

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITÀ SANITARIA LOCALE TERAMO

Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo

C.F. 00115590671

Direttore Generale: dott. Maurizio Di Giosia

Deliberazione n° 0028 del 09 GEN. 2023

U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

OGGETTO: determina a contrarre e contestuale affidamento per la fornitura di mascherine di protezione delle vie respiratorie FFP2 da destinare alle esigenze della Asl di Teramo. T.D. n. 3367369/2022 - CIG 9562796CE4

Data 29-12-2022 Firma Dante Castagnoli
 Il Responsabile dell'Istruttoria
 Dott. Dante Castagnoli

Data 29-12-2022 Firma Vittorio D'Ambrosio
 Il Responsabile del Procedimento
 Dott. Vittorio D'Ambrosio

I Direttori delle UU.OO.CC. proponenti con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attesta che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza ed è utile per il servizio pubblico.

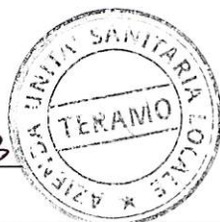
Data 29-12-2022 Firma Vittorio D'Ambrosio
 Il Direttore dell'UOC: Dott. Vittorio D'Ambrosio

VISTO: Il Direttore del dipartimento amministrativo:
 (Dott.ssa Rossella Di Marzio)

PARERE DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

favorevole
 non favorevole
 (con motivazioni allegate al presente atto)

Data 08-01-2023



Firma Franco Santarelli
 Il Direttore Amministrativo: Dott. Franco Santarelli

PARERE DEL DIRETTORE SANITARIO

favorevole
 non favorevole
 (con motivazioni allegate al presente atto)

Data 08.01.2023



Firma Maurizio Brucchi
 Il Direttore Sanitario: dott. Maurizio Brucchi

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITÀ SANITARIA LOCALE TERAMO

Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo

C.F. 00115590671

Direttore Generale: dott. Maurizio Di Giosia

IL DIRETTORE DELLA U.O.C. Dott. Vittorio D'Ambrosio

PREMESSO che:

- con deliberazione n. 1854 del 25.11.2020, si è provveduto all'aggiudicazione della gara d'appalto a procedura aperta, suddivisa in n. 34 lotti funzionali, per l'affidamento della fornitura, in accordo quadro, di materiali sanitari DPI e DM a protezione degli operatori e degli utenti della ASL, avente durata biennale e per un ammontare massimo complessivo di € 4.144.732,20 al netto di IVA in cui è computato il valore relativo ai primi due anni di contratto (€ 2.858.436,00), il valore della eventuale opzione di proroga tecnica di sei mesi (€ 571.687,20) e il valore dell'eventuale opzione di un quinto dell'importo del valore posto a base di gara (€ 714.609,00);
- con deliberazione n. 2169 del 9-12-2022, è stata attivata l'opzione di proroga tecnica con differimento degli effetti contrattuali dei lotti nn. 2,3,5,6,8 e 15 aggiudicati nella gara relativa alla fornitura dei Dpi e DM n. gara SIMOG 77977778 sino alla data del 27.7.2023;

ATTESO che con il richiamato atto deliberativo n. 2169 non si è provveduto ad attivare l'opzione di differimento temporale per il lotto n. 4 riguardante le mascherine FFP2, in quanto la capienza economica del CIG per il lotto in questione era in fase di esaurimento, essendo prossimo il raggiungimento dell'importo massimo spendibile;

CONSIDERATA l'urgenza dell'acquisto dei dispositivi sopra richiamati, come rappresentata dalla farmacia ospedaliera del P.O. di Teramo, con mail agli atti;

DATO ATTO che il valore stimato per la fornitura di che trattasi ammonta complessivamente ad € 76.500,00 IVA esclusa;

VISTI gli artt.:

- 1 comma 2 lett. a) della legge n. 120/2020 ai sensi del quale, fino al 31 dicembre 2021, in deroga a quanto stabilito all'art. 36 comma 2 del D. Lgs. n. 50/2016, le stazioni appaltanti procedono, per servizi e forniture, mediante affidamento diretto per importi inferiori a 139.000 euro;
- 1 comma 3 della legge n. 120/2020 ai sensi del quale gli affidamenti diretti possono essere realizzati tramite determina a contrarre, o atto equivalente, che contenga gli elementi descritti nell'articolo 32, comma 2, del decreto legislativo n. 50 del 2016 ossia, in modo semplificato, l'oggetto dell'affidamento, l'importo, il fornitore, le ragioni della scelta del fornitore, il possesso da parte sua dei requisiti di carattere generale, nonché il possesso dei requisiti tecnico-professionali, ove richiesti;
- 1 comma 450 della legge n. 296 del 2006 così come modificato dall'art. 1, comma 130 della legge 30.12.2018 n. 145 ai sensi del quale: "le altre amministrazioni pubbliche di cui all'articolo 1 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, per gli acquisti di beni e servizi di importo pari o superiore a 5.000 euro e di importo inferiore alla soglia di rilievo comunitario sono tenute a fare ricorso al mercato elettronico della pubblica amministrazione ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi del medesimo articolo 328 ovvero al sistema telematico messo a disposizione dalla centrale regionale di riferimento per lo svolgimento delle relative procedure";
- 1 comma 548 della legge n. 208/2015 ai sensi del quale: "...gli enti del Servizio sanitario nazionale sono tenuti ad approvvigionarsi, relativamente alle categorie merceologiche del settore sanitario, come individuate dal decreto del Presidente del Consiglio dei ministri di cui all'articolo 9, comma 3, del

decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, convertito, con modificazioni, dalla legge 23 giugno 2014, n. 89, avvalendosi, in via esclusiva, delle centrali regionali di committenza di riferimento, ovvero della Consip SpA”;

RITENUTO, altresì opportuno, nel caso specifico, adottare la modalità dell'accordo quadro con un unico operatore economico ex art. 54 comma 3 del D.Lgs. 50/2016, poiché tale fattispecie contrattuale prevede che:

- i quantitativi di forniture restino dipendenti esclusivamente dalle esigenze della struttura utilizzatrice, entro il limite del valore dell'accordo in parola;
- la Stazione Appaltante non assume alcun obbligo a raggiungere un importo prestabilito;
- l'operatore economico si impegni ad accettare gli ordinativi alle condizioni economiche e contrattuali stabilite;

