoritmi e delle terapie antibradicardiche e per la resincronizzazione cardiaca	PZ	3	
J0190010102	b	<b>Elettrocateri</b> permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	PZ	6	
J0190010103	c	<b>Elettrocateri</b> per ventricolo sinistro con sistema di cannulamento del seno coronarico di diverse tipologie.	PZ	3	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>15.510</b>
J010199	17	<b>Stimolatore cardiaco</b> monocamerale a modulazione di frequenza (VVIR) con batteria incorporata senza la necessità di un elettrocateri da stimolazione o della per il generatore di impulsi, completo di kit d'introduzione, sterile a. ridotte dimensioni b. misurazioni automatiche periodiche delle onde R e dell'impedenza di stimolazione c. marker radiografico che consenta la visualizzazione del dispositivo durante l'impianto o il riposizionamento d. estesa longevità e. frequenza di isteresi automatica e funzione rate-responsive <i>e preferibilmente con:</i> e. Compatibilità con le indagini diagnostiche di risonanza magnetica a 1,5 tesla o a 3 tesla f. Sistema di recupero del dispositivo impiantato g. Gestione automatica della sensibilità con regolazione automatica del sensing h. Risposta in frequenza basata per consentire ottimizzazione del profilo di frequenza i. Elettrodo di stimolazione rivestito a rilascio di steroide l. Gestione cattura automatica in ventricolo m. Meccanismo di fissaggio	PZ	3	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>21.150</b>
<b>DISPOSITIVI IMPIANTABILI DIAGNOSTICI PER FUNZIONALITA' CARDIACA</b>					
J010299	18	<b>Dispositivo impiantabile</b> di monitoraggio cardiaco a lungo termine per la diagnosi delle <b>sincope inspiegate</b> e delle <b>aritmie compatibili con RMN</b> .	pz	2	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>3.384</b>
J010299	19	<b>Dispositivo impiantabile monitor cardiaco iniettabile per impianto sottocutaneo</b> b. Completo di software <i>preferibilmente con:</i> a. compatibilità in ambiente MRI fino a 3 Tesla b. kit completo di incisione, inseritore e stantuffo per posizionamento sottocutaneo incluso nella confezione sterile del dispositivo c. possibilità di interrogazione del dispositivo tramite telecomando in caso di sintomi d. possibilità di registrazione indipendente di eventi AT/AF, tachicardia ventricolare, bradicardia e asistolia e. memorizzazione di almeno 45 min di ECG	pz	50	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>126.900</b>
<b>STRUMENTAZIONE PER SISTEMI HOLTER PER PARAMETRI CARDIOLOGICI - COMPONENTI ACCESSORI HARDWARE</b>					

CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario
Z12050480	20	<b>Sistema di rilevazione</b> dati di attività elettrica cardiaca senza cavi con sistema adesivo per monitoraggio prolungato completo di ECG, tramite elettrodi incorporati nel dispositivo di registrazione, completo di software e hardware necessari per l'utilizzo	pz	200	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>28.200</b>
<b>DEFIBRILLATORI IMPIANTABILI</b>					
J0105101	21	<b>Defibrillatore</b> automatico <b>impiantabile monocamerale SSIR</b> di <b>fascia bassa</b> , COMPATIBILE CON LA RISONANZA MAGNETICA compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, <i>e preferibilmente con:</i> a. Compatibilità Total body con la risonanza magnetica senza alcuna limitazione delle aree di scansione in funzione della modalità di pacing programmata per la scansione. b. Possibilità di programmare il sensing tra bipolo puro e integrato via programmatore c. Sensing automatico con riconoscimento dell'onda T d. Algoritmo di autosoglia sul catetere ventricolare destro e. Possibilità di erogazione di terapie ATP prima e durante la carica del condensatore con autoriprogrammazione a prima della carica in caso di efficacia f. Algoritmi atti alla minimizzazione degli shock inappropriati g. Tempi di carica del condensatore costanti per tutta la durata della vita del dispositivo	pz	3	
J0190010201	b	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale, a fissaggio passivo/attivo, diverse misure, sterile.	pz	3	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>31.866</b>
J0105101	22	<b>Defibrillatore</b> automatico <b>impiantabile monocamerale</b> con sensore SSIR di <b>fascia media</b> , compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. sensore accelerometrico, <i>e preferibilmente con:</i> d. Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su fibrillazione ventricolare, tachicardia ventricolare e tachicardia ventricolare rapida e. Misura automatica dell'impedenza dell'elettrodo f. Energia immagazzinata pari ad almeno 42J g. Stimolazione post shock h. Test di continuità del circuito dello shock	pz	4	
J0190010201	b	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale, a fissaggio passivo/attivo, diverse misure, sterile.	pz	4	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>46.248</b>
J0105101	23	<b>Defibrillatore</b> automatico <b>impiantabile monocamerale SSIR</b> di <b>fascia alta</b> , compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. sensore accelerometrico, c. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, d. trend d'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, <i>e preferibilmente con:</i> a. Diagnostica atriale rilevata attraverso dipolo flottante atriale integrata nel catetere ventricolare destro di shock. b. Risonanza magnetica compatibile in specifiche condizioni c. specificità elevata nella discriminazione fra TV e TSV d. Possibilità di erogare 8 shock per zone VT e VF per ogni episodio e possibilità di alternare la polarità degli shock. e. multipli parametri di sensing programmabili f. Dotato di apparecchio ricevitore portatile alimentato a batteria, senza fili, in grado di inoltrare automaticamente i dati dell'ICD a centrale operativa, attraverso la rete telefonica cellulare, nell'ambito del monitoraggio remoto. g. Algoritmo per l'ottimizzazione dell'ATP h. stimolazione ventricolare ad alta frequenza	pz	3	
J0190010201	b	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale, a fissaggio passivo/attivo, diverse misure, sterile.	pz	3	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>36.096</b>
J0105101	24	<b>Defibrillatore</b> automatico impiantabile <b>monocamerale SSI-R</b> dedicata allo scompenso cardiaco, compatibile con RMN, con connessioni IS1-DF1 e IS1-DF4, garanzia e assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 36 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, e. trend d'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, f. allarme vibrazionale g. gestione automatica della soglia di cattura e regolazione dell'uscita di stimolazione della camera <i>e preferibilmente con:</i> h. criteri avanzati per il riconoscimento delle aritmie (analisi del QRS, stabilità del ciclo, ecc) i. compatibile con sistemi di RMN 1,5T l. Alta energia di shock m. Possibilità di erogazione di terapie ATP prima e durante la carica del condensatore con autoriprogrammazione a prima della carica in caso di efficacia n. Diagnostica dedicata al rilevamento dello stato di scompenso cardiaco o. Algoritmo per la commutazione automatica della configurazione di shock	pz	3	
J0190010201	b	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale, a fissaggio passivo/attivo, diverse misure, sterile.	pz	3	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>38.775</b>
		<b>DEFIBRILLATORE BICAMERALE CON AMPIA PROGRAMMABILITÀ DEI CRITERI DI DISCRIMINAZIONE ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI di fascia bassa</b>	pz	4	



CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario
J01050201	25	a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione ( almeno 35 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, <i>e preferibilmente con:</i> e. hardware di backup indipendente dal processore principale in grado di garantire la terapia di shock e di stimolazione in caso di malfunzionamenti del dispositivo f. modalità di sicurezza nel caso di uso elettrobisturi g. Almeno 8 terapie di shock programmabili in zona FV h. avanzati criteri di discriminazione aritmie sopraventricolari i. trend della frequenza respiratoria l. scelta fra almeno 3 vettori di shock da programmatore			
J0190010102		<b>b Elettrocateri</b> permanenti endocardici bipolari, atriale e ventricolare, a fissaggio passivo/attivo.	pz	4	
J0190010201		<b>c Elettrocateri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale, a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, diverse misure, sterile.	pz	4	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>45.308</b>
J01050201	26	<b>Defibrillatore</b> automatico impiantabile bicamerale con sensore SSI-R dedicata allo scompenso cardiaco, compatibile con RMN, con connessione IS1-DF1 e IS1-DF4., garanzia e assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione ( almeno 36 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, e. trend d'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, f. allarme vibrazionale g. gestione automatica della soglia di cattura e regolazione dell'uscita di stimolazione delle 2 camere <i>e preferibilmente con:</i> h. Compatibilità con sistemi di RMN 1,5T a tubo chiuso i. Criteri avanzati per il riconoscimento delle aritmie l. Algoritmo di monitoraggio dello stato di compenso del paziente mediante misura eseguita dal dispositivo dell'impedenza transtoracica m. Possibilità di erogazione di terapie ATP prima e durante la carica del condensatore con autoriprogrammazione a prima della carica in caso di efficacia n. Algoritmo di ottimizzazione automatica del ritardo AV o. Algoritmi atti alla minimizzazione degli shock inappropriati p. Algoritmi per la gestione e il trattamento delle aritmie atriali mediante erogazione di ATP e Shock senza l'ausilio di dispositivi esterni.	pz	6	
J0190010102		<b>b Elettrocateri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	6	
J0190010201		<b>c Elettrocateri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, diverse misure, sterili.	pz	6	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>80.370</b>
J01050201	27	<b>Defibrillatore</b> automatico impiantabile <u>bicamerale</u> con sensore DDR di fascia media, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione ( almeno 35 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, <i>e preferibilmente con:</i> e. Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su fibrillazione ventricolare, tachicardia ventricolare e tachicardia ventricolare rapida, f. Trend dell'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, g. Algoritmo di discriminazione delle TV dalle TPSV e dalla FA, h. Numero di shock in zona di VF non inferiore a 6, i. Registrazione non inferiore a 8 minuti, l. Alta energia di erogazione (almeno 35 joule) m. Modalità di minimizzare la stimolazione ventricolare medicante funzionamento in AAI e commutazione in DDD in caso di blocco AV	pz	6	
J0190010102		<b>b Elettrocateri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	6	
J0190010201		<b>c Elettrocateri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, diverse misure, sterili.	pz	6	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>79.101</b>
J01050201	28	<b>Defibrillatore</b> automatico impiantabile bicamerale con sensore <b>DDDR</b> di fascia alta, compresa la garanzia e l'assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 35 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, e. erogazione di ATP durante la carica dei condensatori in caso di successo con ATP durante carica; f. trend d'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, <i>e preferibilmente con:</i> h. monitoraggio automatico del tratto ST, i. n grado di riconoscere 3 zone aritmiche ed erogare shock bifasici a 35J e diversi tipi di ATP. l. Erogazione di ATP in finestra FV. m. Registrazione EGM di almeno 24 minuti di ECG intracavitario a canale n. Compatibilità con risonanza magnetica o. Stimolazione rate responsive basata sulla misurazione della contrattilità senza necessità di catetere dedicato p. Possibilità di erogare 8 shock per zone VT e Vf per ogni episodio e possibilità di alternare la polarità degli shock. Predisposizione per monitoraggio remoto attraverso apparecchio ricevitore a batteria	pz	5	
J0190010102		<b>B Elettrocateri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	5	

CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario
J0190010201	<b>c</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, diverse misure, sterile.	pz	5	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>68.385</b>
J01050301	<b>a</b>	<b>Defibrillatore</b> automatico impiantabile tricamerale con sensore con possibilità di stimolazione sinistra multisito da un solo elettrocatteteri, ad elevata energia con connessioni IS1-DF1 e IS1-DF4, garanzia e assistenza tecnica, con: a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 40 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, e. trend d'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, f. allarme vibrazionale g. gestione automatica della soglia di cattura e regolazione dell'uscita di stimolazione delle 3 camere <b>e preferibilmente</b> con: h. Energia effettivamente erogabile non inferiore a 40 Joule. i. Algoritmo per il mantenimento della stimolazione biventricolare basato su isteresi negativa dell'intervallo AV l. Gestione automatica della cattura atriale e ventricolare con adattamento dell'uscita di stimolazione m. Monitoraggio del tratto ST n. Monitoraggio dello stato dei liquidi nel paziente mediante misure di impedenza transtoracica con segnalazione acustica in caso di eccessivo accumulo di liquidi. o. Possibilità di erogare ATP in finestra FV prima e durante la carica del condensatore p. Possibilità di dotazione di apparecchio portatile in grado di inoltrare automaticamente i dati del dispositivo mediante linea telefonica	pz	11	
J0190010102	<b>b</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	11	
J0190010201	<b>c</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, diverse misure, sterili.	pz	11	
J0190010103	<b>d</b>	Elettrocatteteri quadripolare per ventricolo sinistro con sistema di cannulamento del seno coronarico	pz	11	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>178.365</b>
J01050301	<b>a</b>	<b>Defibrillatore</b> automatico impiantabile <b>tricamerale</b> per il trattamento dello scompenso cardiaco, <b>di fascia alta</b> a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 35 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, e. possibilità di erogazione di ATP in zona FV prima di erogare lo shock di defibrillazione nei canali RV, LV, BIV, f. trend d'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R, g. algoritmo per l'analisi dello scompenso cardiaco (eventuale accumulo di liquidi) <b>e preferibilmente</b> : h. Monitoraggio dello stato dei liquidi nel paziente mediante misure di impedenza transtoracica con segnalazione acustica in caso di eccessivo accumulo di liquidi, i. Possibilità di monitorare la situazione clinica del paziente tramite una diagnostica completa: (frequenza ventricolare giornaliera e notturna, variabilità della frequenza cardiaca, percentuale di stimolazione e attività del paziente, percentuale di tempo in AT/AF). l. Monitoraggio delle aritmie durante la carica dei condensatori con relativa interruzione in caso di spontanea remissione dell'episodio, m. Possibilità di dotazione di apparecchio portatile in grado di inoltrare automaticamente i dati del dispositivo al medico, mediante linea telefonica, n. Algoritmo per il controllo automatico della soglia di stimolazione sinistra con regolazione automatica dell'ampiezza dello stimolo di cattura sinistro. o. Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su fibrillazione ventricolare, tachicardia ventricolare e tachicardia ventricolare rapida p. Dotato di segnali di avviso sonoro opzionali per parametri di monitoraggio fuori range: impedenze, batteria, tempi di carica.	pz	10	
J0190010102	<b>b</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	10	
J0190010201	<b>c</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, diverse misure, sterili.	pz	10	
J0190010103	<b>d</b>	Elettrocatteteri per ventricolo sinistro con sistema di cannulamento del seno coronarico	pz	10	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>167.790</b>
J01050301	<b>a</b>	Defibrillatore per il trattamento dello scompenso cardiaco compatibili con connettori IS4 IS1 LV tricamerale bicamerale a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 35 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, <b>e preferibilmente</b> e. diagnostica di monitoraggio delle apnee notturne con visualizzazione del trend del numero di eventi f. Scelta tra almeno 3 vettori di shock tramite programmatore g. Disponibilità di doppio sensore (accelerometro + ventilazione minuto) con algoritmo di micrelazione automatica h. Disponibilità di almeno sei configurazioni di stimolazione in ventricolo sinistro i. Modalità di sicurezza durante l'uso dell'elettrobisturi.	pz pz	3 3	
J0190010102	<b>b</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	6	
J0190010201	<b>c</b>	<b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, Disponibilità di elettrocatteteri da defibrillazione con coil rivestito in ePTFE, diverse misure, sterili.	pz	6	
J0190010103	<b>d</b>	<b>Elettrocatteteri</b> per ventricolo sinistro con sistema di cannulamento del seno coronarico	pz	3	
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>86.010</b>



CND	RIF. VOCE	Descrizione	Unità di misura	Quantità anno	Valore unitario	
J01050301	32	<b>Defibrillatore tricamerale</b> con sensore per il trattamento dello scompenso cardiaco con criteri avanzati per il riconoscimento delle aritmie, con connessioni IS1-DF1 e IS1-DF4, a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 40 Joule), c. sensore accelerometrico, d. Dotato di segnali di avviso vibrazionale opzionali per parametri di monitoraggio fuori range: impedenze, batteria, tempi di carica. e. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, f. Criteri avanzati per il riconoscimento delle aritmie (morfologia del QRS, camera di insorgenza, discriminazione del rumore su elettrocatetere) <i>e preferibilmente</i> g. Diagnostica dello scompenso cardiaco h. Algoritmo per il mantenimento della stimolazione biventricolare e modalità di stimolazione DDT per il mantenimento della stimolazione anche in corso di FA h. algoritmo di ottimizzazione dell'intervallo AV e VV i. possibilità di erogare ATP anche in zona FV sia prima che durante la scarica dei condensatori l. onda di shock multiprogrammabile	pz	4		
J0190010102		<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	4		
J0190010201		<b>c</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, Disponibilità di elettrocatteteri da defibrillazione con coil rivestito in ePTFE, diverse misure, sterili.	pz	4		
J0190010103		<b>d</b> <b>Elettrocatteteri</b> per ventricolo sinistro con sistema di cannulamento del seno coronarico	pz	4		
			<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>57.340</b>
J01050301		33	<b>Defibrillatore tricamerale</b> con sensore per il trattamento dello scompenso cardiaco con commutazione automatica in DDD a. dimensioni, peso e volume contenuti, b. alta energia di erogazione (almeno 35 Joule), c. sensore accelerometrico, d. autonomia standard al 100% non inferiore a 5 anni, e commutazione automatica in DDD <i>e preferibilmente</i> f. Almeno 3 vettori per la stimolazione biventricolare. g. Sensore di accelerazione endocardica per ottimizzazione automatica dei ritardi AV e VV sia in fase di riposo che in fase di esercizio. h. 6 configurazioni di shock con esclusione del coil di vena cava e polarità di shock alternata per tutti gli shock alla massima energia. i. Terapia ATP in zona FV applicabile in base ai criteri di frequenza e stabilità dell'aritmia. l. Almeno 3 algoritmi di pacing per la prevenzione delle aritmie ventricolari e almeno 2 per la prevenzione delle aritmie atriali. m. Misura automatica e periodica dell'impedenza degli elettrocatteteri e delle continuità dei circuiti di shock.	pz	3	
J0190010102			<b>b</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente endocardico bipolare atriale a fissaggio passivo/attivo.	pz	3	
J0190010201			<b>c</b> <b>Elettrocatteteri</b> permanente per stimolazione e defibrillazione in ventricolo destro, a singola/doppia spirale a fissaggio <u>passivo</u> /attivo, Disponibilità di elettrocatteteri da defibrillazione con coil rivestito in ePTFE, diverse misure, sterili.	pz	3	
J0190010103			<b>d</b> <b>Elettrocatteteri</b> per ventricolo sinistro con sistema di cannulamento del seno coronarico	pz	3	
				<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>		
J010599	34		<b>Defibrillatore</b> da posizionare in sede sottocutanea, senza necessità di cateteri endocardici o epicardici con a. catetere da defibrillazione sottocutaneo, sterile b. tunnelizzatore, sterile <i>e preferibilmente con:</i> a. Memorizzazione degli episodi trattati e di quelli non trattati b. Due zone di classificazioni delle aritmie ventricolari con possibilità di riconoscimento basato sulla morfologia dell'ECG sottocutaneo c. Algoritmo di discriminazione delle TV dalle sopraventricolari d. energia fino a 80J	pz	4	
			<b>b</b> catetere da defibrillazione sottocutaneo, sterile	pz	4	
J01900180		<b>c</b> Tunnelizzatore sottocutaneo, sterile	pz	4		
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>65.800</b>	
J019099	35	Involucro antibatterico completamente riassorbibile contenente antibiotici da utilizzare per i pazienti a maggiore rischio di infezione negli impianti di pacemaker e defibrillatori a 6 x 7 cm ca.	PZ	40		
		b 7x 8 cm ca.	PZ	30		
		<b>VALORE ANNUO LOTTO A BASE D'ASTA</b>			<b>78.960</b>	
		<b>VALORE ANNUO TOTALE APPALTO NETTO IVA</b>	<b>VALORE TOTALE</b>		<b>1.844.327</b>	

# ALLEGATO "B"

SCHEDA - PRODOTTO N°1: "PACE MAKER MONO-CAMERALE SSI " - RIF. VOCE N° 1						
<small>(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)</small>						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente :						
Nome e codice prodotto:						
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici		RIFERIMENTO VOCE ( A )				
		RIFERIMENTO VOCE ( B )				
<i>e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:</i>						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		<i>Barrare</i>		<i>Note</i>		
		<i>SI</i>	<i>NO</i>			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Programmabilità delle funzioni antibradicardiche (gestione della caduta di frequenza)				29
		Dimensioni (mm)				16
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				10
		Durata garanzia				2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
<b>3</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Proposta di assistenza				1
		totale massimo 60 punti				60
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
DATA				FIRMA		

# ALLEGATO "B"

SCHEDA - PRODOTTO N°2: "PACE MAKER MONOCAMERALE SSI-R DI FASCIA BASSA " - RIF. VOCE N°2						
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti. E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente :						
Nome e codice prodotto:						
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici		RIFERIMENTO VOCE ( A )				
		RIFERIMENTO VOCE ( B )				
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza :						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		BARRARE		Note		
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Doppio sensore (accelerometrico e ventilazione minuto)	NO	SI		10
		Ottimizzazione automatica della risposta in frequenza	NO	SI		9
		Controllo automatico dell'integrità dell'elettrocattetero	NO	SI		8
		diagnostica delle aritmie con memoria EGM	NO	SI		8
		regolazione automatica dell'uscita in base alla rilevazione automatica della soglia di stimolazione	NO	SI		5
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				5
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>					5
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post - vendita</b>	Durata garanzia				2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
DATA				FIRMA		

40

60

# ALLEGATO "B"

SCHEMA - PRODOTTO N°3: "PACE MAKER MONO-CAMERALE SSI-R DI FASCIA MEDIA " - RIF. VOCE N° 3							
<small>(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera Invito)</small>							
N° di riferimento dell'Allegato n°1:							
Ditta offerente :							
Nome e codice prodotto:							
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici		RIFERIMENTO VOCE ( A )					
		RIFERIMENTO VOCE ( B )					
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:							
Ditta produttrice:							
Destinazione d'uso :							
Classe di appartenenza							
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:							
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:							
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto					Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Barrare		Note			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Compatibilità con MRI total body	NO	SI			15
		Riconoscimento automatico della polarità degli elettrocateri all'impianto e avvio automatico della diagnostica	NO	SI			10
		gestione automatica della cattura eseguita in ampiezza e durata e back up a 5V, 1 msec in caso di perdita di cattura	NO	SI			5
		Impulso programmabile in ampiezza fino a 7,5 V e in durata fino a 1,5 msec	NO	SI			5
		Algoritmo di regolarizzazione della frequenza ventricolare durante episodi di FA.	NO	SI			5
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)					
		Peso (g)					5
		Volume (ml)					
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)					5
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>						5
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia					2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto					2
		Proposta di assistenza					1
						totale massimo 60 punti	60
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.							
DATA				FIRMA			

## ALLEGATO "B"

<b>SCHEDA - PRODOTTO N°4: "PACE MAKER MONO-CAMERALE SSI-R DI FASCIA ALTA" - RIF. VOCE N° 4</b>						
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) [Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica] (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti. E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito))						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente :						
Nome e codice prodotto:						
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici			RIFERIMENTO VOCE ( A )			
			RIFERIMENTO VOCE ( B )			
<i>e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:</i>						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
			Barrare	Note		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Doppio sensore (accelerometrico e ventilazione minuto ad algoritmo di miscelazione spontanea)	NO	SI		7
		compatibilità MRI total body 3T e 1,5 T	NO	SI		6
		modalità elettrostimolatori(modalità di sicurezza)	NO	SI		6
		regolazione automatica dell'ampiezza dello stimolo ventricolare con verifica battito-battito	NO	SI		6
		disponibilità di un hardware indipendente con PM di backup per terapia di supporto in caso di malfunzionamenti specifici	NO	SI		5
		trend della frequenza respiratoria (fino ad un anno di dati)	NO	SI		4
		dureta massima dell'impulso 2.0 msec	NO	SI		4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				5
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo					5
4	Assistenza tecnica post-vendita	Dureta garanzia				4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
<b>DATA</b>			<b>FIRMA</b>			

38

10

1

7

60

# ALLEGATO "B"

SCHEMA - PRODOTTO N°5: "PACE MAKER BICAMERALE MONOCATETERE VDDR DI FASCIA BASSA " - RIF. VOCE N°5							
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)							
N° di riferimento dell'Allegato n°1:							
Ditta offerente :							
Nome e codice prodotto:							
Nei caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici		RIFERIMENTO VOCE ( A )					
		RIFERIMENTO VOCE ( B )					
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:							
Ditta produttrice:							
Destinazione d'uso :							
Classe di appartenenza							
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:							
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:							
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
		<b>Barrare</b>		<b>Note</b>			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Algoritmo di commutazione automatica della modalità di stimolazione		NO	SI		10
		Isteresi su AV con ricerca		NO	SI		10
		Sensore accelerometrico		NO	SI		8
		Algoritmo di switch automatico per il cambio della polarità del catetere		NO	SI		6
		Funzione sonno programmabile		NO	SI		6
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)					5
		Peso (g)					
		Volume (ml)					
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)					5
<b>3</b>	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo						5
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post -vendita</b>	durata garanzia					2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto					2
		Proposta di assistenza					1
					totale massimo 60 punti	60	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.							
<b>DATA</b>				<b>FIRMA</b>			

# ALLEGATO "B"

<b>SCHEDA - PRODOTTO N°6: "PACE MAKER BICAMERALE MONOCATETERE VDDR DI FASCIA MEDIA " - RIF. VOCE N°6</b>	
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E <u>SE NON DISPONIBILE</u> IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)	
N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTO VOCE ( B )	

e <u>se</u> non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:	
Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
	<b>Barrare</b>			
	<b>Note</b>			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Algoritmo di commutazione automatica della modalità di stimolazione	NO    SI	12
		Registrazione EGM non inferiore a 120 ms, almeno un algoritmo per la caduta di frequenza, visualizzazione del burden AT/AF.	NO    SI	10
		Promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca;	NO    SI	8
		Sensore accelerometrico e funzione sonno	NO    SI	5
		Isteresi	NO    SI	5
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)		5
		Peso (g)		
		Volume (ml)		
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)		5
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>		5	
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post -vendita</b>	durata garanzia		2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto		2
		Proposta di assistenza		1
			totale massimo 60 punti	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------

