



**REGIONE CAMPANIA**  
**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**  
**"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"**  
**CASERTA**

---

---

**Determina Dirigenziale N. 1250 del 18/12/2025**

---

**Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

**Oggetto: ACCORDO QUADRO SORESA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA PLURIENNALE DI RETI PER ERNIA E PROTESI PER PARETI ADDOMINALI (ADESIONE AZIENDALE EX DEL. DG N.513/2023) - LOTTO 20 - DITTA DECO MED SRL.**

**PUBBLICAZIONE**

In pubblicazione dal 18/12/2025 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

**ESECUTIVITA'**

Atto immediatamente esecutivo

**TRASMISSIONE**

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

**UOC AFFARI GENERALI**

**Direttore ad interim Luigia Infante**

**ELENCO FIRMATARI**

*Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO*

*Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, Dr. Pasquale Cecere*

**Oggetto:** ACCORDO QUADRO SORESA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA PLURIENNALE DI RETI PER ERNIA E PROTESI PER PARETI ADDOMINALI (ADESIONE AZIENDALE EX DEL. DG N.513/2023) - LOTTO 20 - DITTA DECO MED SRL.

**Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO**

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue, si rappresenta che ricorrono i presupposti finalizzati all’adozione del presente provvedimento, ai sensi dell’art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l’insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell’art. 6bis della legge 241/90 e s.m.i.

**Premesso**

- **che** la So.re.sa. Spa. S.p.a con Det. del D.G. n.230/2022 ha proceduto all’aggiudicazione della *“Procedura aperta per la conclusione di un Accordo Quadro multifornitore per la fornitura pluriennale di reti per ernia e protesi per pareti addominali”* occorrenti alle AA.SS. Campane, sottoscrivendo appositi Accordi Quadro con le Ditte risultate aggiudicatrici;
- **che** questa AORN con Deliberazione del D.G. n.513/2023, da intendersi qui come integralmente richiamata e trascritta, ha aderito all’aggiudicazione centralizzata con gli OO.EE.AA. dei Lotti di interesse, nelle quantità specificate nel prospetto di sintesi per fornitore e per lotto (già allegato n.2 al citato atto deliberativo);
- **che** nell’ambito dell’adesione in parola è presente il lotto 20 (protesi biologica di matrice acellulare di derma porcino non crosslinked) anche per la parte in capo alla Ditta DECO MED Srl, giusta stralcio del richiamato prospetto (già allegato n.2 alla Del. n.513/2023);

**Vista**

- la mail del 14.11.2025 (allegato n.1), con cui la precitata Ditta ha comunicato al medesimo Servizio *“ la variazione sito produttivo- affiancamento prodotto codice EG... varie taglie”*, trasmettendo il relativo dettaglio unitamente all’autorizzazione rilasciata dalla precitata So.re.sa. Spa. (Cfr. Prot.n. 0017767-2025) ;

**Preso atto**

- **che** la Centrale di Committenza Regionale ha validato il *“cambio codici”*, giusta consultazione della summenzionata autorizzazione, come appresso dettagliato:

**a) lotto n. 20**

- **Prodotto attuale** EG 16-15 (taglia 16\*4 cm= 64 cm<sup>2</sup>) – EG25-15 (taglia 25\*10 cm =250cm<sup>2</sup>) - **Prodotto in affiancamento** EG08-15 (taglia 8\*15 cm =120 cm<sup>2</sup>)- EG26-15 (taglia 26\*18cm<sup>2</sup> = 468cm<sup>2</sup>) € 27.440,00 Iva al 4%;

**Dato atto**

- **che** il contratto informatico di pertinenza (n. 4600204470 – CIG derivato n.9012899F87) reca quale data naturale di scadenza il 30/05/2027, giusta consultazione della piattaforma SIAPS;

**Precisato**

- **che** il presente provvedimento non comporta alcuna spesa aggiuntiva per l’Azienda, rimanendo invariate le condizioni economiche e di fornitura;

*Determinazione Dirigenziale*

**Ritenuto** di prendere atto - relativamente al lotto n.20 presente nella fornitura pluriennale di reti per ernia e protesi per pareti addominali aggiudicata a livello centralizzato, per la parte in capo alla Ditta Deco Med Srl - della sostituzione da essa proposta ed autorizzata dalla Soresa Spa., secondo quanto sopra esposto e qui integralmente riportato;