DATO ATTO che, per l'affidamento di quanto in argomento è stata individuata la Ditta CTExpertise S.r.l. con sede in Mosciano S. Angelo (TE) CAP 64023, Zona Industriale Mosciano Stazione snc P.I. 01936930674, la quale, all'uopo interpellata tramite il portale telematico di Consip in qualità di produttore dei dispositivi in argomento (Trattativa Diretta nr. 3367369/2022), ha presentato l'offerta di seguito riportata:

DESCRIZIONE	Q.TA'	Cod.art.	PREZZO UNITARIO IVA ESCLUSA	PREZZO TOTALE IVA ESCLUSA
Mascherine di protezione delle vie respiratorie FFP2 conformi alle norme tecniche EN 149:2001 + A1:2009	450.000	DP5S01	€ 0,17	€ 76.500,00

DATO ATTO che l'U.O.C. Farmacia Ospedaliera di Teramo, esaminata l'offerta della summenzionata Ditta, ha ritenuto la stessa tecnicamente idonea a soddisfare le esigenze dell'Azienda Sanitaria (agli atti);

RILEVATO che la presente deliberazione vale anche quale determina a contrarre e che, ai fini della tracciabilità dei pagamenti, il CIG che identifica la procedura è 9562796CE4;

CONSIDERATO che il presente provvedimento vale quale modifica del programma biennale degli acquisti di beni e servizi 2022/2023 adottato con deliberazione n. 1082 del 7.6.2022, ai sensi di quanto disposto dall'art. 7, comma 9 del Decreto del MIT n. 14/2018 (CUI F00115590671202200026);

PRECISATO che:

- l'affidamento disposto dal presente provvedimento e la conseguente stipula dell'accordo quadro non comporta alcuna obbligazione per questa Azienda U.S.L., costituendo lo stesso unicamente il documento base per la regolamentazione di eventuali e successivi contratti specifici, il cui valore sarà determinato solo successivamente, in base ai fabbisogni richiesti dalla Stazione Appaltante;
- e' di esclusiva competenza dell'U.O.C. Farmacia Ospedaliera di Teramo, nella persona del Direttore dell'esecuzione del Contratto (DEC), la stipula dei singoli appalti attuativi in base ai fabbisogni richiesti dalle varie UU.OO. Ospedaliere;
- la procedura in oggetto avrà la durata di un anno a decorrere dalla data di stipula del contratto e, comunque, fino all'importo massimo stabilito per l'accordo quadro in parola;
- il valore dell'accordo quadro per la fornitura in oggetto della presente procedura è quantificato complessivamente in € 76.500,00 iva esclusa.

VISTA l'apposita dichiarazione, agli atti, resa dal legale rappresentante dell'operatore economico in merito al possesso dei requisiti di carattere generale di cui all'art. 80 del D.Lgs 50/2016 e che, stante l'urgenza di adottare il presente provvedimento, è in corso la verifica, in capo alla Ditta CTEexpertise S.r.l., affidataria della fornitura in oggetto, il possesso dei requisiti di cui al citato articolo;

ACCERTATA, altresì, la regolarità della documentazione prodotta che è stata sottoscritta tramite apposizione di firma digitale;

EVIDENZIATO che l'istruttore, il Responsabile del Procedimento nonché Dirigente Proponente con la sottoscrizione della proposta di cui al presente atto, dichiarano, sotto la propria responsabilità ad ai sensi e agli effetti degli artt. 47 e 76 del D.P.R. 28.12.2000 n.445, che in relazione alla presente procedura non si trovano in condizioni di incompatibilità ed inconfiribilità di cui all'art. 35 bis del D.lgs. n.165/2001 e di astensione di cui all'art. 51 Codice di procedura civile, né sussistono conflitti di interesse di cui all'art. 6 bis della Legge n. 241/1990 ed agli artt. 6, 7 e 14 del DPR n. 62/2013 e del codice aziendale di comportamento;

RITENUTO, alla luce di quanto sopra espresso:

- affidare, ai sensi degli artt.1 comma 2 lettera a) della legge n.120/2020 s.m.i. e 54 comma 3) del D.lgs. 50/2016, alla ditta CTEexpertise S.r.l. Mosciano S. Angelo (TE) CAP 64023, Zona Industriale Mosciano Stazione snc P.I. 01936930674 la fornitura di n. 450.000 dispositivi di protezione individuale cod. art. DP5S01 da destinarsi a varie UU.OO. dell'Asl di Teramo alle condizioni tecniche/economiche riportate nella T.D. n.8665321/2022 allegata al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale, fino all'importo complessivo di € 76.500,00 oltre Iva;
- doversi nominare, ai sensi della vigente normativa, quale Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC), di cui al presente provvedimento il Dott. Andrea Marinozzi, Direttore della Farmacia Ospedaliera del P.O. di Teramo, ricorrendo, nel caso di specie, i presupposti di cui al par.10 delle linee Guida n.3, trattandosi di fornitura sanitaria che impone il coinvolgimento di unità operative diverse dalla proponente;
- doversi rendere il presente provvedimento immediatamente esecutivo al fine di garantire, con la massima tempestività, la fornitura di che trattasi;

PROPONE

per tutti i motivi esplicitati in narrativa e che debbono intendersi per integralmente riportati e trascritti nel presente dispositivo

1. AFFIDARE, ai sensi del 1 comma 2 lett. a) della legge n. 120/2020 s.m.i. e 54 comma 3) del D.Lgs.50/2016, all'operatore economico CTEexpertise S.r.l. , PI: 01936930674, Mosciano S. Angelo (TE) CAP 64023, Zona Industriale Mosciano Stazione snc P.I. 01936930674 email info@ctexpertise.com - pec: cte@messaggipec.it, per la fornitura di n. 4500 mascherine di protezione delle vie respiratorie FFP2 per le esigenze della ASL di Teramo, alle condizioni di cui all'offerta allegata al corrente provvedimento quale parte integrante e sostanziale, per un importo di € 76.500,00 oltre Iva.