# ALLEGATO "B"

## SCHEDA - PRODOTTO N°7: "PACE MAKER BICAMERALE MONOCATETERE VDDR DI FASCIA ALTA " - RIF. VOCE N° 7

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall' Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

<b>N° di riferimento dell'Allegato</b>	
<b>Ditta offerente :</b>	
<b>Nome e codice prodotto:</b>	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTO VOCE ( B )	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile				
	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th style="width: 10%;">Barrare</th> <th style="width: 10%;">Note</th> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">NO</td> <td style="text-align: center;">SI</td> </tr> </table>	Barrare	Note	NO	SI		
Barrare	Note						
NO	SI						
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b> Algoritmo per la promozione della conduzione ventricolare con autorprogrammazione dell'AV battito-battito (AV max 600 msec) e disattivazione automatica in caso di blocco completo	NO	SI	12			
	gestione automatica dell'uscita ventricolare eseguita in ampiezza e durata con back up a 5V e 1 msec	NO	SI	8			
	Algoritmo per la regolarizzazione della frequenza ventricolare durante AT/AF	NO	si	8			
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b> Dimensioni (mm)			5			
	Peso (g)						
	Volume (ml)						
	Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)			5			
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>			5			
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post - vendita</b> Durata garanzia			14			
	Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto			2			
	Proposta di assistenza			1			
			totale massimo 60 punti				

28  
10  
5  
17

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------



# ALLEGATO "B"

SCHEDA - PRODOTTO N°8: "PACE MAKER BICAMERALE MONOCATETERE VDD "-RIF. VOCE N° 8						
[Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta] [Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica] (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti. E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto [vedi punto 4 lettera invito])						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente :						
Nome e codice prodotto:						
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici			RIFERIMENTO VOCE ( A )			
			RIFERIMENTO VOCE ( B )			
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
			<b>Barrare</b>		<b>Note</b>	
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Algoritmo di conferma elezione dopo pacing e dopo sensing ventricolare	NO	SI		11
		Sensore diagnostico emodinamico basato su TVI ( Impedenza Trans Valvolare)	NO	SI		10
		Monocaterere con dipolo atriale lungo ovvero di lunghezza >28 mm	NO	SI		10
		Diagnostica relativa ai dati di Impedenza Trans Valvolare e alla contrattilità cardiaca	NO	SI		9
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				5
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>					5
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post - vendita</b>	Durata garanzia				2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
<b>DATA</b>			<b>FIRMA</b>			

40

60

# ALLEGATO "B"

SCHEMA - PRODOTTO N° 9: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R DI FASCIA BASSA"- RIF. VOCE N° 9						
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) [Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica] [Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera Invito)]						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente :						
Nome e codice prodotto:						
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici		RIFERIMENTO VOCE ( A )				
		RIFERIMENTO VOCE ( B )				
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		<b>Barrare</b>		<b>Note</b>		
1	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Riprogrammazione automatica dei ritardi AV in base ai tempi di conduzione spontanea in modalità DDD	NO	SI		8
		Promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca	NO	SI		6
		Registrazione automatica di episodi di aritmia atriale e ventricolare per un tempo complessivo di 3,5 minuti su doppio canale	NO	SI		6
		Algoritmo per le brusche cadute della frequenza cardiaca	NO	SI		6
		Curva della frequenza cardiaca nelle 24 ore per 7 giorni per il monitoraggio della funzione circadiana del paziente	NO	SI		5
		Controllo automatico della cattura	NO	SI		5
		Sensore accelerometrico	NO	SI		4
2	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				5
3	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>				5	
4	<b>Assistenza tecnica post -vendita</b>	Durata garanzia				2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
<b>DATA</b>				<b>FIRMA</b>		

40

60

## SCHEDA - PRODOTTO N° 10: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R DI FASCIA MEDIA "-RIF. VOCE N° 10

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

RIFERIMENTO VOCE ( A )

RIFERIMENTO VOCE ( B )

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Barrare	Note	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Compatibilità con esami MRI total body (1,5 T e 3 T)	NO	SI		10
		Doppio sensore ( accelerometrico e ventilazione minuto ) con algoritmo di miscelazione automatica.	NO	SI		10
		Modalità di sicurezza durante l'uso dell'elettrobisturi	NO	SI		8
		Almeno un algoritmo per la prevenzione della FA e gestione delle aritmie atriali	NO	SI		6
		sensibilità ventricolare minima pari a 0,15 mV	NO	SI		6
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				5
<b>3</b>	Usabilità dello strumento per l'interrogazione dei dispositivo				5	
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia				2
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA

FIRMA

# ALLEGATO "B"

## SCHEMA - PRODOTTO N° 11: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R DI FASCIA ALTA " -RIF. VOCE N° 11

[Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta] (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:			
Ditta offerente :			
Nome e codice prodotto:			
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )		
	RIFERIMENTO VOCE ( B )		

*e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:*

Ditta produttrice:			
Destinazione d'uso :			
Classe di appartenenza			
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:			
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:			

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile			
	<b>S barrare</b>					
			<b>Note</b>			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Programmabilità MRI attraverso telecomando	NO	SI		<b>10</b>
		Algoritmo di commutazione automatica della modalità di stimolazione	NO	SI		<b>9</b>
		Algoritmo per la promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca	NO	SI		<b>9</b>
		Sensore accelerometrico	NO	SI		<b>6</b>
		Durata della Garanzia	NO	SI		<b>6</b>
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				<b>5</b>
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				<b>4</b>
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>					<b>4</b>
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post -vendita</b>	Durata garanzia				<b>4</b>
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				<b>2</b>
		Proposta di assistenza				<b>1</b>
<b>totale massimo 60 punti</b>						

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------

# ALLEGATO "B"

SCHEDA - PRODOTTO N°12: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R PER IL TRATTAMENTO DELLE SINCOPI" - RIF. VOCE N° 12						
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente :						
Nome e codice prodotto:						
Nei caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici			RIFERIMENTO VOCE ( A )			
			RIFERIMENTO VOCE ( B )			
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso :						
Classe di appartenenza.						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		<b>Barrare</b>	<b>Note</b>			
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Doppio sensore	NO	SI		10
		Modalità AAI (R) con possibilità di switch automatico in modo DDD (R) di back-up in caso di blocchi AV di I, II e III grado.	NO	SI		8
		curva della frequenza cardiaca nelle 24 ore per 7 giorni per il monitoraggio della funzione circadiana del paziente	NO	SI		6
		Registrazione automatica di episodi di aritmia atriale e ventricolare per un tempo complessivo di 5,5 minuti su doppio canale	NO	SI		6
		Algoritmo per le brusche cadute della frequenza cardiaca	NO	SI		6
		Controllo automatico della cattura	NO	SI		4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo					4
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
DATA			FIRMA			

40

60

## ALLEGATO "B"

**SCHEDA - PRODOTTO N° 13: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R PER IL TRATTAMENTO DELLA SINCOPE NEUROMEDIATA" - RIF. VOCE N° 13**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:

Ditta offerente :

Nome e codice prodotto:

RIFERIMENTO VOCE ( A )

RIFERIMENTO VOCE ( B )

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:

Destinazione d'uso :

Classe di appartenenza

Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:

Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:

Riferim. art.2 Cap.speciale		Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
		Barrare		Note			
1	Caratteristiche tecniche funzionali	adeguamento della frequenza cardiaca basato sull'analisi battito-battito senza sensori meccanici		NO	SI		9
		telemetria a lungo raggio		NO	SI		7
		Promozione e mantenimento della conduzione AV intrinseca		NO	SI		6
		possibilità di scelta fra diverse programmazioni in base al tipo di bradicardia		NO	SI		5
		controllo automatico dell'impedenza dei cateteri		NO	SI		4
		regolazione automatica del sensing		NO	SI		4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5	
		Peso (g)					
		Volume (ml)					
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				4	
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				4	9	
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				9	
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2	
		Proposta di assistenza				1	
					totale massimo 60 punti		

35

9

4

12

60

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA

FIRMA

## ALLEGATO "B"

SCHEMA - PRODOTTO N° 14: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R COMPATIBILE CON RMN " - RIF. VOCE N° 14							
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti. E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)							
N° di riferimento dell'Allegato n°1:							
Ditta offerente :							
Nome e codice prodotto:							
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici			RIFERIMENTO VOCE ( A )				
			RIFERIMENTO VOCE ( B )				
e se non disponibile il numero identificativo di Iscrizione nel Repertorio indicare:							
Ditta produttrice:							
Destinazione d'uso :							
Classe di appartenenza							
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:							
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:							
Riferim. art.3 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto					Punteggio assegnato	Punteggio massimo ottenibile
			Barrare		Note		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Algoritmo atto alla riduzione della stimolazione ventricolare destra non necessaria mediante cambio di modalità da DDD(R) a AA(R) e viceversa	NO	SI			10
		Compatibilità Total body con la risonanza magnetica senza alcuna limitazione sulle aree e i tempi di scansione	NO	SI			10
		elaborazione digitale dei segnali intracardiaci ad elevate frequenze di campionamento	NO	SI			9
		Riconoscimento automatico della polarità degli elettrocateteri all'impianto e avvio automatico della diagnostica	NO	SI			4
		Gestione cattura automatica atriale e ventricolare con back up a 5V e 1 msec e uscita massima programmabile	NO	SI			4
		algoritmi per la prevenzione dell'FA	NO	SI			3
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)					5
		Peso (g)					
		Volume (ml)					
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				4	
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo						4
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia					4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto					2
		Proposta di assistenza					1
						totale massimo 60 punti	
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.							
DATA			FIRMA				

## ALLEGATO "B"

SCHEDA - PRODOTTO N° 15: "PACE MAKER BICAMERALE DDD-R PER LA PREVENZIONE ED IL TRATTAMENTO DELLA FA " - RIF. VOCE N° 15								
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)								
N° di riferimento dell'Allegato n°1:								
Ditta offerente :								
Nome e codice prodotto:								
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici:				RIFERIMENTO VOCE ( A )				
				RIFERIMENTO VOCE ( B )				
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:								
Ditta produttrice:								
Destinazione d'uso :								
Classe di appartenenza								
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:								
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:								
Riform. art.2 Cap.speciale	<b>Descrizione sintetica del prodotto offerto</b>					Punteggi o assegnati	Punteggio massimo attribuibile	
			<b>Barrare</b>		<b>Note</b>			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Algoritmi di prevenzione e terapia per l'interruzione della fibrillazione atriale	NO	SI			<b>10</b>	
		Algoritmo atto alla riduzione della stimolazione ventricolare destra non necessaria mediante cambio di modalità da	NO	SI				<b>8</b>
		Algoritmi di risposta automatica alla caduta improvvisa della frequenza cardiaca	NO	SI				<b>8</b>
		diagnostica su 14 mesi della variabilità della frequenza cardiaca e l'attività del paziente	NO	SI				<b>4</b>
		Gestione cattura automatica atriale e ventricolare con back up a 5V e 1 msec e uscita massima programmabile fino a 8V	NO	SI				<b>4</b>
		Compatibilità con MRI total body senza limitazione sui segmenti corporei e sul tempo di scansione	NO	SI				<b>3</b>
		elaborazione digitale dei segnali intracardiaci ad elevata frequenza di campionamento	NO	SI				<b>3</b>
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)					<b>4</b>	
		Peso (g)						
		Volume (ml)						
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)						<b>4</b>
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>						<b>5</b>	
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia					<b>4</b>	
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto					<b>2</b>	
		Proposta di assistenza					<b>1</b>	
						totale massimo 60 punti		
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purché venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.								
<b>DATA</b>				<b>FIRMA</b>				

40

60



## ALLEGATO "B"

SCHEDA - PRODOTTO N° 16: "PACE MAKER TRICAMERALE PER IL TRATTAMENTO DELLO SCOMPENSO CARDIACO" - RIF. VOCE N° 16						
(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Completare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente la scheda tecnica aggiornata dei prodotti offerti, <u>SE NON DISPONIBILE</u> IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)						
N° di riferimento dell'Allegato n°1:						
Ditta offerente:						
Nome e codice prodotto:						
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici			RIFERIMENTO VOCE ( A )			
			RIFERIMENTI ALTRE VOCI			
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:						
Ditta produttrice:						
Destinazione d'uso:						
Classe di appartenenza:						
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:						
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:						
Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		<b>Barrare</b>	<b>Nota</b>			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Ottimizzazione della terapia CRT mediante algoritmo in grado di modificare autonomamente ed in caso di necessità la modalità di	NO	SI		<b>10</b>
		Possibilità di erogazione di terapie ATP automatiche su FA	NO	SI		<b>8</b>
		Possibilità di diverse configurazioni di stimolazione	NO	SI		<b>6</b>
		Algoritmo di autocattura sul catetere atriale, ventricolare destro e sinistro	NO	SI		<b>6</b>
		Algoritmo di monitoraggio dello stato di compenso del paziente mediante misura eseguita dal dispositivo dell'Impedenza	NO	SI		<b>6</b>
		Programmabilità degli algoritmi e delle terapie antibradicardiche e per la resincronizzazione cardiaca	NO	SI		<b>4</b>
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				<b>4</b>
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				<b>4</b>
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>					<b>5</b>
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzie				<b>4</b>
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				<b>2</b>
		Proposta di assistenza				<b>1</b>
					<b>60</b>	
totale massimo 60 punti						
Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.						
DATA			FIRMA			