**Attestata**

la conformità del presente atto alle norme sul trattamento dei dati di cui al D.lgs. 196/2003, così come integrato con le modifiche prodotte dal D.lgs. 101/2018 per l'adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/679 (GDPR) e dalle successive introduzioni previste dalla legge 27 dicembre 2019 n. 160, che contiene principi e prescrizioni per il trattamento dei dati personali, anche con riferimento alla loro "diffusione", e dichiarato di aver valutato la rispondenza del testo, compreso gli eventuali allegati, destinato alla diffusione per il mezzo dell'Albo Pretorio alle suddette prescrizioni e ne dispone la pubblicazione nei modi di legge;

**DETERMINA**

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di prendere atto della determina che precede e, per l'effetto di:

**Prendere atto** - relativamente al lotto n.20 presente nella fornitura pluriennale di reti per ernia e protesi per pareti addominali aggiudicata a livello centralizzato, per la parte in capo alla Ditta Deco Med Srl - della sostituzione da essa proposta ed autorizzata dalla Soresa Spa., secondo quanto sopra esposto e qui integralmente riportato;

**Prendere altresì atto che** la suddetta sostituzione non comporta alcuna spesa aggiuntiva per questo Ente rimanendo invariate le condizioni economiche e di fornitura;

**Notificare** copia del presente atto alla Ditta interessata;

**Trasmettere** copia del presente atto al Collegio sindacale, come per legge, alla UOC Farmacia Ospedaliera ed al Direttore del Dipartimento Scienze Chirurgiche, Prof. Ferdinando Fusco.

*l'estensore*

*Dott.ssa Giuliana Buompane*

**UOC Provveditorato - Economato**  
**Il Direttore**  
**Dr.ssa Teresa Capobianco**



**REGIONE CAMPANIA**  
**AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE**  
**"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"**  
**CASERTA**

---

*Determinazione Dirigenziale*

*Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.*

**Oggetto:** POSTA CERTIFICATA: Gara SORESA reti chirurgiche LOTTO 20

**Mittente:** "Per conto di: decomed@tecnopec.it" <posta-certificata@pec.aruba.it>

**Data:** 14/11/2025, 14:15

**A:** <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

**CC:** <provveditorato@ospedale.caserta.it>, "Autiero - DecoMed" <autiero@decomed.it>, "Gabriela Batcu - Decomed" <batcu@decomed.it>, "Gare - Decomed" <gare@decomed.it>

## Messaggio di posta certificata

Il giorno 14/11/2025 alle ore 14:15:35 (+0100) il messaggio con oggetto "Gara SORESA reti chirurgiche LOTTO 20" è stato inviato da "decomed@tecnopec.it" ed indirizzato a:

- autiero@decomed.it
- batcu@decomed.it
- gare@decomed.it
- provveditorato@ospedale.caserta.it
- provveditorato@ospedalecasertapec.it

Il messaggio originale è incluso in allegato.

Identificativo messaggio: jpec1214.20251114141535.40237.58.1.1@pec.aruba.it

---

## Certified mail message

On 14/11/2025 at 14:15:35 (+0100) the message with subject "Gara SORESA reti chirurgiche LOTTO 20" was sent by "decomed@tecnopec.it" and addressed to:

- autiero@decomed.it
- batcu@decomed.it
- gare@decomed.it
- provveditorato@ospedale.caserta.it
- provveditorato@ospedalecasertapec.it

The original message is included as an attachment.

Message identifier: jpec1214.20251114141535.40237.58.1.1@pec.aruba.it

---

— postacert.eml —

**Oggetto:** Gara SORESA reti chirurgiche LOTTO 20

**Mittente:** <decomed@tecnopec.it>

**Data:** 14/11/2025, 14:15

**A:** <provveditorato@ospedalecasertapec.it>

**CC:** <provveditorato@ospedale.caserta.it>, "Autiero - DecoMed" <autiero@decomed.it>, "Gabriela Batcu - Decomed" <batcu@decomed.it>, "Gare - Decomed" <gare@decomed.it>

Buongiorno,

trasmettiamo in allegato ns. comunicazione inviata a SORESA in merito al cambio codici non disponibili e autorizzazione ricevuta da SORESA .