2. PRECISARE che:

- il presente provvedimento costituisce anche determina a contrarre ai sensi dell'art. 1 comma 3 della legge n. 120/2020.
- Ai fini della tracciabilità dei pagamenti il CIG che identifica la procedura è: 9562796CE4;
- l'affidamento disposto dal presente provvedimento e la conseguente stipula dell'accordo quadro non comporta alcuna obbligazione per questa Azienda U.S.L., costituendo lo stesso unicamente il documento base per la regolamentazione di eventuali e successivi contratti specifici, il cui valore sarà determinato solo successivamente, in base ai fabbisogni richiesti dalla Stazione Appaltante;

- e' di esclusiva competenza dell'U.O.C. Farmacia Ospedaliera di Teramo, nella persona del Direttore del Contratto (DEC), la stipula dei singoli appalti attuativi in base ai fabbisogni richiesti dalle varie UU.OO. Ospedaliere;
 - la procedura in oggetto avrà la durata di un anno a decorrere dalla data di stipula del contratto e, comunque, fino all'importo massimo stabilito per l'accordo quadro in parola;
 - Il valore dell'accordo quadro per la fornitura in oggetto della presente procedura è quantificato complessivamente in € 76.500,00 iva esclusa.
3. **NOMINARE**, ai sensi della vigente normativa, quale Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC), di cui al presente provvedimento il Dott. Andrea Marinozzi, Direttore della Farmacia Ospedaliera del P.O. di Teramo, ricorrendo, nel caso di specie, i presupposti di cui al par.10 delle linee Guida n.3, trattandosi di fornitura sanitaria che impone il coinvolgimento di unità operative diverse dalla proponente;
 4. **DETERMINARE** la spesa per la fornitura di che trattasi in € 80.325,00 Iva inclusa (5%)
 5. **AUTORIZZARE** la spesa derivante dall'esecuzione del presente provvedimento come da prospetto finanziario in calce;
 6. **DICHIARARE** il presente atto immediatamente eseguibile, in ragione di quanto riportato in narrativa.

IL DIRETTORE GENERALE

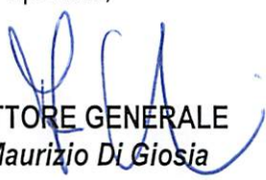
Preso atto:

- che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, ha attestato che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, è, nella forma e nella sostanza, legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche;
-
- che il Direttore Amministrativo e il Direttore Sanitario hanno espresso formalmente parere favorevole;

DELIBERA

- di approvare e far propria la proposta di cui trattasi che qui si intende integralmente riportata;




IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Maurizio Di Giosia

Regione Abruzzo
Azienda Unità Sanitaria Locale 4
Teramo
Dipartimento Amministrativo – U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

ALLEGATI ALLA DELIBERAZIONE

Allegato 1) trattativa diretta nr. 3367369/2022;

Allegato 2) Prospetto offerta economica MEPA e scheda tecnica.



Offerta Economica relativa a**DESCRIZIONE RDO**

PROCEDURA FINALIZZATA ALLA FORNITURA DI MASCHERINE DI PROTEZIONE DELLE VIE

RESPIRATORIE FFP2 DA DESTINARE ALLE ESIGENZE DELLA ASL DI TERAMO

NUMERO RDO 3367369

Amministrazione titolare del procedimento**AMMINISTRAZIONE**

ASL 4 Teramo

CF AMMINISTRAZIONE 00115590671

Concorrente**FORMA DI PARTECIPAZIONE**

Singolo operatore economico (D.Lgs. 50/2016, art. 45, comma 2, lett. A)

RAGIONE SOCIALE / DENOMINAZIONE

CTEXPERTISE S.R.L.

PARTITA IVA

01936930674

TIPOLOGIA SOCIETARIA

SRL

Oggetto dell'Offerta

Formulazione dell'Offerta Economica = Valore economico (Euro)

Nome**Valore****Valore offerto****76500,00****Elenco dichiarazioni abilitazione**

SISTEMI DI E-PROCUREMENT

<p>Con riferimento alle procedure di affidamento afferenti agli investimenti pubblici finanziati, in tutto o in parte, con le risorse previste dal PNRR o dal PNC, l'operatore economico si impegna, laddove in relazione al numero dei propri dipendenti rientri al momento della domanda di ammissione o dovesse rientrare in futuro, nell'ambito applicativo dell'art. 47 del D.L. 77/2021, convertito in L. n. 108/2021, a produrre alle Amministrazioni, in sede di Richieste di Offerta e/o Trattativa Diretta, quanto richiesto dall'art. 47, commi 2, 3 e 3-bis, del citato D.L. 77/2021, così come meglio esplicitato nel Capitolato d'Oneri.</p>	<p>SI</p>
<p>Fatturato MEDIO annuo relativo alla fornitura di "Indumenti generici e accessori" realizzato negli ultimi 2 esercizi finanziari approvati alla data di presentazione della Domanda di Ammissione</p>	<p>187047</p>
<p>Il sottoscritto Operatore Economico</p>	<p>dichiara sotto la propria responsabilità che le attività presenti nel proprio oggetto sociale ricomprendono una o più attività previste nella Categoria per cui viene richiesta l'Ammissione al Mercato Elettronico della P.A.</p>