**SCHEDA - PRODOTTO N° 17: "SISTEMA PER STIMOLAZIONE TRANSCATETERE MONOCAMERALE- RIF. VOCE N° 17**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
		<b>Barrare</b>	<b>Note</b>			
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Compatibilità con le indagini diagnostiche di risonanza magnetica a 1,5 Tesla o a 3 Tesla	NO	SI		8
		Sistema di recupero del dispositivo impiantato	NO	SI		8
		Gestione automatica della sensibilità con regolazione automatica del sensing	NO	SI		8
		Risposta in frequenza basata per consentire ottimizzazione del profilo di frequenza	NO	SI		6
		Elettrodo di stimolazione rivestito a rilascio di steroloide	NO	SI		4
		Gestione cattura automatica in ventricolo	NO	SI		4
		Meccanismo di fissaggio	NO	SI		2
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				4
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				4	
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
				totale massimo 60 punti		

40

60

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------

**SCHEDA - PRODOTTO N° 18: "DISPOSITIVO DIAGNOSTICO IMPIANTABILE PER IL MONITORAGGIO CARDIACO A LUNGO TERMINE PER LA DIAGNOSI DELLE SINCOPI INSPIEGATE E DELLA ARITMIE COMPATIBILE CON RMN - RIF. VOCE N°18**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:

Ditta offerente :

Nome e codice prodotto:

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:

Destinazione d'uso :

Classe di appartenenza

Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:

Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:

Riferim. art.2 Cap.speciale		Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Barrare		Note		
1	Caratteristiche tecniche funzionalità	Numero dei dettagli degli episodi				10
		Stampa riassuntiva			NO SI	7
		Lettura automatica e possibilità di attivazione manuale			NO SI	6
		Trasmissione telemetrica degli episodi			NO SI	5
		Capacità e durata della memorizzazione ECG				4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni e peso (g)				7
		Volume				
		Compatibilità con RMN				5
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo ed ergonomia				8	
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				5
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

**DATA**

**FIRMA**

**SCHEDA - PRODOTTO N° 19: "MONITOR CARDIACO INIETTABILE PER IMPIANTO SOTTOCUTANEO CON FUNZIONI DI DIAGNOSI AT/AF" - RIF. VOCE N° 19**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, **E SE NON DISPONIBILE** IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: I foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera Invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:

Ditta offerente:

Nome e codice prodotto:

Nei caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

RIFERIMENTO VOCE ( A )

RIFERIMENTI ALTRE VOCI

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:

Destinazione d'uso:

Classe di appartenenza:

Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:

Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:

Riferim. art.2 Cap.speciale

Descrizione sintetica del prodotto offerto

Punteggio assegnato

Punteggio massimo attribuibile

		Barrare		Note		
		compatibilità in ambiente MRI fino a 3 Tesla	NO	SI		10
		kit completo di incisione, inseritore e stantuffo per posizionamento sottocutaneo incluso nella confezione sterile del dispositivo	NO	SI		10
		possibilità di interrogazione del dispositivo tramite telecomando in caso di sintomi	NO	SI		5
		possibilità di registrazione indipendente di eventi AT/AF, tachicardia ventricolare, bradicardia e asistolia	NO	SI		3
		memorizzazione di almeno 45 min di ECG	NO	SI		2
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard (anni)				3
<b>3</b>		<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>				5
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post -vendita</b>	Durata garanzia				14
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	

30

8

5

17

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA

FIRMA

# ALLEGATO "B"

## SCHEDA - PRODOTTO N°20: "Sistema di rilevazione dati di attività elettrica senza cavi per il monitoraggio prolungato e completo di ECG" - RIF. VOCE N° 20

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
<b>Nome e codice prodotto:</b>	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici \_\_\_\_\_  
 e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare: \_\_\_\_\_

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo
	<i>Barrare</i> <i>Note</i>		
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>		
	ampia gamma di programmazione		20
	ampia gamma di funzioni diagnostiche		20
	possibilità di utilizzo ambulatoriale	NO      SI	12
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>		
	Dimensioni (mm)		5
	Peso (g)		
Volume (ml)			
<b>3</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>		
	Durata garanzia		2
	Proposta di assistenza		1
<b>totale massimo 60 punti</b>			<b>60</b>

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------

SCHEDA - PRODOTTO N° 21: "DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE COMPATIBILE CON LA RISONANZA MAGNETICA" - RIF. VOCE N° 21

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente:	
Nome e codice prodotto:	
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:	
Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso:	
Classe di appartenenza:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale		Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Barrare		Note		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Compatibilità Total body con la risonanza magnetica senza alcuna limitazione delle aree di scansione in funzione della modalità di pacing programmata per la scansione.	NO	SI		10
		Possibilità di programmare il sensing tra bipolo puro e integrato via programmatore	NO	SI		10
		Sensing automatico con riconoscimento dell'onda T	NO	SI		5
		Algoritmo di autosoglia sul catetere ventricolare destro	NO	SI		4
		Possibilità di erogazione di terapie ATP prima e durante la carica del condensatore con autorprogrammazione a prima della carica in caso di efficacia	NO	SI		5
		Algoritmi atti alla minimizzazione degli shock inappropriati	NO	SI		3
		Tempi di carica del condensatore costanti per tutta la durata della vita del dispositivo	NO	SI		3
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				3
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo					5
4	Assistenza tecnica post - vendita	Durata garanzia				4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA		FIRMA	

**SCHEDA - PRODOTTO N°22: "DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE SSIR DI FASCIA MEDIA" - RIF. VOCE N°22**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

<b>N° di riferimento dell'Allegato n°1:</b>	
<b>Ditta offerente :</b>	
<b>Nome e codice prodotto:</b>	

<b>Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici</b>	<b>RIFERIMENTO VOCE ( A )</b>	
	<b>RIFERIMENTI ALTRE VOCI</b>	

**e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:**

<b>Ditta produttrice:</b>	
<b>Destinazione d'uso :</b>	
<b>Classe di appartenenza</b>	
<b>Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:</b>	
<b>Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:</b>	

<b>Riferim. art.2 Cap.speciale</b>	<b>Descrizione sintetica del prodotto offerto</b>	<b>Punteggio assegnato</b>	<b>Punteggio massimo attribuibile</b>												
	<table border="1" style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width:10%;"></td> <td style="width:10%;"><b>Barrare</b></td> <td style="width:10%;"></td> <td style="width:10%;"><b>Note</b></td> <td style="width:10%;"></td> <td style="width:10%;"></td> </tr> <tr> <td></td> <td align="center">NO</td> <td align="center">SI</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		<b>Barrare</b>		<b>Note</b>				NO	SI					
	<b>Barrare</b>		<b>Note</b>												
	NO	SI													
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su fibrillazione ventricolare, tachicardia ventricolare e tachicardia ventricolare rapida	NO	SI		<b>10</b>									
		Misura automatica dell'impedenza dell'elettrodo	NO	SI		<b>9</b>									
		Energia immagazzinata pari ad almeno 42J	NO	SI		<b>8</b>									
		Stimolazione post shock	NO	SI		<b>7</b>									
		Test di continuità del circuito dello shock	NO	SI		<b>6</b>									
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				<b>5</b>									
		Peso (g)													
		Volume (ml)													
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				<b>3</b>									
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>					<b>5</b>									
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia				<b>4</b>									
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				<b>2</b>									
		Proposta di assistenza				<b>1</b>									
						<b>60</b>									
						<b>totale massimo 60 punti</b>									

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------

**SCHEDA - PRODOTTO N° 23: "DEFIBRILLATORE MONO-CAMERALE SSIR DI FASCIA ALTA" - RIF. VOCE N°23**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti. E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito))

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto		Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
	<b>Barrare</b>	<b>Note</b>			
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Diagnostica atriale rilevata attraverso dipolo flottante atriale integrata nel catetere ventricolare destro di shock.	NO	SI	7
		Risonanza magnetica compatibile in specifiche condizioni	NO	SI	6
		specificità elevata nella discriminazione fra TV e TSV	NO	SI	5
		Possibilità di erogare 8 shock per zone VT e VF per ogni episodio e possibilità di alternare la polarità degli shock.	NO	SI	5
		multipli parametri di sensing programmabili	NO	SI	5
		Dotato di apparecchio ricevitore portatile alimentato a batteria, senza fili, in grado di inoltrare automaticamente i dati dell'ICD a centrale operativa, attraverso la rete telefonica cellulare.	NO	SI	4
		Algoritmo per l'ottimizzazione dell'ATP	NO	SI	4
		stimolazione ventricolare ad alta frequenza	NO	SI	4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)			5
		Peso (g)			
		Volume (ml)			
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)			3
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				5
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia			4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto			2
		Proposta di assistenza			1
			<b>totale massimo 60 punti</b>		

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA	FIRMA
------	-------



**SCHEDA - PRODOTTO N° 24: "DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE CON FUNZIONI DEDICATE ALLO SCOMPENSO CARDIACO" - RIF. VOCE N° 24**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: I foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente:	
<b>Nome e codice prodotto:</b>	
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE (A) RIFERIMENTI ALTRE VOCI

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso:	
Classe di appartenenza:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
		Barrare		Note		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	criteri avanzati per il riconoscimento delle aritmie (analisi del QRS, stabilità del ciclo, ecc)	NO	SI		9
		compatibile con sistemi di RMN 1,5T	NO	SI		9
		Alta energia di shock	NO	SI		8
		Possibilità di erogazione di terapie ATP prima e durante la carica del condensatore con autoriprogrammazione a prima della carica in caso di efficacia	NO	SI		5
		Diagnostica dedicata al rilevamento dello stato di scompenso cardiaco	NO	SI		5
		Algoritmo per la commutazione automatica della configurazione di shock	NO	SI		4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)			5	
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)			3	
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				5	
4	Assistenza tecnica post -vendita	Durata garanzia			4	
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto			2	
		Proposta di assistenza			1	
				totale massimo 60 punti		

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato

**DATA**

**FIRMA**

**SCHEDA - PRODOTTO N° 25: "DEFIBRILLATORE BICAMERALE CON AMPIA PROGRAMMABILITA' DEI CRITERI DI DISCRIMINAZIONE ARITMIE SOPRAVENTRICOLARI " - RIF. VOCE N° 25**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:

Ditta offerente :

Nome e codice prodotto:

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

RIFERIMENTO VOCE ( A )

RIFERIMENTI ALTRE VOCI

e se non disponibile il numero identificativo di Iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:

Destinazione d'uso :

Classe di appartenenza:

Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:

Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
-----------------------------	--	---------------------	--------------------------------

	Barrare	Note		
--	---------	------	--	--

1	Caratteristiche tecniche funzionali	hardware di backup indipendente dal processore principale in grado di garantire la terapia di shock e di stimolazione in caso di	NO	SI		10
---	-------------------------------------	--	----	----	--	----

		modalità di sicurezza nel caso di uso elettrobisturi	NO	SI		7
--	--	--	----	----	--	---

		Almeno 8 terapie di shock programmabili in zona FV	NO	SI		7
--	--	--	----	----	--	---

		avanzati criteri di discriminazione aritmie sopraventricolari	NO	SI		6
--	--	---	----	----	--	---

		trend della frequenza respiratoria	NO	SI		5
--	--	------------------------------------	----	----	--	---

		sceita fra almeno 3 vettori di shock da programmatore	NO	SI		5
--	--	---	----	----	--	---

2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
---	-------------------------	-----------------	--	--	--	---

		Peso (g)			
--	--	----------	--	--	--

		Volume (ml)			
--	--	-------------	--	--	--

		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				3
--	--	---	--	--	--	---

3		Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				5
---	--	--	--	--	--	---

4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				4
---	---------------------------------	-----------------	--	--	--	---

		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
--	--	---	--	--	--	---

		Proposta di assistenza				1
--	--	------------------------	--	--	--	---

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--

totale massimo 60 punti

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato

DATA

FIRMA

40

60

**SCHEDA - PRODOTTO N° 26: "DEFIBRILLATORE BICAMERALE COMPATIBILE CON LA RISONANZA MAGNETICA " - RIF. VOCE N° 26**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	
Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	
RIFERIMENTO VOCE ( A )	
RIFERIMENTI ALTRE VOCI	
e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:	
Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza:	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Barrare		Note	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Compatibilità con sistemi di RMN 1,5T a tubo chiuso	NO	SI		10
		Criteri avanzati per il riconoscimento delle aritmie	NO	SI		10
		Algoritmo di monitoraggio dello stato di compenso del paziente mediante misura eseguita dal dispositivo dell'impedenza transtoracica	NO	SI		5
		Possibilità di erogazione di terapie ATP prima e durante la carica del condensatore con autoriprogrammazione a prima della carica in caso di efficacia	NO	SI		5
		Algoritmo di ottimizzazione automatica del ritardo AV	NO	SI		4
		Algoritmi atti alla minimizzazione degli shock inappropriati	NO	SI		3
		Algoritmi per la gestione e il trattamento delle aritmie atriali mediante erogazione di ATP e Shock senza l'ausilio di dispositivi esterni.	NO	SI		3
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				3
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo					5
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
						60
					totale massimo 60 punti	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato

DATA

FIRMA

**SCHEDA - PRODOTTO N° 27: "DEFIBRILLATORE BICAMERALE DDDR DI FASCIA MEDIA" - RIF. VOCE N° 27**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : i foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

RIFERIMENTO VOCE ( A )

RIFERIMENTI ALTRE VOCI

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto				Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		Barrare		Note		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su fibrillazione ventricolare, tachicardia ventricolare e tachicardia ventricolare rapida,	NO	SI		6
		Trend dell'impedenza del canale ventricolare e del sensing dell'onda R,	NO	SI		6
		Algoritmo di discriminazione delle TV dalle TPSV e dalla FA,	NO	SI		6
		Numero di shock in zona di VF non inferiore a 6,	NO	SI		5
		Registrazione non inferiore a 8 minuti,	NO	SI		5
		Alta energia di erogazione (almeno 35 joule)	NO	SI		4
		Modalità di minimizzare la stimolazione ventricolare mediante funzionamento in AAI e commutazione in DDD in caso di blocco AV	NO	SI		4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				3
3		Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				5
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia				8
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					totale massimo 60 punti	

36

8

5

11

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA

FIRMA

**SCHEDA - PRODOTTO N° 28: "DEFIBRILLATORE BICAMERALE DDDR DI FASCIA ALTA" - RIF. VOCE N° 28**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall' Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera Invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile			
	Barrare					
		Note				
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	monitoraggio automatico del tratto ST,	NO	SI		5
		In grado di riconoscere 3 zone aritmiche ed erogare shock bifasici a 35J e diversi tipi di ATP.	NO	SI		5
		Erogazione di ATP in finestra FV.	NO	SI		5
		Registrazione EGM di almeno 24 minuti di ECG intracavitario a canale	NO	SI		5
		Compatibilità con risonanza magnetica	NO	SI		5
		Stimolazione rate responsive basata sulla misurazione della contrattilità senza necessità di catetere dedicato	NO	SI		5
		Possibilità di erogare 8 shock per zone VT e VF per ogni episodio e possibilità di alternare la polarità degli shock.	NO	SI		5
		Predisposizione per monitoraggio remoto attraverso apparecchio ricevitore a batteria	NO	SI		5
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)				5
		Peso (g)				
		Volume (ml)				
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)				3
<b>3</b>	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo				5	
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia				4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto				2
		Proposta di assistenza				1
					<b>60</b>	
					totale massimo 60 punti	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA	FIRMA
------	-------

**SCHEDA - PRODOTTO N° 29: "DEFIBRILLATORE TRICAMERALE CON POSSIBILITA' DI STIMOLAZIONE SX MULTISITO DA UN SOLO ELETTROCATETERE" - RIF. VOCE N° 29**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile
		<b>Barrare</b>	<b>Note</b>		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Energia effettivamente erogabile non inferiore a 40 Joule.	NO SI		7
		Algoritmo per il mantenimento della stimolazione biventricolare basato su isteresi negativa dell'intervallo AV	NO SI		7
		Gestione automatica della cattura atriale e ventricolare con adattamento dell'uscita di stimolazione	NO SI		7
		Monitoraggio del tratto ST	NO SI		6
		Monitoraggio dello stato dei liquidi nel paziente mediante misure di impedenza transtoracica con segnalazione acustica in caso di eccessivo accumulo di liquidi.	NO SI		5
		Possibilità di erogare ATP in finestra FV prima e durante la carica del condensatore	NO SI		4
		Possibilità di dotazione di apparecchio portatile in grado di inoltrare automaticamente i dati del dispositivo mediante linea telefonica	NO SI		4
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)			5
		Peso (g)			
		Volume (ml)			
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)			3
3		Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo			5
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia			4
		Presenza di personale tecnico specializzato oltre il minimo richiesto			2
		Proposta di assistenza			1
				totale massimo 60 punti	

40

60

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------

**SCHEDA - PRODOTTO N° 30: "DEFIBRILLATORE TRICAMERALE PER IL TRATTAMENTO DELLO SCOMPENSO CARDIACO DI FASCIA ALTA" - RIF. VOCE N° 30**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti. E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito))

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

<small>Riferito art.3 Cap.speciale</small>	<small>Descrizione sintetica del prodotto offerto</small>	<small>Punteggio assegnato</small>	<small>Punteggio massimo attribuibile</small>	
	<small>Barrare</small>			
		<small>Nota</small>		
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Monitoraggio dello stato dei liquidi nel paziente mediante misure di impedenza transtoracica con segnalazione acustica in caso di eccessivo accumulo di liquidi,	NO    SI	9
		Possibilità di monitorare la situazione clinica del paziente tramite una diagnostica completa: (frequenza ventricolare giornaliera e notturna, variabilità della frequenza cardiaca, percentuale di stimolazione e attività del paziente percentuale di tempo in AT/AF)	NO    SI	6
		Monitoraggio delle aritmie durante la carica dei condensatori con relativa interruzione in caso di spontanea remissione dell'episodio,	NO    SI	5
		Possibilità di dotazione di apparecchio portatile in grado di inoltrare automaticamente i dati del dispositivo al medico, mediante linea telefonica,	NO    SI	5
		Algoritmo per il controllo automatico della soglia di stimolazione sinistra con regolazione automatica dell'ampiezza dello stimolo di cattura sinistro.	NO    SI	5
		Disponibilità di tre finestre di monitoraggio e/o intervento su fibrillazione ventricolare, tachicardia ventricolare e tachicardia ventricolare rapida	NO    SI	5
		Dotato di segnali di avviso sonoro opzionali per parametri di monitoraggio fuori range: impedenza, batteria, tempi di carica.	NO    SI	5
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)		5
		Peso (g)		
		Volume (ml)		
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)		3
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>		5	
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia		4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto		2
		Proposta di assistenza		1
			<b>totale massimo 60 punti</b>	

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purché venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

<b>DATA</b>	<b>FIRMA</b>
-------------	--------------





**SCHEDA - PRODOTTO N° 32: "DEFIBRILLATORE TRICAMERALE PER IL TRATTAMENTO DELLO SCOMPENSO CARDIACO CON CRITERI AVANZATI PER IL RICONOSCIMENTO DELLE ARITMIE" - RIF. VOCE N° 32**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall' Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:

Ditta offerente:

Nome e codice prodotto:

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici

RIFERIMENTO VOCE ( A )

RIFERIMENTI ALTRE VOCI

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:

Destinazione d'uso:

Classe di appartenenza

Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:

Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto			Punteggio assegnato
		Barrare		Note
Caratteristiche funzionali	Diagnostica dello scompenso cardiaco	NO	SI	10
	Algoritmo per il mantenimento della stimolazione biventricolare e modalità di stimolazione DDT per il mantenimento della stimolazione anche in corso di FA	NO	SI	10
	algoritmo di ottimizzazione dell'intervallo AV e VV	NO	SI	7
	possibilità di erogare ATP anche in zona FV sia prima che durante la scarica dei condensatori	NO	SI	7
	onda di shock multiprogrammabile	NO	SI	6
2 Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)			5
	Peso (g)			
	Volume (ml)			
	Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)			
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo			3
4 Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia			5
	Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto			4
	Proposta di assistenza			2
				1
				totale massimo

40

48

60

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA

FIRMA

**SCHEDA - PRODOTTO N° 33: "DEFIBRILLATORE BIVENTRICOLARE PER IL TRATTAMENTO DELLO SCOMPENSO CARDIACO CON COMMUTAZIONE AUTOMATICA IN DDD" - RIF. VOCE N° 33**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE: i foglietti illustrativi o loro copia, la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera invito)

N° di riferimento dell'Allegato n°1:	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Cap.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Barrare		Note	Punteggio assegnato
		NO	SI		
1	Caratteristiche tecniche funzionali	Almeno 3 vettori per la stimolazione biventricolare.			8
		Sensore di accelerazione endocardica per ottimizzazione automatica dei ritardi AV e VV sia in fase di riposo che in fase di esercizio.			7
		6 configurazioni di shock con esclusione dei colli di vena cava e polarità di shock alternata per tutti gli shock alla massima energia.			7
		Terapia ATP in zona FV applicabile in base ai criteri di frequenza e stabilità dell'aritmia.			7
		Almeno 3 algoritmi di pacing per la prevenzione delle aritmie ventricolari e almeno 2 per la prevenzione delle aritmie atriali.			6
		Misura automatica e periodica dell'impedenza degli elettrocateretri e delle continuità dei circuiti di shock.			5
2	Caratteristiche fisiche	Dimensioni (mm)			5
		Peso (g)			
		Volume (ml)			
		Autonomia standard in stimolazione al 100 % (anni)			
3	Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo			5	
4	Assistenza tecnica post-vendita	Durata garanzia			4
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto.			2
		Proposta di assistenza.			1
					totale massimo

48

60

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche, non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA	FIRMA
------	-------

**SCHEDA - PRODOTTO N° 34: "DEFIBRILLATORE SOTTOCUTANEO" - RIF. VOCE N°34**

(Duplicare la presente tabella e utilizzarla per ogni voce offerta) (Compilare obbligatoriamente con una descrizione sintetica) (Unire alla presente le schede tecniche aggiornate dei prodotti offerti, E SE NON DISPONIBILE IL NUMERO IDENTIFICATIVO DI ISCRIZIONE AL REPERTORIO UNIRE ANCHE : I foglietti illustrativi o loro copia , la Copia dell' Attestato di certificazione CE, emesso dall'Organismo designato, se previsto (vedi punto 4 lettera Invito)

N° di riferimento dell'Allegato "A"	
Ditta offerente :	
Nome e codice prodotto:	

Nel caso dei dispositivi medici (D.L. n°46 del 24/02/97): numero identificativo di iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici	RIFERIMENTO VOCE ( A )	
	RIFERIMENTI ALTRE VOCI	

e se non disponibile il numero identificativo di iscrizione nel Repertorio indicare:

Ditta produttrice:	
Destinazione d'uso :	
Classe di appartenenza	
Nome dell'Organismo designato per la certificazione CE:	
Classificazione secondo la Codifica Nazionale dei Dispositivi Medici:	

Riferim. art.2 Csp.speciale	Descrizione sintetica del prodotto offerto	Punteggio assegnato	Punteggio massimo attribuibile	
	Barrare			
<b>1</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	Memorizzazione degli episodi trattati e di quelli non trattati	NO SI	9
		Algoritmo di discriminazione delle TV dalle sopraventricolari	NO SI	9
		Due zone di classificazioni delle aritmie ventricolari con possibilità di riconoscimento basato sulla morfologia dell'ECG sottocutaneo	NO SI	8
		energia fino a 80J	NO SI	8
<b>2</b>	<b>Caratteristiche fisiche</b>	Dimensioni (mm)		5
		Peso (g)		
		Volume (ml)		
		Autonomia standard in stimolazione al 100% (anni)		3
<b>3</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazione del dispositivo</b>		5	
<b>4</b>	<b>Assistenza tecnica post-vendita</b>	Durata garanzia		10
		Presenza di personale tecnico specialistico oltre il minimo richiesto		2
		Proposta di assistenza		1
			<b>totale massimo 60 punti</b>	

34  
8  
5  
13  
60

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purchè venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto. Tutti i requisiti che formano o costituiscono titoli per l'attribuzione di un punteggio non sufficientemente individuati e non facilmente individuabili nelle allegate schede tecniche , non verranno presi in considerazione per l'attribuzione del relativo punteggio.

DATA	FIRMA
------	-------

**RIEPILOGO CRITERI DI VALUTAZIONE LOTTI 1 -34**

<b>RIFERIMENTO VOCE</b>	<b>Caratteristiche tecniche funzionali</b>	<b>Caratteri stiche fisiche</b>	<b>Usabilità dello strumento per l'interrogazio ne del dispositivo</b>	<b>Assiste nza tecnica post vendita</b>	<b>Punte ggio Totale</b>
PACEMAKER N°1	<b>29</b>	<b>26</b>	<b>-</b>	<b>5</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°2- 3-5-6-8-9-10	<b>40</b>	<b>10</b>	<b>5</b>	<b>5</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°7	<b>28</b>	<b>10</b>	<b>5</b>	<b>17</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°4	<b>38</b>	<b>10</b>	<b>5</b>	<b>5</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°11, 12, 14	<b>40</b>	<b>9</b>	<b>4</b>	<b>7</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°13	<b>35</b>	<b>9</b>	<b>4</b>	<b>12</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°15	<b>40</b>	<b>8</b>	<b>5</b>	<b>7</b>	<b>60</b>
PACEMAKER N°16	<b>40</b>	<b>8</b>	<b>5</b>	<b>7</b>	<b>60</b>
SISTEMA PER STIMOLAZIONE TRANSCATETERE N°17	<b>40</b>	<b>9</b>	<b>4</b>	<b>7</b>	<b>60</b>

DISPOSITIVI IMPIANTABILI DIAGNOSTICI PER FUNZIONALITA' CARDIACA: N°18	32	12	8	8	60
MONITOR CARDIACO INIETTABILE: N°19	30	8	5	17	60
SISTEMA DI RILEVAZIONE DATI ECG SENZA CAVI: N°20	52	5	-	3	60
DEFIBRILLATORI N°21, 22, 23, 24, 25, 26, 28, 29, 30, 31, 32, 33	40	8	5	7	60
DEFIBRILLATORI N°27	36	8	5	11	60
DEFIBRILLATORI N°34	34	8	5	13	60

I relativi sottocriteri sono ulteriormente dettagliati nelle relative **Schede prodotto** dell'Allegato "B" del Capitolato tecnico.

