

Spett.le  
**Agenzia Intercent-ER**  
Via dei Mille, 21  
40121 Bologna

Trento, 25 gennaio 2018

**Oggetto:** Offerta Nr. **181400160**  
*Rif. da citare in qualsiasi comunicazione relativa alla presente offerta*

## PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA DI MATERIALE DA MEDICAZIONE AVANZATA 2

### LOTTO N. 33 - CIG N. 72753153DD

---

#### OFFERTA TECNICA

---

---

#### Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico

[www.waldner.co](http://www.waldner.co) [info@waldner.co](mailto:info@waldner.co)

**sede operativa** via della Cooperazione, 149 - 38123 Trento **t.** +39 0461 949898 **f.** +39 0461 942108

**sede legale** via Sabotino, 2/C - 37124 Verona

**c.f. / p.iva** 01542210222 **cap. sociale** Euro 1.000.000,00 i.v. **rea** VR-361795

---

Società soggetta alla direzione e  
coordinamento di Gruppo Waldner S.r.l.

**sede legale** via Sabotino, 2/C - 37124 Verona

**cap. sociale** Euro 100.000,00 i.v.

**c.f. / p.iva** 04250520238 - **rea** VR 404940

## **ELENCO DELLA DOCUMENTAZIONE PRESENTATA**

- A) Scheda tecnica;
- B) Certificato CE e Dichiarazione di conformità;
- C) Dichiarazione Latex Free;
- D) Brochure;
- E) Relazione di Servizio Post Vendita e Formazione.

## SCHEMA TECNICA ADAPTIC TOUCH™

<b>CATEGORIA</b>	Medicazione non aderente in silicone
<b>DESCRIZIONE</b>	Medicazione primaria sterile non-aderente in silicone con maglie aperte flessibili. Protegge i tessuti neoformati dai traumi delle aderenze al cambio della medicazione, riducendo al minimo il dolore del paziente. ADAPTIC TOUCH™ conformandosi altamente alla ferita consente il drenaggio degli essudati verso la medicazione secondaria minimizzando il rischio di macerazione e aderenza.
<b>COMPOSIZIONE e CARATTERISTICHE</b>	Composta da acetato di cellulosa rivestito su entrambi i lati di un soffice strato di silicone. Progettata per una facile applicazione e per rimanere in sede in modo confortevole ed essere atraumatica durante il cambio medicazione.
<b>DIMENSIONI E FORMATI</b>	5 cm x 7,6 cm 7,6 cm x 11 cm 12,7 cm x 15 cm 20 cm x 32 cm
<b>DITTA PRODUTTRICE</b>	Systagenix Wound Management Ltd. (Uk)
<b>CLASSE DI APPARTENENZA</b>	Secondo la Direttiva CE 93/42: Cat II b <b>CND M04040702 NID 376653</b>
<b>MARCHIO CE</b>	550336
<b>DESTINAZIONE D'USO</b>	L'utilizzo di ADAPTIC TOUCH™ è indicato per la gestione di: Lesioni croniche da asciutte a fortemente essudanti, superficiali o profonde, comprese: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ulcere venose</li> <li>- Decubiti</li> <li>- Ulcere diabetiche</li> <li>- Traumi e ferite chirurgiche</li> <li>- Siti di prelievo</li> <li>- 1 ° e 2 ° grado di ustioni</li> </ul> È anche adatto per l'uso, sotto controllo medico, con una terapia a pressione negativa della ferita (NPWT).
<b>MECCANISMO D'AZIONE</b>	ADAPTIC TOUCH™ ha una progettazione tale per cui lo strato soffice di silicone aiuta l'applicazione della medicazione e permette una rimozione atraumatica. La speciale tramatura a maglie aperte permette di ridurre al minimo il rischio di macerazione e di aderenza della medicazione secondaria.