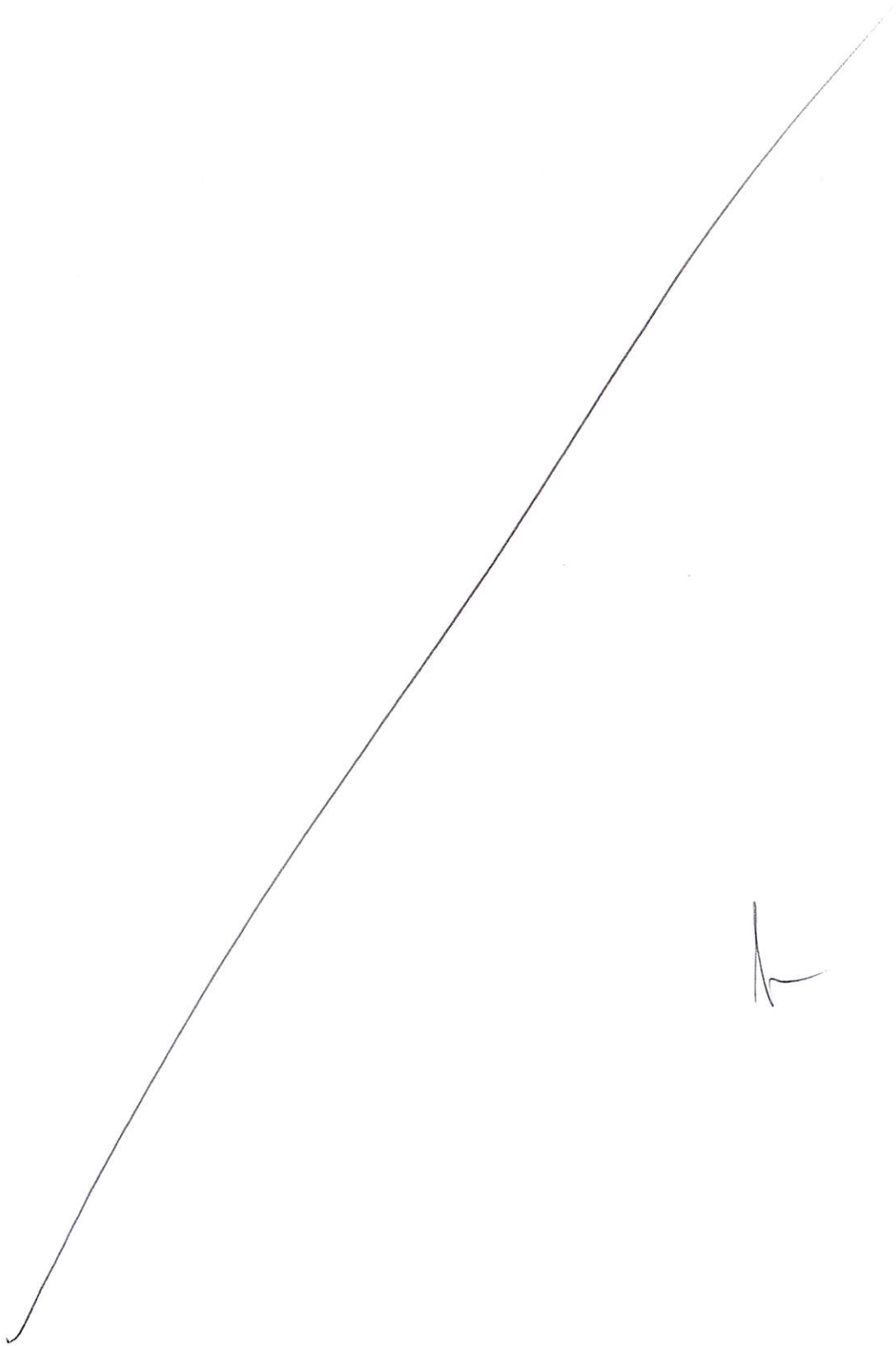
Il Concorrente, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Capitolato d'oneri/Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del Contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;

SISTEMI DI E-PROCUREMENT

- che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;
- che il Capitolato Tecnico, così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.

ATTENZIONE: QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE



S. A
4
ESEA

7

Area compilata dal punto ordinante

Area Compilata da fornitore (indicare denominazione e ragione sociale) CTEXPERTISE SRL

Lotto	CIG	Descrizione	Quantità	Prezzo unitario(IVA esclusa) riferito alla UDM che è il Pz)	Base d'asta (IVA esclusa)	Codice prodotto	RDM	CND	Descrizione prodotto offerto	Marca	% di ribasso applicata	Prezzo unitario ribassato (IVA esclusa) riferito alla UDM indicata	Base d'asta ribassata (IVA esclusa)
1	9582796CE4	MASCHERINE DI PROTEZIONE DELLE VIE RESPIRATORIE FFP2 CONFORME ALLE NORME TECNICHE EN 149:2001 + A1:2009	450000	€ 0,19	€ 85.500,00	DP5S01			Mascherina FFP2 CTMedical con marchio CE, conforme alla norma EN 149:2001+A1:2009, imbustate singolarmente	CTMedical	10,53%	€ 0,17	€ 76.500,00
Importi Totali della fornitura					€	85.500,00							€ 76.500,00



DESCRIZIONE DPI

I respiratori per polveri CTMedical codice DP5S01 forniscono un'adeguata protezione delle vie respiratorie in ambienti industriali dove i lavoratori sono esposti a polveri e/o particelle liquide non volatili.

Testati secondo la EN149:2001+A1:2009 ed approvati CE.

Ripiegabili, facili da riporre, con elevata adattabilità ai movimenti del viso e un comfort ottimale.

La tecnologia filtrante CTMedical fornisce una filtrazione efficace associata a una bassa resistenza respiratoria, per prestazioni costanti di alta qualità.

L'igienico confezionamento individuale protegge il respiratore da una possibile contaminazione prima dell'uso.

La pressione esercitata dagli elastici garantisce il massimo comfort su orecchie e viso per una sensazione di sicurezza.

MATERIALI

I respiratori per polveri CTMEDICAL Codice DP5S01 sono prodotti con i seguenti materiali:

Elastici	86% poliestere – 14% elastomero
Stringinaso	Polipropilene con doppia anima metallica
Materiale filtrante	Polipropilene

Non contengono componenti prodotti con lattice di gomma naturale.

Peso massimo: circa 4 g

STANDARD

Questi prodotti soddisfano i requisiti della Normativa Europea EN149:2001 + A1:2009, respiratori a facciale filtrante contro le polveri. Devono essere utilizzati per proteggere le vie respiratorie di chi li indossa esclusivamente da particelle solide e liquide non volatili.

Questi prodotti sono classificati in base all'efficienza filtrante, alla perdita di tenuta totale verso l'interno (FFP2), alla durata di utilizzo e alla resistenza all'intasamento.

I test di prestazione richiesti da questa norma includono il test di penetrazione del filtro, il test di esposizione prolungata (carico), il test di infiammabilità, il test di resistenza respiratoria e perdita di tenuta totale verso l'interno.

