



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA INTEGRATA
VERONA



(D.Lgs. n. 517/1999 - Art. 3 L.R. Veneto n. 18/2009)

DIPARTIMENTO RISORSE ECONOMICHE E STRUMENTALI

UNITA' OPERATIVA COMPLESSA PROVVEDITORATO, ECONOMATO E GESTIONE DELLA LOGISTICA

Direttore: Dott.ssa Giuseppina Montolli

Dirigente Vicario: Dott. Roberto Strazieri

P.le Stefani, 1 (Padiglione 26) - 37126 Verona - Tel. 045 812 1712 - Fax 045 812 1736

e-mail: servizio.acquisti@aovr.veneto.it

Prot. n. 69680 NV/nv

Verona, 26.10.2018

OGGETTO: Consultazione del mercato per la successiva stesura di un capitolato tecnico per un sistema per l'allestimento degli antiblastici.

PUBBLICATA SUL SITO AZIENDALE

Con il presente avviso questa Amministrazione intende effettuare una consultazione del mercato finalizzata a conoscere la presenza di operatori economici in grado di fornire sistemi per l'allestimento degli antiblastici e/o disponibili a dare le informazioni e/o i chiarimenti e/o le integrazioni in ordine al contenuto descrittivo allegato al presente avviso delle apparecchiature ivi descritte.

Le risposte alla consultazione dovranno essere inoltrate all'U.O.C. Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica tramite e-mail, agli indirizzi: simonetta.guglielmoni@aovr.veneto.it, nadia.vincenzi@aovr.veneto.it, **entro 10 giorni lavorativi dalla pubblicazione della presente.**

Ai sensi del **Regolamento UE 2016/679 (GDPR)**, si informa che il trattamento dei dati personali conferiti nell'ambito della presente procedura di consultazione o comunque raccolti dall'A.O.U.I. a tale scopo, è finalizzato unicamente all'espletamento della predetta procedura nonché alle attività ad essa correlate e conseguenti.

Distinti saluti

Il Direttore
U.O.C. Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica
Dott. Giuseppina Montolli



UNITÀ OPERATIVA CON SISTEMA QUALITÀ UNI EN ISO 9001:2008 - Certificato n. 194114

1) SISTEMA DI ALLESTIMENTO DEI FARMACI ANTIBLASTICI SOMMINISTRATI PER VIA INIETTIVA TOTALMENTE AUTOMATICO

Sistema di allestimento dei farmaci antiblastici somministrati per via iniettiva totalmente automatico che, ricevuta l'informazione relativa alla composizione quali-quantitativa di un preparato richiesto, procede autonomamente alla preparazione, richiedendo il carico dei materiali necessari in fase di ingresso e rilasciando, in fase di uscita, il preparato etichettato e pronto per il confezionamento e la consegna, senza richiedere l'intervento umano in una qualsiasi fase del processo produttivo.

Caratteristiche del sistema:

- soddisfare tutti i requisiti previsti per l'utilizzo all'interno di locali classificati;
- possedere un protocollo di convalida, certificazioni di qualità e sicurezza e certificazione dell'installazione;
- in caso il sistema contenga bilance o altri strumenti di misura, questi devono essere sottoposti a programmi periodici di taratura e calibrazione.

2) SISTEMA DI ALLESTIMENTO DEI FARMACI ANTIBLASTICI SOMMINISTRATI PER VIA INIETTIVA SEMI AUTOMATICO

Sistema di allestimento dei farmaci antiblastici somministrati per via iniettiva semi automatico che, una volta ricevuta l'informazione sulla composizione quali quantitativa di un preparato richiesto, richiede l'intervento umano in una qualsiasi fase del processo produttivo.

Caratteristiche del sistema:

- soddisfare tutti i requisiti previsti per l'utilizzo all'interno di locali classificati;
- garantire facilità di pulizia e decontaminazione;
- possedere un protocollo di convalida, certificazioni di qualità e sicurezza e certificazione dell'installazione;
- in caso il sistema contenga bilance o altri strumenti di misura, questi devono essere sottoposti a programmi periodici di taratura e calibrazione.

3) SISTEMA DI ALLESTIMENTO ASSISTITO DEI FARMACI ANTIBLASTICI SOMMINISTRATI PER VIA INIETTIVA

Sistema di allestimento assistito dei farmaci antiblastici somministrati per via iniettiva dotato di supporti informatici e/o strumentali in grado di guidare il preparatore nelle fasi di allestimento e di supportarlo con strumenti d'identificazione e controllo.

Tale sistema deve possedere tali caratteristiche:

- essere progettato per funzionare in ambienti sterili e che prevedono un flusso laminare verticale dell'aria;
- soddisfare tutti i requisiti previsti per l'utilizzo all'interno di locali classificati;
- garantire facilità di pulizia e decontaminazione;
- possedere un protocollo di convalida, certificazioni di qualità e sicurezza e certificazione dell'installazione;
- in caso il sistema contenga bilance o altri strumenti di misura, questi devono essere sottoposti a programmi periodici di taratura e calibrazione.