<b>MODALITA' D'USO</b>	<p><b>SCELTA DELLA MEDICAZIONE:</b> Selezionare il formato di ADAPTIC TOUCH™ leggermente più largo rispetto all'ampiezza della lesione assicurandosi che la medicazione ricopra anche la cute integra intorno ai margini della lesione. ADAPTIC TOUCH™ può essere ritagliato senza che la medicazione si sfilacci o lasci fibre sul letto della ferita. Per agevolare il ritaglio, è consigliabile tagliare ADAPTIC TOUCH™ quando una o entrambe le linguette di carta non siano ancora rimosse. Se fosse necessario più di un pezzo di ADAPTIC TOUCH™, assicurarsi la perfetta sovrapposizione delle medicazioni per evitare l'aderenza della medicazione secondaria alla ferita, evitare il più possibile la sovrapposizione dovrebbe essere ridotta al minimo per evitare l'occlusione dei fori.</p> <p><b>APPLICAZIONE DELLA MEDICAZIONE:</b> Preparare la lesione secondo il protocollo di gestione delle ferite; Assicurarsi che la pelle che circonda la ferita sia asciutta; Rimuovere il film protettivo della medicazione; Posizionare ADAPTIC TOUCH™ direttamente sulla ferita coprendo anche intorno la ferita; Coprire con un'adeguata medicazione secondaria, ad esempio TIELLE™.</p> <p><b>CAMBIO DELLA MEDICAZIONE:</b> ADAPTIC TOUCH™ può essere lasciato in sede per diversi giorni a seconda delle condizioni della ferita ed al livello di essudato.</p>			
<b>TEMPO DI APPLICAZIONE</b>	ADAPTIC TOUCH™ può essere lasciata in situ per diversi giorni a seconda della quantità di essudato, fino ad un massimo di 10 giorni.			
<b>LARGHEZZA TRAMATURA</b>	Misura media dei pori 0,31 mm <sup>2</sup> , area aperta : 24,67%.			
<b>COMPATIBILITA'</b>	E' compatibile con tutte le medicazioni avanzate della Systagenix Wound Management			
<b>STERILIZZAZIONE</b>	Prodotto sterilizzato a raggi Gamma. Non risterilizzabile.			
<b>CONFEZIONAMENTO</b>	1° Confezionamento : Busta singola sterile; 2° Confezionamento: Scatola di cartone.			
<b>ETICHETTATURA</b>	Sul confezionamento vengono riportate tutte le informazioni previste al punto 13 allegato 1 Direttiva CE 93/42 Dlgs 46/97			
<b>CONFEZIONE DI VENDITA</b>	<b>CODICE</b>	<b>MISURE</b>	<b>CONFEZIONAMENTO PRIMARIO</b>	<b>CONFEZIONAMENTO SECONDARIO</b>
	<b>TCH501</b>	cm 5 x cm 7,6	singolo pezzo	10 pezzi
	<b>TCH502</b>	cm 7,6 x cm 11	singolo pezzo	10 pezzi
	<b>TCH503</b>	cm 12,7 x cm 15	singolo pezzo	10 pezzi
	<b>TCH504</b>	cm 20 x cm 32	singolo pezzo	5 pezzi
<b>LATTICE</b>	Il prodotto non contiene costituenti in lattice			

<b>PRODUZIONE</b>	La medicazione ADAPTIC TOUCH™ viene prodotta negli stabilimenti della Systagenix Wound Management Ltd. (UK). Detti stabilimenti sono certificati a norma ISO/EN 13485:2003 dalla BSI British Standard Institution. Detti sistemi di Qualità richiedono esplicitamente controlli di qualità per materie prime, intermedi e prodotti finiti, sia dal punto di vista chimico-fisico, che biologico e procedure efficaci in caso di richiamo del prodotto difettoso dal Mercato. Tale prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul Mercato
<b>CONTROLLI</b>	Ogni lotto di parti componenti viene ispezionato prima che ciascun componente venga accettato per la produzione. Il singolo prodotto finito è sottoposto ad ispezioni visive e, ove applicabile, automatizzate di carattere dimensionale, fisico, biologico, chimico. Viene effettuata una prova di corretto funzionamento prima del confezionamento e della sterilizzazione. Detto prodotto è stato preventivamente sottoposto ai test di allergenicità e tossicità prima dell'immissione sul Mercato.
<b>CONSERVAZIONE</b>	Conservare a temperatura ambiente controllata.
<b>VALIDITA'</b>	24 mesi

# EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

No.