MARCATURA

NR = Non riutilizzabile (utilizzo per un solo turno di lavoro)

APPROVAZIONI

Questi prodotti soddisfano i requisiti del Regolamento Europeo 425/2016 sui Dispositivi di Protezione Individuale e sono marcati CE.

APPLICAZIONI

Questi prodotti sono adatti all'utilizzo in concentrazioni di particelle solide e liquide non volatili entro i seguenti limiti:

MODELLO	DP5S01
Classificazione EN149:2001+A1:2009	FFP2 NR
Valvola di esalazione	Senza valvola
Potere filtrante vs. Valore limite di Soglia (TLV)	12

La protezione delle vie respiratorie è garantita esclusivamente se il respiratore è stato correttamente selezionato, indossato e portato per tutto il periodo di esposizione agli agenti pericolosi.

IMMAGAZZINAMENTO E TRASPORTO

I respiratori per polveri CTMedical Codice DP5S01 hanno una durata a magazzino di 5 anni.

La data di scadenza è riportata sull'imballo del prodotto.

Prima dell'uso controllare che il prodotto sia ancora all'interno del periodo di validità dichiarato (data di scadenza).

Il prodotto deve essere conservato in un luogo asciutto e pulito a mantenuto a una temperatura compresa tra -10°C a +40°C con un'umidità relativa massima <80%.

Conservare e trasportare il prodotto nell'imballo originale.

SMALTIMENTO

I prodotti contaminanti devono essere smaltiti come rifiuti pericolosi in accordo con le leggi nazionali.

ISTRUZIONI D'USO



Prima di Indossare il dispositivo, assicurarsi di avere le mani pulite.

Con il rovescio del respiratore rivolto verso l'alto e aiutandosi con gli elastici, separare il lembo superiore e inferiore fino ad ottenere una forma a conchiglia. Piegare leggermente il centro dello stringinaso.

Assicurarsi che entrambi i lembi siano completamente dispiegati.

Tenere il respiratore a coppa in una mano con il lato aperto rivolto verso il viso. Posizionare il respiratore sotto al mento con lo stringinaso rivolto verso l'alto e tirare gli elastici dietro le orecchie.

Posizionare gli elastici. Aggiustare i lembi superiore e inferiore fino ad ottenere una tenuta ottimale e assicurarsi che i lembi non siano ripiegati.

Con entrambe le mani modellare lo stringinaso intorno al setto nasale per assicurare una buona aderenza al viso e una buona tenuta. Premere lo stringinaso con una sola mano può determinare una minor tenuta e una minore prestazione del respiratore.

Verificare la tenuta del respiratore sul viso effettuando la prova di tenuta prima di accedere all'area contaminata.

PROVA DI TENUTA

Coprire la parte frontale del respiratore con entrambe le mani facendo attenzione a non spostarlo e a non modificare la tenuta;

Espirare con decisione;

Se si percepiscono perdite d'aria intorno al naso, rimodellare lo stringinaso fino ad eliminarle. Ripetere la prova di tenuta.

Se si percepiscono perdite d'aria lungo il bordo di tenuta, riaggiustare gli elastici ai lati della testa fino ad eliminarla. Ripetere la prova di tenuta.

Se NON si riesce a ottenere una perfetta tenuta, NON accedere all'area contaminata. Chiedere al proprio supervisore.

Gli utilizzatori devono essere addestrati all'uso conetto in accordo con la legislazione nazionale.

AVVERTENZE E LIMITAZIONI D'USO

Assicurarsi sempre che il prodotto completo sia:

- adatto all'applicazione;
- indossato correttamente;
- indossato per tutto il periodo di esposizione;
- sostituito quando necessario.

Una selezione appropriata, l'addestramento al corretto utilizzo e una giusta manutenzione sono fondamentali per ottenere la massima protezione dell'utilizzatore da alcuni contaminanti presenti nell'aria.

Non seguire tutte le Istruzioni d'Uso relative all'utilizzo di questi prodotti per la protezione delle vie respiratorie e/o non indossare correttamente il prodotto per tutto il periodo di esposizione, può compromettere la salute dell'utilizzatore e provocare malattie gravi o invalidità permanente.

Per verificare l'adeguatezza e il corretto utilizzo fare riferimento alle normative nazionali, seguire tutte le indicazioni fornite nelle Istruzioni d'Uso o contattare una persona esperta in sicurezza sul lavoro o un rappresentante CTMedical.

Prima dell'uso l'utilizzatore deve essere addestrato al corretto utilizzo del prodotto completo, in accordo con le normative/linee guida in materia di Salute e Sicurezza vigenti.

Questi prodotti non contengono componenti prodotti con lattice di gomma naturale.

Questi prodotti non proteggono contro gas/vapori. Non utilizzare in atmosfere con meno del 19,5% di ossigeno

Non utilizzare per la protezione delle vie respiratorie contro contaminanti atmosferici con concentrazioni sconosciute o immediatamente pericolosi per la vita e la salute.

Non utilizzare con barba, baffi o basette che possono limitare l'aderenza del respiratore al viso e comprometterne quindi la buona tenuta.

Abbandonare immediatamente l'area contaminata se:

- a) la respirazione diventa difficoltosa
- b) si percepiscono vertigine o altri malesseri.

La semimaschera filtrante antipolvere non deve essere utilizzata per più di un turno di lavoro.

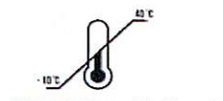
Smaltire il respiratore se dovesse essere danneggiato, se la respirazione dovesse risultare troppo difficoltosa e, comunque, alla fine del turno di lavoro.

Non alterare, modificare o riparare in alcun modo questo dispositivo.

In caso di utilizzo in atmosfere potenzialmente esplosive, contattare CTMedical

Manuale da divulgare agli utenti.

PITTOGRAMMI



AENOR

Certificado de Conformidad Certificate of Conformity

CE

0099

A18/000501

AENOR, como organismo notificado (nº 0099) para el Reglamento (UE) 2016/425, ha emitido este certificado a favor de
In compliance with Regulation (EU) 2016/425, the notified body AENOR (nº 0099) has issued this certificate to

CTExpertise S.R.L.

