

Settore Provveditorato

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE

Oggetto : Avviso di Indagine di mercato: Acquisto di farmaci chemioterapici antiblastici in sacche multi dose pluriprelievo

Dovendo acquisire quanto in oggetto, con caratteristiche delle sacche che si allegano in copia, per il quale sembrerebbe sussistere specificità, si procede alla presente indagine di mercato onde avere eventuale conferma della stessa e/o l'esistenza sul mercato di prodotti equivalenti ex art. 68 D.lg.50/2017 s.m.i. (Codice Appalti). Qualora si rilevi che trattasi di prodotto esclusivo, la presente è volta anche a verificare l'eventualità che più ditte commercializzano lo stesso.

Si attenzi che l'indagine di mercato in parola non costituisce invito a presentare offerta né a produrre alcuna documentazione. Pertanto, avendo esclusivamente fini esplorativi, non impegna in alcun modo questa Amministrazione che potrà non dar seguito ad alcuna procedura di gara né ad affidamento.

Il riscontro dovrà pervenire entro e non oltre 7 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, esclusivamente all'indirizzo Pec: e.riggi@pec.ao-garibaldi.ct.it

Il presente avviso viene pubblicato sul sito internet aziendale per consentire a tutte le Ditte interessate di potere esternare relativamente ai precitati profili.

Il Responsabile del procedimento è la Dott.ssa Ersilia Riggi

Per eventuali chiarimenti contattare il Settore Provveditorato, Dr. Ottaviano Calaciura, tel. 095/7592128 – fax 095/7594908

**Il Responsabile F.F. del Settore Provveditorato
F.to Dott.ssa Ersilia Riggi**



Le caratteristiche che devono avere tali sacche sono le seguenti:

- essere ricostituiti in sacca multi dose multi prelievo;
- essere tali da non dover prevedere alcun tipo di operazioni aggiuntive quali quelle di ricostituzione del farmaco o filtrazione della soluzione;
- il periodo di stabilità e, quindi, di utilizzo continuativo, deve essere di almeno 21 gg dalla data di consegna e fino a 60 gg a seconda della molecola;
- deve essere specificata la stabilità di eventuali residui per usi successivi alla prima apertura;
- devono riportare le relative modalità di conservazione ed essere in grado di indicare i dati di stabilità del prodotto finale, cioè del farmaco galenico ulteriormente diluito in NaCl 0.9% , Glucosio 5% ed altri diluenti;
- autorizzazione alla Produzione di preparazioni citotossiche rilasciata dal Ministero della Salute Italiano allo stabilimento di produzione;
- documentazione certificante il rilascio del prodotto finito sulla base dei test previsti dalla Farmacopea Ufficiale (edizione corrente): test di sterilità della durata di 14gg, test del contenuto di endotossine batteriche e test della conta particellare;
- Nominativo dell'Officina Farmaceutica o del Laboratorio di analisi responsabile dello svolgimento dei test di sterilità, endotossine batteriche e conta, particellare e relativa Autorizzazione alla loro esecuzione rilasciata da Organismo competente.

Le sacche devono essere provviste di etichetta completa delle seguenti informazioni:

- nome del destinatario del prodotto,
- denominazione e codice prodotto;
- composizione quali-quantitativa del contenuto;
- n° lotto di produzione;
- data di scadenza;
- indicazione sulle condizioni di conservazione e tutte le avvertenze sul corretto uso e sulle precauzioni da attuare per la buona conservazione del prodotto.