**CE 550336**

Issued To:

**Systagenix Wound Management Limited  
(an affiliate of Systagenix Wound  
Management Manufacturing Limited)  
Gargrave  
North Yorkshire  
BD23 3RX  
United Kingdom**

In respect of:

**The design, development and manufacture of medicated and non-medicated sterile wound dressings (non-adherent, hydrogel, film, bovine collagen, hydrocolloid and foam, with activated charcoal, petroleum-based or alginate components).**

**Those aspects of Annex II concerned with securing and maintaining sterile conditions of non-medicated wound care products (non-adherent, bandage, gauze, absorbent pad and swab).**

on the basis of our examination of the quality assurance system under the requirements of Council Directive 93/42/EEC, Annex II excluding section 4. The quality assurance system meets the requirements of the directive. For the placing on the market of class III products an Annex II section 4 certificate is required.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 0086):



Pietro Foschi - Strategic Delivery Director

First Issued: **24 June 2009**

Date: **03 December 2014**

Expiry Date: **04 December 2019**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 1

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.  
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

# EC Certificate - Full Quality Assurance System

Directive 93/42/EEC on Medical Devices, Annex II excluding Section 4

## List of Significant Subcontractors

Recognised as being involved in services relating to the product covered by:

Certificate No: **CE 550336**  
 Date: **03 December 2014**  
 Issued To: **Systagenix Wound Management Limited**  
**(an affiliate of Systagenix Wound**  
**Management Manufacturing Limited)**  
**Gargrave**  
**North Yorkshire**  
**BD23 3RX**  
**United Kingdom**

Subcontractor:	Service(s) supplied
EUROMED, Inc. 25 Corporate Drive Orangeburg New York, 10962 USA	<b>Control of Sterilization</b> <b>Manufacture</b> <b>Packaging</b>
Holopack Verpackungstechnik GmbH Bahnhofstrasse Werk 2 D-73453 Abtsgmünd-Untergröningen Germany	<b>Manufacture</b> <b>Moist Heat Sterilization</b>
Sterigenics UK Limited Cotes Park Estate Somercotes Alfreton Derbyshire DE55 4NJ United Kingdom	<b>ETO Sterilization</b>

...making excellence a habit.™

# EC Certificate - Full Quality Assurance System

## Certificate History

Certificate No: **CE 550336**  
 Date: **03 December 2014**  
 Issued To: **Systagenix Wound Management Limited**  
**(an affiliate of Systagenix Wound**  
**Management Manufacturing Limited)**  
**Gargrave**  
**North Yorkshire**  
**BD23 3RX**  
**United Kingdom**

Date	Reference Number	Action
24 June 2009	7372237	First Issue.
08 December 2009	7462564	Certificate Renewal. Updated s/c details – various (minor changes only); change of address for s/c Euromed Inc.
30 September 2011	7753720	Certificate scope amendment (Addition of Class I sterile devices on Annex II, Section 3.2) and removal of subcontractors Ethicon Sàrl, Leoni Studer Hard AG, ethicon LLC and Steris Isomedix Services.
20 July 2012	7866022	Change of significant subcontractor names: Isotron Limited to Synergy Health Sterilisation UK Ltd; and BeamOne LLC to Synergy Health AST, LLC.
03 December 2014	8195509	Certificate renewal. Removal of subcontractors Kendall (Covidien), MA; Synergy Health Sterilisation UK Ltd., Reading; Synergy Health Sterilisation UK Ltd., Daventry; Synergy Health AST LLC, Denver; Synergy Health AST LLC, Lima. Scope clarification.