Rimanendo a Vs. completa disposizione per qualsiasi chiarimento, porgiamo cordiali saluti.



Via delle Industrie 2  
30020 Marcon - Ve Italy  
Tel. +39 041 50 20 370  
Fax. +39 041 50 20 366  
ID PEPPOL 0211:IT02283720262  
Codice SDI Fatt.Elett. T04ZHR3  
[barbazza@decomed.it](mailto:barbazza@decomed.it)  
[www.decomed.it](http://www.decomed.it)

Le informazioni contenute nella presente comunicazione ed i relativi allegati possono avere caratteristiche riservate e sono destinate esclusivamente alle persone o alla Società indicate. Costituisce violazione alle disposizioni del D.Lgs. 196/2003 qualsiasi utilizzo o conservazione dei dati ricevuti per errore. Se avete ricevuto questo messaggio e non siete i destinatari, Vi preghiamo di eliminarlo e di comunicarlo via e-mail al mittente.

This information and any further message herein enclosed are confidential and intended only for the use of the individual or entity named above. If you are not the intended recipient, any action, copy, communication, dissemination or any other similar activity based upon the content of this e-mail message could infringe legal rules (art. 616 cod. pen., D. lgs. N. 196/2003: "Act for protection of personal data"). If you have received this message by mistake, please notify immediately the sender (by telephone, fax or e-mail) destroying definitively the original message and any enclosed file without retaining any copy and/or without editing in any way the content. Due to the way of the transmission, the sender does not undertake any liability with respect to the secrecy and confidentiality of the information contained in this e-mail message.

— Allegati: —

dati-cert.xml	1,1 kB
post-cert.eml	1,1 MB

sra 17767autorizzazione_cambio_codici (10).pdf	486 kB
Dichiarazione variazione sito produttivo EGIS e scheda tecnica a SORESA.pdf	293 kB

**Spett.le SORESA**  
**Società Regionale per la Sanità S.P.A.**

**Oggetto: Comunicazione variazione sito produttivo – Affiancamento prodotto – Rif. Procedura aperta Reti per ernia e protesi per pareti addominali. ID. Gara 8375664. LOTTO N. 20 CIG. 9012899F87**

In riferimento alla Determina di aggiudicazione n. 230-10/11/2022- CIG 9012899F87 LOTTO N. 20, si comunica la variazione del sito produttivo del prodotto fornito, mantenendo e garantendo l'equivalenza dello stesso come risulta da scheda tecnica allegata.

Rimangono disponibili i dispositivi prodotti da AUDIO TECHNOLOGIES SRL fino ad esaurimento scorte a magazzino DECO MED SRL.

Qui di seguito indichiamo i codici di riferimento del dispositivo medico:

Spessore	Taglia	Codice	RDM	CND
0,8 mm	5 x 5 cm	EG05-08	1074706	P900402
	8 x 15 cm	EG08-08	1221385	
	10 x 10 cm	EG10-08	1077359	
	15 x 10 cm	EG15-08	1165730	
	21 x 12 cm	EG21-08	1077370	
	26 x 18 cm	EG26-08	1077401	
	30 x 21 cm	EG30-08	1078206	
1,5 mm	5 x 5 cm	EG05-15	1077926	
	8 x 15 cm	<b>EG08-15</b>	1221379	
	10 x 10 cm	<b>EG10-15</b>	1078026	
	15 x 10 cm	<b>EG15-15</b>	1165731	
	21 x 12 cm	<b>EG21-15</b>	1078027	
	26 x 18 cm	EG26-15	1078047	
	30 x 21 cm	EG30-15	1078048	



Si specifica inoltre la corrispondenza di ulteriori codici aggiudicati in gara:

In caso di ordinativo per il ref. EG16-15 (taglia 16\*4 cm= 64 cm2) vi forniremo il ref. **EG08-15** (taglia 8\*15 cm= 120 cm2) allo stesso prezzo di aggiudicazione della taglia richiesta.

In caso di ordinativo per il ref. EG25-15 (taglia 25\*10 cm= 250 cm2) vi forniremo il ref. **EG26-15** (taglia 26\*18 cm= 468 cm2) allo stesso prezzo di aggiudicazione della taglia richiesta.