***N.B. Le voci che non raggiungeranno il punteggio minimo di 35/60 dopo la riparazione, non saranno ammesse alle successive fasi di gara.***

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1189030	DEFIBRILLATORE BICAMERALE C/SENS ILESTO 5 DR-T PROMRI DF4*390116*BIOTRONIK	N	2	13.500	27.000	28.080
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1175072	DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE IMPIANTABILE ILESTO 5 VR-T DX ProMRI COD. 390122	N	2	12.000	24.000	24.960
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1189045	ELETTROCAT. TRIPOL. RIL/STEROIDE SING. PROTEGO PROMRI S 65 *394099*	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1173710	ELETTROCATETERE LINOX SMART PRO MRI S 65 *377166*	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1137064	ELETTROCATETERE LINOX SMART T 65 COD. 369820	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1030422	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. "LINOX T" (BIOTRONIK)	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1129775	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. FISS A BARBE "LINOX SMART TD 65/16 359073"	N	0	790	0	0
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133922	ELETTROCATETERE PER PACE MAKER MONOCAT SOLOX SLX58/13 333900	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133927	ELETTROCATETERE PER PACE MAKER MONOCAT SOLOX SLX58/15 333902	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 13 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1132580	ELETTROCATETERE PRO MRI A BARBE 60CM *SOLIA T60 377181*	N	7	250	1.750	1.820
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1132581	ELETTROCATETERE PRO MRI A VITE 53CM SOLIA S 53 *377177*	N	9	250	2.250	2.340
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1052042	ELETTROCATETERE X PACE MAKER MONOCAT. *SOLOX 65/13-BP 124540*	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133951	ELETTROCATETERE X PACE MAKER MONOCAT. *SOLOX 65/14-BP 124541*	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133934	ELETTROCATETERE X PACE MAKER MONOCAT. *SOLOX 65/15-BP 124542*	N	0	295	0	0
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 13 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC		1220309	PACE MAKER BICAMERALE EPYRA 8 DR-T *394974*	N	7	3.450	24.150	25.116
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133926	PACE MAKER MONOCATETERE VDDR CON SENSORE PHILOS II SLR 341822	N		2.000	0	0
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	90655	PACEMAKER MONOCAMERALE PHILOS II SR 341824	N	4	2.000	8.000	8.320
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 13 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1072830	PACEMAKERS DDDR C/SENSORE EVIA DR-T MRI *BIOTRONIK 371996*	N		3.450	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC		1221256	AUTOGEN CRT-D ICD TRICAMERALE CON SENSORE *G172*	N	2	13.900	27.800	28.912
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC		1220695	AUTOGEN CRT-D ICD TRICAMERALE CON SENSORE *G173*	N	2	13.900	27.800	28.912
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	874367	CATETERE VENTRICOLARE IN SILICONE FLEXTEND 2 COD.4097	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197307	DEFIBRILLATORE BICAMERALE AUTOGEN EL ICD *D176*	N	1	9.975	9.975	10.374
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197053	DEFIBRILLATORE BICAMERALE AUTOGEN EL ICD *D177*	N	1	14.570	14.570	15.153
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197278	DEFIBRILLATORE BICAMERALE C/SENS AUTOGEN MINI ICD *D046*	N	1	9.975	9.975	10.374
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197279	DEFIBRILLATORE BICAMERALE C/SENS AUTOGEN MINI ICD *D047*	N		9.975	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190639	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL L *4677*	N		1.000	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190660	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL L *4678*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190643	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL S *4674*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190644	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL S *4675*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190637	ELETTROCATETERE ACUITY X4 STRAIGHT *4671*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190638	ELETTROCATETERE ACUITY X4 STRAIGHT *4672*	N		1.000	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	88813	ELETTROCATETERE ATRIALE 52 CM FINELINE II STEROX CD 4480 52 BOSTON	N	8	250	2.000	2.080
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1113782	ELETTROCATETERE BIPOL FISS. PASSIVO P.U. 58 CM *FINELINE II STEROX 4457 58*	N	4	250	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203390	ELETTROCATETERE DOPPIO COIL A VITE 59 CM RELIANCE 4 FRONT *0695 *	PZ	3	800	2.400	2.496
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203391	ELETTROCATETERE DOPPIO COIL A VITE 64 CM RELIANCE 4 FRONT *0696 *	PZ	2	800	1.600	1.664
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203389	ELETTROCATETERE DOPPIO COIL A VITE 70 CM RELIANCE 4 FRONT *0658 *	PZ	2	800	1.600	1.664

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203357	ELETTROCATETERE ENDOCARDICO A BARBE VENTR. 59CM INGEVITY MRI *7732*	N	10	250	2.500	2.600
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 10 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203393	ELETTROCATETERE ENDOCARDICO A BARBE VENTRICOLARE 52CM INGEVITY MRI*7731*	N	9	250	2.250	2.340
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1164093	ELETTROCATETERE RELIANCE 4 FRONT *0692*	PZ	1	800	800	832
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203356	ELETTROCATETERE SINGOLO COIL A VITE 64 CM RELIANCE 4 FRONT *0693 *	PZ	1	800	800	832
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1195500	ICD TRICAMERALE CON SENSORE AUTOGEN *G179*	PZ		13.900	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1201605	ICD TRICAMERALE CON SENSORE AUTOGEN CRT-D *G175*	PZ		13.900	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1200916	ICD TRICAMERALE CON SENSORE AUTOGEN X4 CRT-D *G177*	PZ		13.900	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1144523	INGENIO SR COD.J172	PZ		1.300	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1199660	INGEVITY MRI- ELETTROCAT A VITE DA PACING/SENSING ATRIALE E VENTR. DESTRO *7741*	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1196443	INGEVITY MRI- ELETTROCAT A VITE DA PACING/SENSING ATRIALE E VENTR. DESTRO *7742*	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1196462	INGEVITY MRI-ELETTROCAT A BARBE DA PACING/SENSING ATRIALE E VENTR. DESTRO *7736*	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1231214	PACE MAKER MONOCAMERALE ESSENTIO MRI SR *L110*	N	2	1.240	2.480	2.579
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 10 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1163961	PACE MAKER VITALIO MRI DR *J276*BOSTON SCIENTIFIC	N		3.000	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1163962	PACE MAKER VITALIO MRI SR *J275*BOSTON SCIENTIFIC	N		1.950	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 10 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1220311	PACEMAKER BICAMERALE ACCOLADE MRI DR *L311*	N	7	2.900	20.300	21.112
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1231238	PACEMAKER MONOCAMERALE ACCOLADE MRI SR *L310*	N	10	1.850	18.500	19.240
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 1 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	895843	ELETTROCATETERE ENDOCARDIACO X PACEMAKER MONOCAMERALE *HIGHLINE 4 CATH4*	N	4	258	1.032	1.073
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 8 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	1132898	ELETTROCATETERE ENDOCARDIACO BIPOLEARE PHYMOS 4 *CATPH4*	N	3	258	774	805
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 8 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	1177491	PACE MAKER BICAMERALI CON SENSORE DR *SOPHOS 351*	N	4	2.235	8.940	9.298
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 1 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	895830	PACEMAKERS SSI MONOCAMERALE *EASY PLUS S*	N	3	1.100	3.300	3.432
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195660	BEFLEX RF45D JR5CM	PZ	7	288	2.016	2.097
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195673	BEFLEX RF46D JR6CM	PZ	7	288	2.016	2.097
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195672	PACE MAKER KORA 100 DR TPM006C	PZ	4	3.408	13.632	14.177
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195659	PACE MAKER KORA 100 SR TPM007C	PZ	3	3.408	10.224	10.633
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 17 A-B FORN.DEFIBR.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1198108	DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE EVERA MRI S VR SURESCAN *DVMC3D4*	N	3	10.500	31.500	32.760
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1161287	DEFIBRILLATORE VIVA QUAD XT *DTBA2QQ*	PZ		17.000	0	0
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.25 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1161287	DEFIBRILLATORE VIVA QUAD XT *DTBA2QQ*	PZ		17.000	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 16 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI - MEDTRONIC	015J01	1124713	ELETTROCATETERE PER VENTRIC. SX *ATTAIN ABILITY MOD. 419688*	N	2	800	1.600	1.664
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 3 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1113764	ELETTROCATETERE ATRIALE BIPOL.53CM FISS. PASSIVO CAPSURE SENSE *457453*	N	2	240	480	499
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.3 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1113764	ELETTROCATETERE ATRIALE BIPOL.53CM FISS. PASSIVO CAPSURE SENSE *457453*	N	6	240	1.440	1.498
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 14 A-B-FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	983123	ELETTROCATETERE CAPSUREFIX MRI SURESCAN 5086 MRI 52 CM	N	7	240	1.680	1.747
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 3 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	983122	ELETTROCATETERE CAPSUREFIX MRI SURESCAN 5086 MRI 58 CM	N	13	240	3.120	3.245
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1156099	ELETTROCATETERE DOPPIA SPIRALE *SPRINT QUATTRO SECURE 6947M-62*	N		0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 16 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI - MEDTRONIC	015J01	1158547	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO CON STEROIDE ATTAIN PERFORMA *429888*	N	2	800	1.600	1.664
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 16 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI - MEDTRONIC	015J01	1158551	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO CON STEROIDE ATTAIN PERFORMA S*4598-88*	N	2	800	1.600	1.664
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1218849	ELETTROCATETERE QUADRIPO. DOPPIO COIL A BARBE62CM *SPRINT QUATTRO 6946M62*x*	N	1	0	0	0

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1133980	ELETTROCATETERE SPRINT QUATTRO 6944-65	N	1	0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1133937	ELETTROCATETERE SPRINT QUATTRO SECURE S 6935-65	N	1	0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1152722	ELETTROCATETERE SPRINT QUATTRO SECURE S DF-4 *6935M62*	N	1	0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 15 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1113766	ELETTROCATETERE VENTRIC BIPOL. DRITTO 58CM A BARBE CAPSURE SENSE*407458*	N	8	240	1.920	1.997
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1132681	ELETTROCATETERI VENTRICOLARE ATTAIN OTW BIPOLARE *4194 88*	N	1	800	800	832
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.25 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1132681	ELETTROCATETERI VENTRICOLARE ATTAIN OTW BIPOLARE *4194 88*	N	1	800	800	832
		MEDTRONIC ITALIA S.P.A.		lotto 16	015J03	1224209	PACE MAKER TRICAMERALE VIVA CRT-P		2	12.900	25.800	26.832
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 14 A-B-FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1052053	PACE MAKER BICAMERALE C/SENS. ADVISA DR MRI *A3DR01*	N	7	3.500	24.500	25.480
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 15 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1113451	PACE MAKER BICAMERALE CON SENS. DDDR *ENSURA DR MRI *	N	3	2.780	8.340	8.674
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.3 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1224177	PACE MAKER MONOCAMERALE ADVISA SR MRI SURESCAN*A3SR01*	N	10	1.750	17.500	18.200
		MEDTRONIC ITALIA S.P.A.		lotto 7	015J02	1052048	PACE MAKER MONOCATETERE VDD ADAPTA ADVDD01	PZ	4	2.250	9.000	9.360
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 36 FORN.PACE MAKER-MEDTRONIC	015K02	1119153	PEAK PLASMA BLADE 4.0 COD. PS200-040 (CONF. MINIMA VENDITA 4 PZ.)	N		499	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1155647	VIVA XT COD.DTBA2D1	PZ	2	17.000	34.000	35.360
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1155648	VIVA XT COD.DTBA2D4	PZ	2	17.000	34.000	35.360
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1201281	DEFIBRILLATORE TRICAM. C/SENS UNIFY ASSURA *CD3361-40C*	N	1	13.900	13.900	14.456
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1193829	DEFIBRILLATORE TRICAM. C/SENS UNIFY ASSURA *CD3361-40Q*	N		13.900	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1199682	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR *CD 2377-36C*	N		16.490	0	0
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.24 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1199682	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR *CD 2377-36C*	N	1	16.490	16.490	17.150
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1183122	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR CON ATTACCO SJ4 *CD 2377-36Q*	N	1	16.490	16.490	17.150
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1220681	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR CON ATTACCO SJ4 *CD 2377-36QC*	N	1	16.490	16.490	17.150
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1201280	DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE *ELLIPSE VR CD1377-36QC*	N	3	15.100	45.300	47.112
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1191295	DEFIBRILLATORE TRICAMERALE CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD3367-40Q*	N	1	13.900	13.900	14.456
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1217433	DEFIBRILLATORE TRICAMERALE CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD3367-40QC*	N	1	13.900	13.900	14.456
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1217761	DEFIBRILLATORI TRICAMERALI C/SENSORE QUADRA ASSURA MP *CD 3371-40QC*	PZ	1	13.900	13.900	14.456
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1199813	DEFIBRILLATORI TRICAMERALI CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD 3371-40Q*	PZ		13.900	0	0
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1199813	DEFIBRILLATORI TRICAMERALI CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD 3371-40Q*	PZ		13.900	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1205349	ELETTROCATETERE ATRIALE A VITE *TENDRIL STS 2088TC/52*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1205349	ELETTROCATETERE ATRIALE A VITE *TENDRIL STS 2088TC/52*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	874672	ELETTROCATETERE ATRIALE CM 52 *ISOFLEX OPTIM 1944*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	874672	ELETTROCATETERE ATRIALE CM 52 *ISOFLEX OPTIM 1944*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	931633	ELETTROCATETERE ATRIALE *TENDRIL ST 1888TC*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	931633	ELETTROCATETERE ATRIALE *TENDRIL ST 1888TC*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1013644	ELETTROCATETERE BIPOLARE A J ANCORAGGIO A VITE *TENDRIL ST 1882TC*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1013644	ELETTROCATETERE BIPOLARE A J ANCORAGGIO A VITE *TENDRIL ST 1882TC*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 6 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	88822	ELETTROCATETERE BIPOLARE MONOCATETERE AV PLUS DX 1368	N	4	400	1.600	1.664
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1204529	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON ATTACCO SJ4 *DURATA 7172Q/58*	N	3	1.500	4.500	4.680



Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.24 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1204529	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON ATTACCO SJ4 *DURATA 7172Q/58*	N	2	1.500	3.000	3.120
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1163317	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON DOPPIO COIL DF4 LLHH *DURATA 7170Q*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1163317	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON DOPPIO COIL DF4 LLHH *DURATA 7170Q*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1129893	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO *QUICKFLEX 1156T*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1013729	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO *QUICKFLEX MICRO 1258 T*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1013729	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO *QUICKFLEX MICRO 1258 T*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1201907	ELETTROCATETERE QUARTET MODELLO *1458Q-86*	PEZ	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1201907	ELETTROCATETERE QUARTET MODELLO *1458Q-86*	PEZ	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 11 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1139629	ELETTROCATETERE TENDRIL MRI MOD *LPA1200M/XX*	PZ	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 11 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1154294	ELETTROCATETERE VENTRIC.TENDRIL MRI MOD. *LPA1200M/58*	PZ	8	300	2.400	2.496
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1119134	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE VENTRIC. MOD. DURATA *7122Q*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1205331	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE VENTRIC. MOD. DURATA *7122Q/58*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1205331	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE VENTRIC. MOD. DURATA *7122Q/58*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1204233	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE MOD. DURATA *7122/58*	N		1.500	0	0
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1204233	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE MOD. DURATA *7122/58*	N		1.500	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 11 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1223527	PACE MAKER BICAMERALE CON SENSORE ASSURITY MRI DR *PM2272*	N	7	3.990	27.930	29.047
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 6 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1124333	PACEMAKER BICAMERALE VDR IDENTITY ADX 5480	N		2.165	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1162026	PACEMAKER BICAMERALE VERITY ADX XL VDR *5456*	N	4	2.165	8.660	9.006
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	931481	DEFIBRILLATORE BICAMERALE CON SENSORE *PARADYM DR 8550 -ICV1055*	N	1	13.150	13.150	13.676
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1197749	DEFIBRILLATORE BICAMERALE CON SENSORE PARADYM 2 *DR8552*	N	2	13.150	26.300	27.352
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	991031	DEFIBRILLATORE IMPIANTABILE MONOCAMERALE PARADYM VR-8250	PEZ	2	11.900	23.800	24.752
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1203396	DEFIBRILLATORE IMPIANTABILE MONOCAMERALE PARADYM VR-8252	PEZ	1	11.900	11.900	12.376
2.015	352	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.9 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-SURGICAL	015J01	1191025	ELETTROCATETERE ENDOCARDICO BIP. VENTR. A BARBE TILDA T60 *382877*	N	5	300	1.500	1.560
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1177762	ELETTROCATETERE VOLTA 1CR 65 *384074*	PZ	2	1.000	2.000	2.080
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1177763	ELETTROCATETERE VOLTA 1CT 65 *384084*	PZ	2	1.000	2.000	2.080
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1177720	ELETTROCATETERE VOLTA 2CT 65/18 *384094*	PZ	3	1.000	3.000	3.120
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 9 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1156758	ELETTROCATETERI BIPOLARE A BARBE TILDA JT 53 COD. 382865	PZ	4	300	1.200	1.248
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1181279	ELETTROCATETERI ENDOCARDICI BIPOLARE ATRIALE A VITE*TILDA R53 382888*	N	4	300	1.200	1.248
2.015	352	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.22 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-SURGICAL	015J01	1181279	ELETTROCATETERI ENDOCARDICI BIPOLARE ATRIALE A VITE*TILDA R53 382888*	N	3	300	900	936
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 9 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1113453	PACE MAKER BICAMER. DDR C/SENS. C/FUNZIONI BASE *ESPRIT DR*	N		3.200	0	0
2.015	352	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.9 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-SURGICAL	015J01	1113453	PACE MAKER BICAMER. DDR C/SENS. C/FUNZIONI BASE *ESPRIT DR*	N	7	3.200	22.400	23.296
											808.964	841.323

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1189030	DEFIBRILLATORE BICAMERALE C/SENS ILESTO 5 DR-T PROMRI DF4*390116*BIOTRONIK	N	2	13.500	27.000	28.080
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1175072	DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE IMPIANTABILE ILESTO 5 VR-T DX ProMRI COD. 390122	N	2	12.000	24.000	24.960
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1189045	ELETTROCAT. TRIPOL. RIL/STEROIDE SING. PROTEGO PROMRI S 65 *394099*	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1173710	ELETTROCATETERE LINOX SMART PRO MRI S 65 *377166*	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1137064	ELETTROCATETERE LINOX SMART T 65 COD. 369820	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 19 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1030422	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. "LINOX T" (BIOTRONIK)	N	1	790	790	822
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1129775	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. FISS A BARBE "LINOX SMART TD 65/16 359073"	N	0	790	0	0
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133922	ELETTROCATETERE PER PACE MAKER MONOCAT SOLOX SLX58/13 333900	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133927	ELETTROCATETERE PER PACE MAKER MONOCAT SOLOX SLX58/15 333902	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 13 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1132580	ELETTROCATETERE PRO MRI A BARBE 60CM *SOLIA T60 377181*	N	7	250	1.750	1.820
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 23 A-B DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1132581	ELETTROCATETERE PRO MRI A VITE 53CM SOLIA S 53 *377177*	N	9	250	2.250	2.340
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1052042	ELETTROCATETERE X PACE MAKER MONOCAT. *SOLOX 65/13-BP 124540*	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133951	ELETTROCATETERE X PACE MAKER MONOCAT. *SOLOX 65/14-BP 124541*	N	1	295	295	307
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133934	ELETTROCATETERE X PACE MAKER MONOCAT. *SOLOX 65/15-BP 124542*	N	0	295	0	0
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 13 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC		1220309	PACE MAKER BICAMERALE EPYRA 8 DR-T *394974*	N	7	3.450	24.150	25.116
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1133926	PACE MAKER MONOCATETERE VDDR CON SENSORE PHILOS II SLR 341822	N		2.000	0	0
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 5 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	90655	PACEMAKER MONOCAMERALE PHILOS II SR 341824	N	4	2.000	8.000	8.320
2.014	491	BIOTRONIK ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 13 A-B PACE MAKER /ELETTROCATETERI-BIOTRONIC	015J01	1072830	PACEMAKERS DDDR C/SENSORE EVIA DR-T MRI *BIOTRONIK 371996*	N		3.450	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC		1221256	AUTOGEN CRT-D ICD TRICAMERALE CON SENSORE *G172*	N	2	13.900	27.800	28.912
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC		1220695	AUTOGEN CRT-D ICD TRICAMERALE CON SENSORE *G173*	N	2	13.900	27.800	28.912
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	874367	CATETERE VENTRICOLARE IN SILICONE FLEXTEND 2 COD.4097	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197307	DEFIBRILLATORE BICAMERALE AUTOGEN EL ICD *D176*	N	1	9.975	9.975	10.374
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197053	DEFIBRILLATORE BICAMERALE AUTOGEN EL ICD *D177*	N	1	14.570	14.570	15.153
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197278	DEFIBRILLATORE BICAMERALE C/SENS AUTOGEN MINI ICD *D046*	N	1	9.975	9.975	10.374
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1197279	DEFIBRILLATORE BICAMERALE C/SENS AUTOGEN MINI ICD *D047*	N		9.975	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190639	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL L *4677*	N		1.000	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190660	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL L *4678*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190643	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL S *4674*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190644	ELETTROCATETERE ACUITY X4 SPIRAL S *4675*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190637	ELETTROCATETERE ACUITY X4 STRAIGHT *4671*	N	1	1.000	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1190638	ELETTROCATETERE ACUITY X4 STRAIGHT *4672*	N		1.000	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	88813	ELETTROCATETERE ATRIALE 52 CM FINELINE II STEROX CD 4480 52 BOSTON	N	8	250	2.000	2.080
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1113782	ELETTROCATETERE BIPOL FISS. PASSIVO P.U. 58 CM *FINELINE II STEROX 4457 58*	N	4	250	1.000	1.040
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203390	ELETTROCATETERE DOPPIO COIL A VITE 59 CM RELIANCE 4 FRONT *0695 *	PZ	3	800	2.400	2.496
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203391	ELETTROCATETERE DOPPIO COIL A VITE 64 CM RELIANCE 4 FRONT *0696 *	PZ	2	800	1.600	1.664
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATORE/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203389	ELETTROCATETERE DOPPIO COIL A VITE 70 CM RELIANCE 4 FRONT *0658 *	PZ	2	800	1.600	1.664

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203357	ELETTROCATETERE ENDOCARDICO A BARBE VENTR. 59CM INGEVITY MRI *7732*	N	10	250	2.500	2.600
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 10 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203393	ELETTROCATETERE ENDOCARDICO A BARBE VENTRICOLARE 52CM INGEVITY MRI*7731*	N	9	250	2.250	2.340
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1164093	ELETTROCATETERE RELIANCE 4 FRONT *0692*	PZ	1	800	800	832
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1203356	ELETTROCATETERE SINGOLO COIL A VITE 64 CM RELIANCE 4 FRONT *0693 *	PZ	1	800	800	832
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1195500	ICD TRICAMERALE CON SENSORE AUTOGEN *G179*	PZ		13.900	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1201605	ICD TRICAMERALE CON SENSORE AUTOGEN CRT-D *G175*	PZ		13.900	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1200916	ICD TRICAMERALE CON SENSORE AUTOGEN X4 CRT-D *G177*	PZ		13.900	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1144523	INGENIO SR COD.J172	PZ		1.300	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 26 A-B-C-D-E DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1199660	INGEVITY MRI- ELETTROCAT A VITE DA PACING/SENSING ATRIALE E VENTR. DESTRO *7741*	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1196443	INGEVITY MRI- ELETTROCAT A VITE DA PACING/SENSING ATRIALE E VENTR. DESTRO *7742*	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 21 A-B-C DEFIBRILLATOR/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1196462	INGEVITY MRI-ELETTROCAT A BARBE DA PACING/SENSING ATRIALE E VENTR. DESTRO *7736*	N		250	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 2 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1231214	PACE MAKER MONOCAMERALE ESSENTIO MRI SR *L110*	N	2	1.240	2.480	2.579
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 10 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1163961	PACE MAKER VITALIO MRI DR *J276*BOSTON SCIENTIFIC	N		3.000	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1163962	PACE MAKER VITALIO MRI SR *J275*BOSTON SCIENTIFIC	N		1.950	0	0
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 10 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1220311	PACEMAKER BICAMERALE ACCOLADE MRI DR *L311*	N	7	2.900	20.300	21.112
2.014	490	BOSTON SCIENTIFIC SPA	42.278	ASL2-LOTTO 4 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-BOSTON SCIENTIFIC	015J01	1231238	PACEMAKER MONOCAMERALE ACCOLADE MRI SR *L310*	N	10	1.850	18.500	19.240
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 1 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	895843	ELETTROCATETERE ENDOCARDIACO X PACEMAKER MONOCAMERALE *HIGHLINE 4 CATHL4*	N	4	258	1.032	1.073
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 8 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	1132898	ELETTROCATETERE ENDOCARDIACO BIPOLEARE PHYMOS 4 *CATPH4*	N	3	258	774	805
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 8 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	1177491	PACE MAKER BICAMERALI CON SENSORE DR *SOPHOS 351*	N	4	2.235	8.940	9.298
2.014	489	M.D.M. S.R.L.	42.278	ASL2-LOTTO 1 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MDM	015J01	895830	PACEMAKERS SSI MONOCAMERALE *EASY PLUS S*	N	3	1.100	3.300	3.432
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195660	BEFLEX RF45D JR5CM	PZ	7	288	2.016	2.097
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195673	BEFLEX RF46D JR6CM	PZ	7	288	2.016	2.097
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195672	PACE MAKER KORA 100 DR TPM006C	PZ	4	3.408	13.632	14.177
2.014	494	MEDICAL S.p.A.	42.278	ASL2-LOTTO 12 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-MEDICAL	015J01	1195659	PACE MAKER KORA 100 SR TPM007C	PZ	3	3.408	10.224	10.633
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 17 A-B FORN.DEFIBR.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1198108	DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE EVERA MRI S VR SURESCAN *DVMC3D4*	N	3	10.500	31.500	32.760
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1161287	DEFIBRILLATORE VIVA QUAD XT *DTBA2QQ*	PZ		17.000	0	0
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.25 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1161287	DEFIBRILLATORE VIVA QUAD XT *DTBA2QQ*	PZ		17.000	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 16 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1124713	ELETTROCATETERE PER VENTRIC. SX *ATTAIN ABILITY MOD. 419688*	N	2	800	1.600	1.664
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 3 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1113764	ELETTROCATETERE ATRIALE BIPOL.53CM FISS. PASSIVO CAPSURE SENSE *457453*	N	2	240	480	499
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.3 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1113764	ELETTROCATETERE ATRIALE BIPOL.53CM FISS. PASSIVO CAPSURE SENSE *457453*	N	6	240	1.440	1.498
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 14 A-B-FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	983123	ELETTROCATETERE CAPSUREFIX MRI SURESCAN 5086 MRI 52 CM	N	7	240	1.680	1.747
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 3 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	983122	ELETTROCATETERE CAPSUREFIX MRI SURESCAN 5086 MRI 58 CM	N	13	240	3.120	3.245
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1156099	ELETTROCATETERE DOPPIA SPIRALE *SPRINT QUATTRO SECURE 6947M-62*	N		0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 16 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1158547	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO CON STEROIDE ATTAIN PERFORMA *429888*	N	2	800	1.600	1.664
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 16 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1158551	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO CON STEROIDE ATTAIN PERFORMA S*4598-88*	N	2	800	1.600	1.664
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1218849	ELETTROCATETERE QUADRIPO. DOPPIO COIL A BARBE62CM *SPRINT QUATTRO 6946M62*x*	N	1	0	0	0