...making excellence a habit.™

Page 1 of 1

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive as demonstrated through the required surveillance activities of the Notified Body. This approval excludes all products designed and/or manufactured by a third party on behalf of the company named on this certificate, unless specifically agreed with BSI.

This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.



## EC - Declaration of Conformity

We, Systagenix Wound Management Ltd (an affiliate of Systagenix Wound Management Manufacturing Ltd of Gargrave, North Yorkshire, BD23 3RX, UK) being the manufacturer/distributor within the European Economic Area of the following Class IIb device,

### **ADAPTIC TOUCH® Non-Adhering Silicone Dressing**

product codes as detailed in product specification ADAPTOUCHA01 (rev 7)

[GMDN Code and Term: 46855: Wound – non-adherent dressing, permeable]

declare that the above is in conformity with the applicable provisions of Council Directive 93/42/EC as amended by European Directive 2007/47/EC, subject to the conformity assessment procedures laid down in Annex I and Annex II (excluding section 4), under the supervision of the British Standards Institution, a Notified Body authorized by the United Kingdom Competent Authority, and carrying the Notified Body Number 0086.

.....  
John E Greenham  
Global Regulatory Affairs Manager

.....27 JAN 2015  
Date



Spett.le  
**Agenzia Intercent-ER**  
Via dei Mille, 21  
40121 Bologna

Trento, 25 gennaio 2018

**Oggetto: Gara per la fornitura di materiale da medicazione avanzata 2.**  
**Allegato offerta nr. 181400160 – Lotti 2 – 22 – 24 – 27 – 28 – 30 – 31 – 33 – 39.**

**ARTICOLO 6 DEL DISCIPLINARE DI GARA “OFFERTA TECNICA” – PAGINA 19**

Il sottoscritto Giuseppe Waldner, nato a Borgo Valsugana (TN) il 12.06.1966 e residente a Trento (TN) in Via Eremo nr. 22, in qualità di Amministratore Unico della Società **Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico (facente parte di Gruppo Waldner)** con Sede Legale in Verona (VR), Via Sabotino, 2/C e Sede Amministrativa in Trento (TN), Via della Cooperazione 149, P.IVA e C.F. 01542210222, codice attività 46.46.3, nr. tel. 0461/949898, nr. fax 0461/942108, e-mail: [woundcare@waldner.co](mailto:woundcare@waldner.co), Pec: [commerciale@pec.waldner.co](mailto:commerciale@pec.waldner.co)


*Consapevole delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni false e della conseguente decadenza dei benefici eventualmente conseguiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445) sotto la propria responsabilità*

**DICHIARA**

- Ai fini della partecipazione alla presente procedura, che la traduzione di seguito allegata è conforme all'originale.

In fede,

**Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico**



**Giuseppe Waldner**  
Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico  
Sede Legale: Via Sabotino, 2/C - 37124 Verona  
Sede Operativa: Via della Cooperazione, 149 - 38123 Trento  
Cod. Fisc. e Part. IVA: 01542210222

**Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico**

[www.waldner.co](http://www.waldner.co) [info@waldner.co](mailto:info@waldner.co)

sede operativa via della Cooperazione, 149 - 38123 Trento t. +39 0461 949898 f. +39 0461 942108

sede legale via Sabotino, 2/C - 37124 Verona

c.f. / p.iva 01542210222 cap. sociale Euro 1.000.000,00 i.v. rea VR-361795

**Società soggetta alla direzione e coordinamento di Gruppo Waldner S.r.l.**

sede legale via Sabotino, 2/C - 37124 Verona  
cap. sociale Euro 100.000,00 i.v.

c.f. / p.iva 04250520238 - rea VR-404940

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Direttiva 93/42/EEC sui dispositivi medici, allegato II con esclusione della sezione 4