Rimaniamo a disposizione per fornirVi ulteriore documentazione e l'occasione è gradita per porgere i nostri più cordiali saluti

Marcon, li 06/02/2024

Presidente C.d.A. e Legale Rappresentante

Giovanni Bertoli



All. "Scheda Tecnica EGIS.pdf"

# EGIS - SCHEDA TECNICA

**NOME COMMERCIALE:**

EGIS, dispositivo medico di classe III

**TAGLIE E CODICI PRODOTTO:**

Spessore	Taglia	Codice	RDM*	CND
0,8 mm	5 x 5 cm	EG05-08	1074706	P900402
	10 x 10 cm	EG10-08	1077359	
	8 x 15 cm	EG08-08	1221385	
	15 x 10 cm	EG15-08	1165730	
	21 x 12 cm	EG21-08	1077370	
	26 x 18 cm	EG26-08	1077401	
	30 x 21 cm	EG30-08	1078206	
1,5 mm	5 x 5 cm	EG05-15	1077926	
	10 x 10 cm	EG10-15	1078026	
	8 x 15 cm	EG08-15	1221379	
	15 x 10 cm	EG15-15	1165731	
	21 x 12 cm	EG21-15	1078027	
	26 x 18 cm	EG26-15	1078047	
	30 x 21 cm	EG30-15	1078048	

\*Come stabilito dal **DM 21 dicembre 2009**, "Modifiche ed integrazioni al decreto 20 febbraio 2007 recante le Nuove modalità per gli adempimenti previsti dall'articolo 13 del decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modificazioni e per la registrazione dei dispositivi impiantabili attivi nonché per l'iscrizione nel Repertorio dei dispositivi medici" e **Manuale Utente Profilo Fabbrikante DM** Versione 6.4 aggiornata al 16 luglio 2013.

**AZIENDA PRODUTTRICE:**

MEDICAL BIOMATERIAL PRODUCTS GmbH  
Lederstrasse 7  
19306 Neustadt-Glewe  
Germany

**DISTRIBUTORE ESCLUSIVO:**

DECOMED S.r.l.  
Via delle Industrie 2,  
30020 Marcon (VE)  
Italia

**MARCHI E CERTIFICAZIONI:**

- CE 0483 rilasciato da MDC Medical Device Certification GmbH, Germany, identificato con il n. D1417000016 valido sino al 22/06/2023.
- ISO 13485:2016 certificazione del sistema di gestione della qualità, certificato nr. D1417000037, valido fino al 09/09/2025.

**CARATTERISTICHE:**

EGIS® è una matrice di collagene ricavato da derma suino. EGIS® è indicata per l'uso come membrana chirurgica nella riparazione, rinforzo, copertura o sostituzione di tessuti molli. L'esclusivo processo produttivo è stato sviluppato per garantire un prodotto completamente naturale e biocompatibile, acellularizzato e non pirogenico. EGIS® è totalmente priva di sostanze chimiche conservanti o agenti crosslinkanti, per questo motivo favorisce il naturale processo di rigenerazione dei tessuti senza amplificare il fenomeno infiammatorio postoperatorio. La struttura proteica nativa, pressata meccanicamente, conferisce ad EGIS® elevate proprietà meccaniche tali da sopportare ampiamente le pressioni intraddominali.

TEST MECCANICI - EGIS® RESISTENZA ALLA TRAZIONE	
Spessore del campione: 0.8 mm	
Picco di carico	70 N
Resistenza alla trazione	35 MPa
Resistenza alla deformazione	38 %
Modulo di Young	80 MPa
Spessore del campione: 1.5 mm	
Picco di carico	130 N
Resistenza alla trazione	50 MPa
Resistenza alla deformazione	39 %
Modulo di Young	80 MPa

Per garantire le caratteristiche di EGIS® nel tempo, il processo produttivo prevede, nella sua fase terminale, la liofilizzazione (freeze-drying) che permette la completa rimozione dei liquidi attraverso precisi valori di pressione e temperatura. Questo processo rende il prodotto ultimo secco (dry) ottimale per una sua corretta conservazione a temperatura ambiente e che necessita solo di una semplice reidratazione prima dell'impianto.