Domicilio social / Registered office ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO
SANT'ANGELO (Teramo - Italia)

para aprobar el Sistema de aseguramiento de la calidad del proceso de producción
in order to approve the (módulo D)
Quality assurance system of the production process (module D)

conforme con el Reglamento (UE) 2016/425, Anexo VIII
in compliance with Regulation (EU) 2016/425, Annex VIII

Referencias / References Detalladas en el Anexo al Certificado / Specified in Annex to the Certificate

Centro de producción / Production site ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO
SANT'ANGELO (Teramo - Italia)

Esquema de evaluación Este certificado se limita al sistema de aseguramiento de la calidad del
Assessment scheme proceso de producción para los equipos amparados por los certificados de
examen UE de tipo detallados en el anexo a este Certificado y fabricados
en el centro indicado más arriba.

This certificate is exclusively limited to the quality assurance of the
production process for personal protective equipment covered by the EU
type-examination certificates detailed in annex to the present certificate
and to the above mentioned production site.

Fecha de emisión / First issued on 2021-09-24
Fecha de expiración / Validity date 2024-09-24



Rafael GARCÍA MEIRO
Director General / CEO

Original Electronic Certificate

AENOR

Certificado de Examen UE de Tipo EU Type-Examination Certificate

A18/000497

AENOR, como organismo notificado (nº 0099) para el Reglamento (UE) 2016/425, ha emitido este certificado a favor de
In compliance with Regulation (EU) 2016/425, the notified body AENOR (nº 0099) has issued this certificate to

CTExpertise S.R.L.

Domicilio social / Registered office	ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO SANT'ANGELO (Teramo - Italia)
para el producto / for the product	Dispositivos de protección respiratoria. Medias máscaras filtrantes de protección contra partículas. / Respiratory protection devices. Half filter masks to protect against particles.
conforme con el Reglamento in compliance with Regulation	Reglamento UE 2016/425 de Equipos de Protección Individual (Regulation EU 2016/425 on Personal Protective Equipment)
Norma armonizada / Harmonized standard	EN 149:2001+A1:2009
	Más información en el anexo / See annex for more information.
Centro de producción / Production site	ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO SANT'ANGELO (Teramo - Italia)
Esquema de evaluación Assessment scheme	Anexo V (Examen UE de Tipo – Módulo B) del Reglamento (UE) 2016/425. El tipo del EPI cumple los requisitos esenciales de salud y seguridad aplicables. Este certificado se utilizará únicamente en relación con uno de los procedimientos de evaluación de la conformidad a que se hace referencia en el artículo 19, letra c) del Reglamento (UE) 2016/425. Annex V (EU Type-examination – Module B) of Regulation (EU) 2016/425. The PPE type complies with the applicable essential health and safety requirements. This certificate shall only be used in conjunction with one of the conformity assessment procedures referred to in point (c) of Article 19 of Regulation (EU) 2016/425.
Fecha de emisión / First issued on Fecha de expiración / Validity date	2021-09-13 2026-09-13



Rafael GARCÍA MEIRO
Director General / CEO

Original Electronic Certificate

AENOR

Certificado de Examen UE de Tipo EU Type-Examination Certificate

A18/000497

Anexo al Certificado Annex to Certificate

Norma armonizada / Harmonized standard EN 149:2001+A1:2009

Marca Comercial / Trade Mark	Referencia / Reference	Clasificación / Classification	Descripción / Description	Color / Colour
CTmedical	DP5S01	FFP2 NR	MEDIA MASCARILLA, DE CINCO CAPAS DE FILTRADO, DOS LAZOS FIJOS DE SUJECIÓN A OREJAS, DE TIPO PLEGABLE. DISEÑADA PARA PROTEGER CONTRA PARTÍCULAS SÓLIDAS O LÍQUIDAS SUSPENDIDAS EN EL AIRE. NO REUTILIZABLE / FILTERING HALF MASK, FIVE FILTERING LAYERS, TWO EARLOOPS, FOLDING STYLE. DESIGNED TO PROTECT AGAINST AIRBORNE SOLID OR LIQUID PARTICLES. NON-REUSABLE.	Blanco / White



Original Electronic Certificate

Fecha de emisión / First issued on 2021-09-13
Fecha de expiración / Validity date 2026-09-13

AENOR INTERNACIONAL S.A.U.
Génova, 6. 28004 Madrid. España
Tel. 91 432 60 00.- www.aenor.com

Organismo de control acreditado por ENAC con acreditación N° 1/C-PR354
Control body accredited by ENAC. Accreditation number 1/C-PR354

AENOR

Certificado de Examen UE de Tipo EU Type-Examination Certificate

A18/000497

AENOR, como organismo notificado (nº 0099) para el Reglamento (UE) 2016/425, ha emitido este certificado a favor de
In compliance with Regulation (EU) 2016/425, the notified body AENOR (nº 0099) has issued this certificate to

CTExpertise S.R.L.

Domicilio social / Registered office	ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO SANT'ANGELO (Teramo - Italia)
para el producto / for the product	Dispositivos de protección respiratoria. Medias máscaras filtrantes de protección contra partículas. / Respiratory protection devices. Half filter masks to protect against particles.
conforme con el Reglamento in compliance with Regulation	Reglamento UE 2016/425 de Equipos de Protección Individual (Regulation EU 2016/425 on Personal Protective Equipment)
Norma armonizada / Harmonized standard	EN 149:2001+A1:2009
	Más información en el anexo / See annex for more information.
Centro de producción / Production site	ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO SANT'ANGELO (Teramo - Italia)
Esquema de evaluación Assessment scheme	Anexo V (Examen UE de Tipo – Módulo B) del Reglamento (UE) 2016/425. El tipo del EPI cumple los requisitos esenciales de salud y seguridad aplicables. Este certificado se utilizará únicamente en relación con uno de los procedimientos de evaluación de la conformidad a que se hace referencia en el artículo 19, letra c) del Reglamento (UE) 2016/425. Annex V (EU Type-examination – Module B) of Regulation (EU) 2016/425. The PPE type complies with the applicable essential health and safety requirements. This certificate shall only be used in conjunction with one of the conformity assessment procedures referred to in point (c) of Article 19 of Regulation (EU) 2016/425.
	Este certificado anula y sustituye al A18/000497, de fecha 2021-09-13 This certificate supersedes A18/000497, dated 2021-09-13
Fecha de emisión / First issued on	2021-09-13
Fecha de modificación / Modified on	2022-01-21
Fecha de expiración / Validity date	2026-09-13