Numero: CE 550336

Emessa a: Systagenix Wound Management Limited  
(an affiliate of Systagenix Wound  
Management Manufacturing Limited)  
Gargrave  
North Yorkshire  
BD23 3RX  
United Kingdom

Riguardo a :

**La progettazione, sviluppo e produzione di medicazioni sterili medicate e non medicate (non aderenti, idrogel, pellicola, collagene bovino, idrocolloide e schiuma, con carbone attivo, a base di petrolio o componenti alginate).**

**Gli aspetti dell'allegato II in riguardo al raggiungimento e il mantenimento delle condizioni di sterilità di prodotti non medicati per la cura delle ferite (non aderenti, fasciatura, garza, tampone assorbente e tampone).**

sulla base delle verifiche del sistema di qualità secondo i requisiti della direttiva 93/42 / CEE, Allegato II escluso sezione 4. Il sistema di garanzia della qualità è conforme ai requisiti della direttiva.  
Per l'immissione sul mercato di prodotti di classe terza è necessario un certificato relativo allegato II, sezione 4.

**Prima emissione:** 24 giugno 2009

**data:** 03 dicembre 2014

**data di scadenza:** 04 dicembre 2019

EC Certificate - Full Quality Assurance System

Lista dei subappaltatori

Confronta versione in Inglese

## Dichiarazione di conformità

Noi, Systagenix Wound Management Ltd (una società affiliata di Systagenix Wound Manufacturing Management Ltd di Gargrave, North Yorkshire, BD23 3RX, UK) essendo il produttore / distributore all'interno dello Spazio economico europeo del seguente dispositivo di Classe IIb,

ADAPTIC TOUCH@ Non-Adhering Silicone Dressing

[Codice GMDN e termine: 46855: medicazione non aderente, permeabile]

dichiarare che quanto sopra è in conformità con le pertinenti disposizioni della direttiva 93/42 / CE del Consiglio, modificata dalla Direttiva Europea 2007/47 / CE, nel rispetto delle procedure di valutazione della conformità di cui agli allegati I e II (esclusa la sezione 4), sotto la supervisione del British Standards Institution, notified body autorizzato dall'autorità competente del Regno Unito, numero dell'organismo notificato 0086.

Spett.le  
**Agenzia Intercent-ER**  
Via dei Mille, 21  
40121 Bologna

Trento, 25 gennaio 2018

**Oggetto: Gara per la fornitura di materiale da medicazione avanzata 2.**  
**Allegato offerta nr. 181400160 – Lotti 2 – 22 – 24 – 27 – 28 – 30 – 31 – 33 – 39.**

**DICHIARAZIONE “LATEX FREE”**


Il sottoscritto Giuseppe Waldner, nato a Borgo Valsugana (TN) il 12.06.1966 e residente a Trento (TN) in Via Eremo nr. 22, in qualità di Amministratore Unico della Società **Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico (facente parte di Gruppo Waldner)** con Sede Legale in Verona (VR), Via Sabotino, 2/C e Sede Amministrativa in Trento (TN), Via della Cooperazione 149, P.IVA e C.F. 01542210222, codice attività 46.46.3, nr. tel. 0461/949898, nr. fax 0461/942108, e-mail: [woundcare@waldner.co](mailto:woundcare@waldner.co), Pec: [commerciale@pec.waldner.co](mailto:commerciale@pec.waldner.co)

**COMUNICA**

- Che la caratteristica relativa all'assenza di lattice è riportata all'interno delle schede tecniche dei prodotti offerti e all'interno dell'apposita dichiarazione allegata.