**INDICAZIONI:**

EGIS® è indicata per impianti chirurgici come rinforzo, protezione o sostituzione di tessuti molli, favorendo la rigenerazione tessutale.

Ci sono oggi molte diverse indicazioni e possibili usi delle matrici porcine acellulari.

Alcuni esempi sono riportati qui sotto:

- correzione di difetti della parete addominale e toracica
- trattamento di ernie incisionali
- prevenzione di ernie parastomali.

## **MODALITA' D'USO:**

EGIS® può essere modellata con un paio di forbici alla grandezza e alla forma del difetto da trattare sia da asciutto che idratata, nel rispetto della sterilità.

La membrana EGIS® è consegnata asciutta e deve essere reidratata prima dell'impianto posizionandola in un recipiente sterile e coprendola completamente con soluzione salina sterile (soluzione Ringer o soluzione Ringer lattato) per almeno 5 minuti.

Durante l'impianto di EGIS® occorre creare il maggior contatto possibile tra la matrice e il tessuto sano e ben vascolarizzato, al fine di favorire la migrazione cellulare e la formazione di neotessuto. Si consiglia pertanto una sovrapposizione con tessuto sano per circa 2-3 cm.

In caso di contaminazioni o infezioni significative occorre adottare misure parallele per controllare l'infezione, come ad esempio utilizzo di apposito drenaggio, terapia a pressione negativa e terapia antimicrobica (la presenza di una carica batterica significativa potrebbe compromettere la membrana chirurgica).

## **Impianto:**

- Preparare l'area dell'impianto con tecniche standard.
- EGIS® può essere piegata e tagliata appositamente per l'area d'impianto, sempre garantendo una sovrapposizione minima di 2/3 cm con tessuto vitale.
- Utilizzare EGIS® con guanti sterili o pinze sterili nell'area d'impianto.
- Suturare la membrana con punti a medio-lungo riassorbimento, possibilmente con punti staccati.
- Smaltire tutti i pezzi non utilizzati della membrana EGIS® in rispetto delle procedure vigenti della struttura e le norme di protezione ambientale.

## **AVVERTENZE:**

- Non risterilizzare.
- Non usare se la confezione è aperta o danneggiata. Non usare se il sigillo è aperto o danneggiato.
- La membrana EGIS® è in stato naturale, perciò in condizioni asciutte può manifestarsi una lieve increspatura nella struttura del collagene e una variazione nello spessore della membrana. Questi fenomeni non hanno alcun effetto sulla qualità e sulla funzionalità di EGIS®.
- Dopo l'uso trattare e smaltire tutti i prodotti non utilizzati e i materiali della confezione in accordo alle pratiche mediche riconosciute e alle leggi ambientali nazionali e regionali vigenti per lo smaltimento di materiali biologici e da imballaggio.
- La matrice chirurgica EGIS® non può essere utilizzata se è stata già estratta dalla Confezione e/o è entrata in contatto con un paziente, in quanto sussiste un rischio di contaminazione maggiore con rischio di infezione connesso.

## **Utilizzo in gravidanza e durante l'allattamento:**

Non ci sono studi sull'utilizzo di EGIS® durante la gravidanza e il periodo di allattamento che testimoniano il suo influsso sulla capacità riproduttiva umana. Prima di utilizzare EGIS® è perciò opportuno eseguire con il medico curante una valutazione dei vantaggi per la madre e dei possibili rischi per il bambino.

## **Controindicazioni**

- La membrana chirurgica è di derivazione porcina e non può essere usata in pazienti con sensibilità nota ai tessuti di maiale.

**STERILIZZAZIONE:**

Questo prodotto è stato sterilizzato ad EtO e non può essere risterilizzato.

La sterilità è garantita solo a confezione chiusa.

La sterilizzazione ad Ossido di Etilene preserva le caratteristiche meccaniche delle fibre collageniche, garantendo una maggiore resistenza della matrice allo stress meccanico senza tuttavia essere rinforzata con trattamenti chimici di cross-link che potrebbero essere causa di forti reazioni infiammatorie post-impianto.

**CONSERVAZIONE:**

EGIS® è un prodotto medico sterile e pertanto non deve essere esposto a fonti di calore e irraggiamento solare diretto e deve essere conservato in luogo asciutto e pulito a temperatura ambiente.