Rafael GARCÍA MEIRO
Director General / CEO

Original Electronic Certificate

AENOR

Certificado de Examen UE de Tipo EU Type-Examination Certificate

A18/000497

Anexo al Certificado Annex to Certificate

Norma armonizada / Harmonized standard EN 149:2001+A1:2009

Marca Comercial / Trade Mark	Referencia / Reference	Clasificación / Classification	Descripción / Description	Color / Colour
CTmedical	DP5S01	FFP2 NR	MEDIA MASCARILLA, DE CINCO CAPAS DE FILTRADO, DOS LAZOS FIJOS DE SUJECIÓN A OREJAS, DE TIPO PLEGABLE. DISEÑADA PARA PROTEGER CONTRA PARTÍCULAS SÓLIDAS O LÍQUIDAS SUSPENDIDAS EN EL AIRE. NO REUTILIZABLE / FILTERING HALF MASK, FIVE FILTERING LAYERS, TWO EARLOOPS, FOLDING STYLE. DESIGNED TO PROTECT AGAINST AIRBORNE SOLID OR LIQUID PARTICLES. NON-REUSABLE.	Blanco, negro, gris, azul, rojo y rosa / White, black, grey, blue, red, pink.

Original Electronic Certificate

Fecha de emisión / First issued on 2021-09-13
Fecha de modificación / Modified on 2022-01-21
Fecha de expiración / Validity date 2026-09-13

AENOR INTERNACIONAL S.A.U.
Génova, 6. 28004 Madrid. España
Tel. 91 432 60 00.- www.aenor.com

Organismo de control acreditado por ENAC con acreditación N° 1/C-PR354
Control body accredited by ENAC. Accreditation number 1/C-PR354

AENOR

Certificado de Examen UE de Tipo EU Type-Examination Certificate

A18/000497

AENOR, como organismo notificado (nº 0099) para el Reglamento (UE) 2016/425, ha emitido este certificado a favor de
In compliance with Regulation (EU) 2016/425, the notified body AENOR (nº 0099) has issued this certificate to

CTExpertise S.R.L.

Domicilio social / Registered office	ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO SANT'ANGELO (Teramo - Italia)
para el producto / for the product	Dispositivos de protección respiratoria. Medias máscaras filtrantes de protección contra partículas. / Respiratory protection devices. Half filter masks to protect against particles.
conforme con el Reglamento in compliance with Regulation	Reglamento UE 2016/425 de Equipos de Protección Individual (Regulation EU 2016/425 on Personal Protective Equipment)
Norma armonizada / Harmonized standard	EN 149:2001+A1:2009
	Más información en el anexo / See annex for more information.
Centro de producción / Production site	ZONA INDUSTRIALE 64023 MOSCIANO STAZIONE, MOSCIANO SANT'ANGELO (Teramo - Italia)
Esquema de evaluación Assessment scheme	Anexo V (Examen UE de Tipo – Módulo B) del Reglamento (UE) 2016/425. El tipo del EPI cumple los requisitos esenciales de salud y seguridad aplicables. Este certificado se utilizará únicamente en relación con uno de los procedimientos de evaluación de la conformidad a que se hace referencia en el artículo 19, letra c) del Reglamento (UE) 2016/425. Annex V (EU Type-examination – Module B) of Regulation (EU) 2016/425. The PPE type complies with the applicable essential health and safety requirements. This certificate shall only be used in conjunction with one of the conformity assessment procedures referred to in point (c) of Article 19 of Regulation (EU) 2016/425.
	Este certificado anula y sustituye al A18/000497, de fecha 2022-01-21 This certificate supersedes A18/000497, dated 2022-01-21
Fecha de emisión / First issued on	2021-09-13
Fecha de modificación / Modified on	2022-03-29
Fecha de expiración / Validity date	2026-09-13



Rafael GARCÍA MEIRO
Director General / CEO

Original Electronic Certificate

AENOR

Certificado de Examen UE de Tipo EU Type-Examination Certificate

A18/000497

Anexo al Certificado Annex to Certificate

Norma armonizada / Harmonized standard EN 149:2001+A1:2009

Marca Comercial / Trade Mark	Referencia / Reference	Clasificación / Classification	Descripción / Description	Color / Colour
CTmedical	DP5S01	FFP2 NR	MEDIA MASCARILLA, DE CINCO CAPAS DE FILTRADO, DOS LAZOS FIJOS DE SUJECIÓN A OREJAS, DE TIPO PLEGABLE. DISEÑADA PARA PROTEGER CONTRA PARTÍCULAS SÓLIDAS O LÍQUIDAS SUSPENDIDAS EN EL AIRE. NO REUTILIZABLE / FILTERING HALF MASK, FIVE FILTERING LAYERS, TWO EARLOOPS, FOLDING STYLE. DESIGNED TO PROTECT AGAINST AIRBORNE SOLID OR LIQUID PARTICLES. NON-REUSABLE.	Blanco, negro, gris, azul, rojo y rosa / White, black, grey, blue, red, pink.
CTmedical	DP5S01 S	FFP2 NR	MEDIA MASCARILLA, DE CINCO CAPAS DE FILTRADO, DOS LAZOS FIJOS DE SUJECIÓN A OREJAS, DE TIPO PLEGABLE. DISEÑADA PARA PROTEGER CONTRA PARTÍCULAS SÓLIDAS O LÍQUIDAS SUSPENDIDAS EN EL AIRE. NO REUTILIZABLE / FILTERING HALF MASK, FIVE FILTERING LAYERS, TWO EARLOOPS, FOLDING STYLE. DESIGNED TO PROTECT AGAINST AIRBORNE SOLID OR LIQUID PARTICLES. NON-REUSABLE.	Blanco, negro, gris, azul, rojo y rosa / White, black, grey, blue, red, pink.