In fede,

**Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico**



Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico  
Sede Legale: Via Sabotino, 2/C - 37124 Verona  
Sede Operativa: Via della Cooperazione, 149 - 38123 Trento  
Cod. Fisc. e Part. IVA: 01542210222

**Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico**

[www.waldner.co](http://www.waldner.co) [info@waldner.co](mailto:info@waldner.co)

**sede operativa** via della Cooperazione, 149 - 38123 Trento **t.** +39 0461 949898 **f.** +39 0461 942108

**sede legale** via Sabotino, 2/C - 37124 Verona

**c.f. / p.iva** 01542210222 **cap. sociale** Euro 1.000.000,00 i.v. **rea** VR-361795

**Società soggetta alla direzione e coordinamento di Gruppo Waldner S.r.l.**

**sede legale** via Sabotino, 2/C - 37124 Verona

**cap. sociale** Euro 100.000,00 i.v.

**c.f. / p.iva** 04250520238 - **rea** VR-404940



### C.A. a chi di competenza

Il sottoscritto Maingonnat Franck nato a Thiais Francia il 16/12/1972, residente per la carica a Milano Viale Enrico Forlanini, 21 edificio 23, in qualità di Amministratore Delegato della ditta KCI Medical s.r.l. con sede in Milano Viale Enrico Forlanini, 21 edificio 23 n° tel. 0271098034 n° fax 0271098020 con codice fiscale n. 10804870151 e con partita I.V.A. n. 0284870151.

- ACTISORB® Plus 25 Activated Charcoal Dressing with Silver
- ACTISORB® Silver 220 Activated Charcoal Dressing with Silver
- ACTISORB® Silver 220 Antimicrobial Binding Dressing
- ACTISORB® Activated Charcoal Dressing
- ACTISORB® SILBERFREI Activated Charcoal Dressing
- ADAPTIC® Non-Adhering Dressing
- ADAPTIC® Digit Non-Adhering Digit Dressing
- ADAPTIC TOUCH® Non-Adhering Silicone Dressing
- BIOCLUSIVE® PLUS Transparent Film Dressing
- BIOCLUSIVE® Select Transparent Dressing



KCI Medical srl - Viale Enrico Forlanini 21, Edificio 23, 20134 Milano  
tel: + 39 (0) 2 71098034 | fax + 39 (0) 71098017 [www.acellity.com](http://www.acellity.com)



An Acelity Company

- ☐ BIOCLUSIVE® Transparent Dressing
- ☐ FIBRACOL® Plus Collagen Wound Dressing with Alginate
- ☐ INADINE® PVP-I Non Adherent Dressing
- ☐ N-A® Knitted Viscose Primary Dressing
- ☐ N-A® Ultra Silicone Coated Knitted Viscose Dressing
- ☐ NU-DERM® Hydrocolloid Wound Dressing
- ☐ NU-GEL® Hydrogel with Alginate
- ☐ ODOLOCK™ Activated Charcoal Dressing
- ☐ PROMOGRAN® Matrix Wound Dressing
- ☐ PROMOGRAN® Protease Modulating Matrix
- ☐ PROMOGRAN PRISMA® Wound Balancing Matrix
- ☐ PROMOGRAN PRISMA® Matrix
- ☐ REGAL® Filmed Dressing Swabs
- ☐ RELEASE® Non-Adherent Absorbent Dressing
- ☐ RELEASE® CONTROL Reinforced Alginate Dressing
- ☐ SOFNET® Medical Cleaning Swabs
- ☐ TIELLE® All Codes
- ☐ TOPPER® Swabs
- ☐ TOPPER® Xtra Swabs All codes (conosciuto come SURGIPAD\*)

In fede,

 KCI Medical S.r.l.  
Frank Maini  
Legale Rappresentante



KCI Medical srl - Viale Enrico Forlanini 21, Edificio 23, 20134 Milano  
tel: + 39 (0) 2 71098034 | fax + 39 (0) 71098017 [www.acelity.com](http://www.acelity.com)