Conservare nella sua confezione originale.

Il prodotto non può essere utilizzato dopo la data di scadenza.

**Scadenza:**

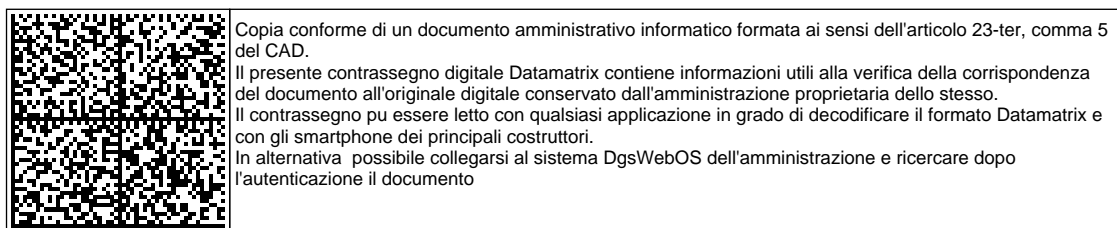
La validità del prodotto è di 5 anni dalla data di fabbricazione e la data di scadenza è riportata sia in etichetta che sulla confezione.

**SoReSa**

L' art. 23 del Codice dell'Amministrazione Digitale (Decreto Legislativo 7 marzo 2005, n. 82 e s.m.i.), riconosce alle copie analogiche di documenti informatici (es. la stampa di un certificato, un contratto, ecc.) la stessa efficacia probatoria dell'originale informatico da cui sono tratti se la loro conformità non viene espressamente disconosciuta (in giudizio). Diverso il caso in cui la conformità all'originale informatico, in tutte le sue componenti, sia attestata da un pubblico ufficiale autorizzato. In questo caso, infatti, per negare alla copia analogica di documento informatico la stessa efficacia probatoria del documento sorgente si rende necessaria la querela di falso.

Questo regime, di carattere generale, incontra alcune deroghe rispetto alle copie analogiche di documenti amministrativi informatici.

L'art. 23-ter del CAD prevede che sulle copie analogiche di documenti amministrativi informatici possa essere apposto un contrassegno a stampa (detto anche timbro digitale o glifo) che consente di accertare la corrispondenza tra le copie analogiche stesse e l'originale informatico (in esso deve essere codificato, infatti, il documento informatico o le informazioni necessarie a verificarne la corrispondenza all'originale in formato digitale). La verifica avviene grazie ad appositi software che leggono le informazioni contenute nel timbro digitale. I software necessari per l'attività di verifica devono essere gratuiti e messi liberamente a disposizione da parte delle amministrazioni.



**Impronta del documento digitale originale: 2f88e8de03e4967a25f23722c910531d**

**Identificativo del documento digitale originale: 672825**

**Protocollo: SoReSa-0017767-2025 30-09-2025 09:46:43**

Ai Sig.ri Direttori Generali  
Ai Sig.ri Provveditori  
AA.SS.LL., AA.OO., AA.OO.UU., IRCSS  
a mezzo pec

e p.c.  
**DECO MED SRL**

A mezzo pec: [decomed@tecnopec.it](mailto:decomed@tecnopec.it)

**Oggetto: Autorizzazione cambio codici. Rif. Procedura aperta Reti per ernia e protesi per pareti addominali. ID. Gara 8375664. LOTTO N. 20 CIG. 9012899F87**

Con riferimento alla fornitura in oggetto  
vista la richiesta di autorizzazione cambio codici presentata dalla società **DECO MED SRL** ed acquisita al protocollo interno con numero SoReSa-0017352-2025 del 23/09/2025  
alla luce dell'istruttoria espletata  
si autorizza, secondo le previsioni del Capitolato Tecnico di gara, alle medesime condizioni economiche contrattuali, il cambio codici come da richiesta che costituisce parte integrante e sostanziale della presente.  
In allegato:

- Istanza di autorizzazione

Distinti saluti.

So.Re.Sa. S.p.A.  
*Il Responsabile per l'esecuzione dei contratti*  
Avv. *Giannmarco Massa*

**Avv. Fabio Aprea**  
**Direttore Affari Legali**