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1133980	ELETTROCATETERE SPRINT QUATTRO 6944-65	N	1	0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1133937	ELETTROCATETERE SPRINT QUATTRO SECURE S 6935-65	N	1	0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1152722	ELETTROCATETERE SPRINT QUATTRO SECURE S DF-4 *6935M62*	N	1	0	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 15 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1113766	ELETTROCATETERE VENTRIC BIPOL. DRITTO 58CM A BARBE CAPSURE SENSE*407458*	N	8	240	1.920	1.997
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1132681	ELETTROCATETERI VENTRICOLARE ATTAIN OTW BIPOLARE *4194 88*	N	1	800	800	832
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.25 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1132681	ELETTROCATETERI VENTRICOLARE ATTAIN OTW BIPOLARE *4194 88*	N	1	800	800	832
		MEDTRONIC ITALIA S.P.A.		lotto 16	015J03	1224209	PACE MAKER TRICAMERALE VIVA CRT-P		2	12.900	25.800	26.832
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 14 A-B-FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1052053	PACE MAKER BICAMERALE C/SENS. ADVISA DR MRI *A3DR01*	N	7	3.500	24.500	25.480
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 15 A-B FORN.PACE MAKER-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1113451	PACE MAKER BICAMERALE CON SENS. DDDR *ENSURA DR MRI *	N	3	2.780	8.340	8.674
2.015	351	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.3 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-MEDTRONIC ITALIA	015J01	1224177	PACE MAKER MONOCAMERALE ADVISA SR MRI SURESCAN*A3SR01*	N	10	1.750	17.500	18.200
		MEDTRONIC ITALIA S.P.A.		lotto 7	015J02	1052048	PACE MAKER MONOCATETERE VDD ADAPTA ADVDD01	PZ	4	2.250	9.000	9.360
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 36 FORN.PACE MAKER-MEDTRONIC	015K02	1119153	PEAK PLASMA BLADE 4.0 COD. PS200-040 (CONF. MINIMA VENDITA 4 PZ.)	N		499	0	0
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1155647	VIVA XT COD.DTBA2D1	PZ	2	17.000	34.000	35.360
2.014	488	MEDTRONIC ITALIA S.P.A.	42.278	ASL2-LOTTO 25 A-B-C-D FORN.DEFIBRIL.-ELETTROCATETERI-MEDTRONIC	015J01	1155648	VIVA XT COD.DTBA2D4	PZ	2	17.000	34.000	35.360
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1201281	DEFIBRILLATORE TRICAM. C/SENS UNIFY ASSURA *CD3361-40C*	N	1	13.900	13.900	14.456
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1193829	DEFIBRILLATORE TRICAM. C/SENS UNIFY ASSURA *CD3361-40Q*	N		13.900	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1199682	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR *CD 2377-36C*	N		16.490	0	0
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.24 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1199682	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR *CD 2377-36C*	N	1	16.490	16.490	17.150
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1183122	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR CON ATTACCO SJ4 *CD 2377-36Q*	N	1	16.490	16.490	17.150
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1220681	DEFIBRILLATORE BICAMERALE MOD. ELLIPSE DR CON ATTACCO SJ4 *CD 2377-36QC*	N	1	16.490	16.490	17.150
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1201280	DEFIBRILLATORE MONOCAMERALE *ELLIPSE VR CD1377-36QC*	N	3	15.100	45.300	47.112
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1191295	DEFIBRILLATORE TRICAMERALE CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD3367-40Q*	N	1	13.900	13.900	14.456
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1217433	DEFIBRILLATORE TRICAMERALE CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD3367-40QC*	N	1	13.900	13.900	14.456
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1217761	DEFIBRILLATORI TRICAMERALI C/SENSORE QUADRA ASSURA MP *CD 3371-40QC*	PZ	1	13.900	13.900	14.456
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1199813	DEFIBRILLATORI TRICAMERALI CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD 3371-40Q*	PZ		13.900	0	0
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1199813	DEFIBRILLATORI TRICAMERALI CON SENSORE QUADRA ASSURA *CD 3371-40Q*	PZ		13.900	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1205349	ELETTROCATETERE ATRIALE A VITE *TENDRIL STS 2088TC/52*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1205349	ELETTROCATETERE ATRIALE A VITE *TENDRIL STS 2088TC/52*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	874672	ELETTROCATETERE ATRIALE CM 52 *ISOFLEX OPTIM 1944*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	874672	ELETTROCATETERE ATRIALE CM 52 *ISOFLEX OPTIM 1944*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	931633	ELETTROCATETERE ATRIALE *TENDRIL ST 1888TC*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	931633	ELETTROCATETERE ATRIALE *TENDRIL ST 1888TC*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1013644	ELETTROCATETERE BIPOLARE A J ANCORAGGIO A VITE *TENDRIL ST 1882TC*	N	1	300	300	312
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1013644	ELETTROCATETERE BIPOLARE A J ANCORAGGIO A VITE *TENDRIL ST 1882TC*	N	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 6 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	88822	ELETTROCATETERE BIPOLARE MONOCATETERE AV PLUS DX 1368	N	4	400	1.600	1.664
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.P.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 24 A-B-C-D DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1204529	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON ATTACCO SJ4 *DURATA 7172Q/58*	N	3	1.500	4.500	4.680

Anno	Numero	Fornitore	Validità al	Descrizione CIG	CLM	Prodotto	Descr.	UM	Q.TA' 6/12	Prezzo	VALORE	VALORE IVA
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.24 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1204529	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON ATTACCO SJ4 *DURATA 7172Q/58*	N	2	1.500	3.000	3.120
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1163317	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON DOPPIO COIL DF4 LLHH *DURATA 7170Q*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1163317	ELETTROCATETERE PER DEFIBR. A BARBE CON DOPPIO COIL DF4 LLHH *DURATA 7170Q*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1129893	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO *QUICKFLEX 1156T*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1013729	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO *QUICKFLEX MICRO 1258 T*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1013729	ELETTROCATETERE PER VENTRICOLO SINISTRO *QUICKFLEX MICRO 1258 T*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1201907	ELETTROCATETERE QUARTET MODELLO *1458Q-86*	PEZ	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1201907	ELETTROCATETERE QUARTET MODELLO *1458Q-86*	PEZ	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 11 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1139629	ELETTROCATETERE TENDRIL MRI MOD *LPA1200M/XX*	PZ	1	300	300	312
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 11 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1154294	ELETTROCATETERE VENTRIC.TENDRIL MRI MOD. *LPA1200M/58*	PZ	8	300	2.400	2.496
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1119134	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE VENTRIC. MOD. DURATA *7122Q*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1205331	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE VENTRIC. MOD. DURATA *7122Q/58*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1205331	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE VENTRIC. MOD. DURATA *7122Q/58*	N	1	1.500	1.500	1.560
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1204233	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE MOD. DURATA *7122/58*	N		1.500	0	0
2.015	349	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.20 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-PRODIFARM	015J01	1204233	ELETTROCATETERE X DEFIBRILLATORE MOD. DURATA *7122/58*	N		1.500	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 11 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1223527	PACE MAKER BICAMERALE CON SENSORE ASSURITY MRI DR *PM2272*	N	7	3.990	27.930	29.047
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 6 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1124333	PACEMAKER BICAMERALE VDR IDENTITY ADX 5480	N		2.165	0	0
2.014	492	PRODIFARM SPA (EX PRODIFARM S.p.A.)	42.278	ASL2-LOTTO 20 A-B-C-D-E-F DEFIBR./ELETTROCATETERI-PRODIFARM	015J01	1162026	PACEMAKER BICAMERALE VERITY ADX XL VDR *5456*	N	4	2.165	8.660	9.006
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	931481	DEFIBRILLATORE BICAMERALE CON SENSORE *PARADYM DR 8550 -ICV1055*	N	1	13.150	13.150	13.676
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1197749	DEFIBRILLATORE BICAMERALE CON SENSORE PARADYM 2 *DR8552*	N	2	13.150	26.300	27.352
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	991031	DEFIBRILLATORE IMPIANTABILE MONOCAMERALE PARADYM VR-8250	PEZ	2	11.900	23.800	24.752
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1203396	DEFIBRILLATORE IMPIANTABILE MONOCAMERALE PARADYM VR-8252	PEZ	1	11.900	11.900	12.376
2.015	352	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.9 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-SURGICAL	015J01	1191025	ELETTROCATETERE ENDOCARDICO BIP. VENTR. A BARBE TILDA T60 *382877*	N	5	300	1.500	1.560
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1177762	ELETTROCATETERE VOLTA 1CR 65 *384074*	PZ	2	1.000	2.000	2.080
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1177763	ELETTROCATETERE VOLTA 1CT 65 *384084*	PZ	2	1.000	2.000	2.080
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 18 A-B DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1177720	ELETTROCATETERE VOLTA 2CT 65/18 *384094*	PZ	3	1.000	3.000	3.120
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 9 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1156758	ELETTROCATETERI BIPOLARE A BARBE TILDA JT 53 COD. 382865	PZ	4	300	1.200	1.248
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 22 A-B-C DEFIBR./ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1181279	ELETTROCATETERI ENDOCARDICI BIPOLARE ATRIALE A VITE*TILDA R53 382888*	N	4	300	1.200	1.248
2.015	352	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.22 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-SURGICAL	015J01	1181279	ELETTROCATETERI ENDOCARDICI BIPOLARE ATRIALE A VITE*TILDA R53 382888*	N	3	300	900	936
2.014	493	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-LOTTO 9 A-B PACE MAKER/ELETTROCATETERI-SURGICAL	015J01	1113453	PACE MAKER BICAMER. DDR C/SENS. C/FUNZIONI BASE *ESPRIT DR*	N		3.200	0	0
2.015	352	SURGICAL SRL	42.278	ASL2-VAR.AUM.LOT.9 DEL.974/14 FORN.DISP.FUNZ.CARDIACA-SURGICAL	015J01	1113453	PACE MAKER BICAMER. DDR C/SENS. C/FUNZIONI BASE *ESPRIT DR*	N	7	3.200	22.400	23.296
											808.964	841.323

**Protocollo n. NP/2015/7332 del 28/10/2015**

**Con la presente si sollecita e si chiedono informazioni sullo stato della pratica indicata di seguito:**

**Da:** Caterina Bucciero [mailto:cbucciero@aslolbia.it]

**Inviato:** lunedì 21 settembre 2015 17.20

**A:** 'acquisti-gare Asl 2 Olbia'

**Cc:** 'rpes@aslolbia.it'; 'isimongini@aslolbia.it'; 'ospedale-olbia@aslolbia.it'

**Oggetto:** PROROGA TECNICA PACE -MAKER E DEFIBRILLATORI

Spett.le servizio Provveditorato,

si chiede la proroga tecnica per un periodo stimato di sei mesi, presumibilmente occorrente per l'espletamento della nuova gara di appalto per la fornitura di "pacemaker e defibrillatori impiantabili", come da prospetto allegato.

Si precisa che i codici dei prodotti indicati sono da riferire alla *famiglia* e sono indicati a titolo orientativo per una stima del valore complessivo.

Distinti saluti

Caterina Bucciero

D.ssa Caterina Bucciero  
Resp. Az. Farmacia Ospedaliera  
Via Bazzoni-Sircana, Olbia  
Tel 0789-552506  
Mob. 331-6489739

 [RINNOVO PACEMAKER20152016.xls](#) 140.5 kb