Fecha de emisión / First issued on 2021-09-13
Fecha de modificación / Modified on 2022-03-29
Fecha de expiración / Validity date 2026-09-13

Original Electronic Certificate

AENOR INTERNACIONAL S.A.U.
Génova, 6. 28004 Madrid. España
Tel. 91 432 60 00.- www.aenor.com

Organismo de control acreditado por ENAC con acreditación N° 1/C-PR354
Control body accredited by ENAC. Accreditation number 1/C-PR354



DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE DEL PRODOTTO

ALLEGATO V e VI, REGOLAMENTO (UE) N. 2016/425

CTEXPERTISE SRL
Zona industriale Mosciano Sant'Angelo (TE)
P.IVA: 01936930674
pec: cte@messaggipec.it

Dichiara che il Dispositivo di Protezione Individuale di seguito descritto e da noi prodotto:

Marchio: CTmedical	Modello: DP5S01	Classificazione: FFP2 NR
---------------------------	------------------------	---------------------------------

- è conforme alle disposizioni del Regolamento 2016/425 (UE) ed alla norma nazionale che recepisce la norma armonizzata EN 149:01+A1:2009;
- è identico al Dispositivo di Protezione Individuale oggetto dell'ATTESTATO DI CERTIFICAZIONE CE N. A18/000497 rilasciato il 13/09/2021 ed aggiornato il 29/03/2022 da:

AENOR INTERNACIONAL, SA (Unipersonale)
Génova, 6
E-28004 MADRID
Paese : Spagna
Organismo Notificato n. 0099

Tale prodotto, appartiene alla categoria III di rischio secondo le definizioni dell'Allegato I del Regolamento (UE) N. 2016/425, e soddisfa i requisiti essenziali di cui all'Allegato II dello stesso Regolamento.

Data

10/10/2022

L'Amministratore Unico

Diego Ferretti



Sede legale
Zona Industriale Montorio al Vomano snc
64046 Montorio al Vomano (TE)
Partita Iva 01936930674
Iscrizione Rea TE 16559
Registro Imprese di Teramo 01936930674

Sede operativa
Zona Ind.le Mosciano Stazione Strada provinciale 22
C/O CISI Lab. N. 11
64023 Mosciano S. Angelo (TE)
Tel. +39 085 8630823
Fax +39 085 7993858
Mail to: info@ctexpertise.com Website: www.ctexpertise.com





[Handwritten mark]

UOC – ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Fornitura di mascherine di protezione delle vie respiratorie FFP2 da destinare alle esigenze della Asl di Teramo. T.D. n. 3367369/2022 - CIG 9562796CE4

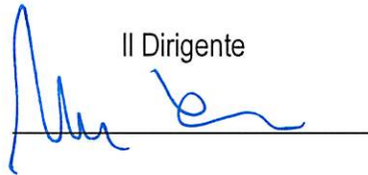
Spesa anno 2023 € 80.325,00

Uffici autorizzativi: UA_Farm_Teramo, UA_Farm_Atri, UA_Farm_Giulianova, UA_Farm_S.Omero

Fonte di finanziamento: FSN

Data: 23-12-2022

Il Dirigente



U.O.C. Attività Economiche e Finanziarie

Si attesta la REGOLARITÀ CONTABILE della presente spesa che trova capienza nel Bilancio di previsione anno _____.

Data: _____

Il Contabile

Il Dirigente

U.S.I.
AUS-
TERAMO

Della sujestesa deliberazione viene iniziata la pubblicazione il giorno

10 GEN. 2023 on prot. n. 8092/23

all'Albo informatico della ASL per rimanervi 15 giorni consecutivi ai sensi del d.lgs. n. 267/2000 e della L.R. n. 28/1992.

La sujestesa deliberazione diverrà esecutiva a far data dal _____ quindicesimo giorno successivo alla pubblicazione.

La sujestesa deliberazione è stata dichiarata "immediatamente eseguibile"



Firma _____

L'Addetto alla pubblicazione informatica

La trasmissione al Collegio Sindacale è assolta mediante pubblicazione sull'Albo Aziendale.

Per l'esecuzione (E) ovvero per opportuna conoscenza (C) trasmessa a:

Coordinamenti/Dipartimenti e Distretti		Unità Operative		Staff	
Coordinamento Staff di Direzione		Segreteria Generale e Affari Legali		UOC Controllo di gestione	
Dipartimento Amministrativo	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Acquisizione Beni e Servizi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOC Formazione, Qualità e Comunicazione Strategica	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Tecnico-Logistico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività Economiche e finanziarie	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOSD Ufficio Relazioni con il Pubblico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Assistenza Territoriale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Gestione del Personale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOSD Servizio Prevenzione e Protezione Sicurezza Interna	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Coordinamento Assistenza Ospedaliera	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività Amministrative Assistenza Territoriale e Distrettuale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	UOSD CUP Aziendale e monitoraggio Liste di attesa	
Dipartimento Emergenza Urgenza	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Patrimonio, Lavori e manutenzioni	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	U.O.S.D. Monitoraggio Contratti di Beni e Servizi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Cardio-Toraco-Vascolare	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Sistemi Informativi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Chirurgico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività amm.ve Dipartimenti Prevenzione e Salute Mentale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		
Dipartimento Salute Mentale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Attività amm.ve dei Presidi Ospedalieri	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Oncologico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e gestione complessiva del PO di Teramo	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Medico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e Gestione complessiva PO di Atri	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento dei Servizi	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e Gestione complessiva PO di Giulianova	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	altre Funzioni di Staff	
Dipartimento di Prevenzione	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Direzione medica e Gestione complessiva PO di Sant'Omero	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Comitato Unico di Garanzia	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Dipartimento Materno-Infantile	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Area Distrettuale Adriatico	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Resp.le Prevenzione Corruzione e Trasparenza	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
Distretto di	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Area Distrettuale Gran Sasso - Laga	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Internal Audit	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Servizio Farmaceutico Territoriale	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Organismo indipendente di valutazione	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Medicina Penitenziaria	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Ufficio Procedimenti Disciplinari	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Servizio Dipendenze Patologiche	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Gestione del Rischio	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Farmacia Ospedaliera di	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	Relazioni Sindacali	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C
	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C	U.O. di	<input type="checkbox"/> E <input type="checkbox"/> C		