TUTTO CIÒ CHE POTRESTE **DESIDERARE** DA UNA  
**MEDICAZIONE PRIMARIA IN SILICONE**



**ADAPTIC TOUCH®**  
MEDICAZIONE NON ADERENTE IN SILICONE

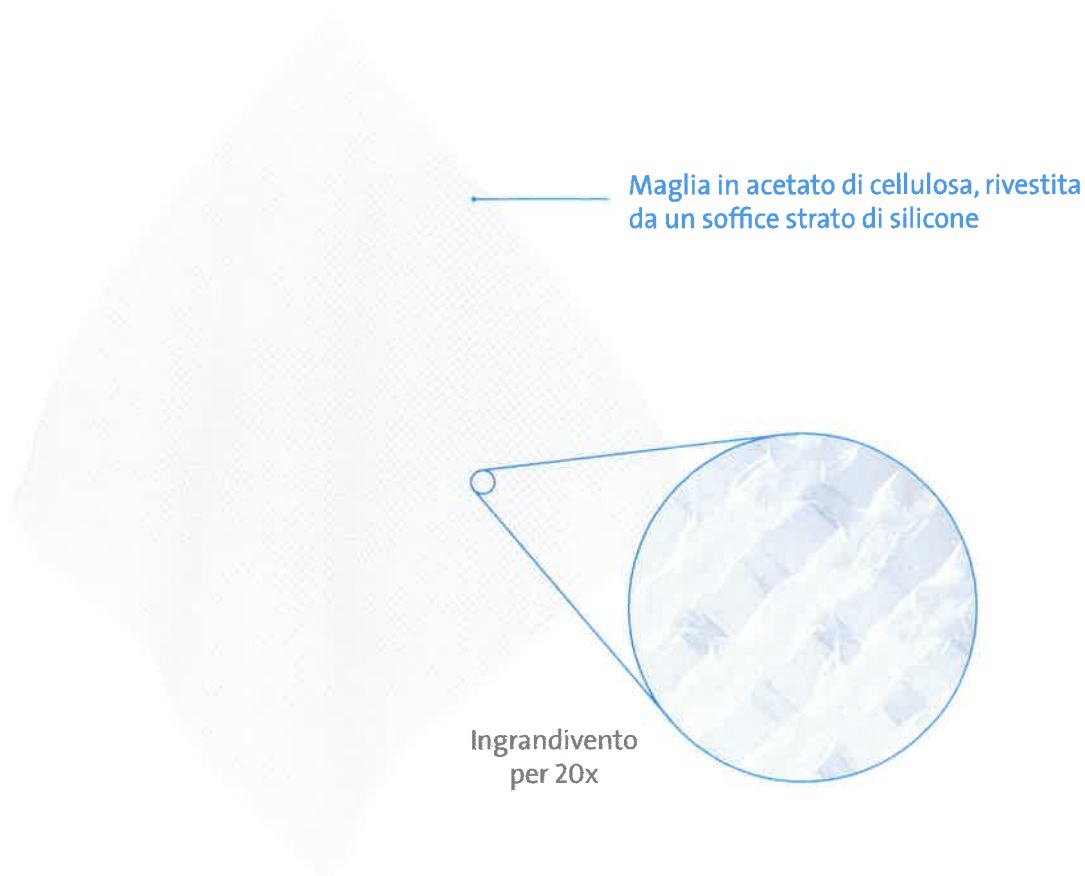


 **Systagenix**  
An Acelity Company

## CHE COS'È

ADAPTIC TOUCH® è una medicazione primaria flessibile, a maglie aperte, in silicone, progettata per gestire i fluidi e ridurre il dolore durante i cambi medicazione.

## COME AGISCE



## Comfort

ADAPTIC TOUCH® aiuta a proteggere le ferite, riducendo il dolore e la traumaticità per i pazienti nel cambio medicazione<sup>1</sup>:

- L'innovativa trama della maglia permette un cambio medicazione atraumatico, aumentando così il livello di soddisfazione sia dei pazienti sia dei medici<sup>2</sup>
- Il soffice strato di silicone previene eventuali adherenze della medicazione secondaria alle lesioni<sup>2,3</sup>



*Modello in vitro*

Usato assieme a una medicazione secondaria (alginati o schiume), ADAPTIC TOUCH® diminuisce l'aderenza della medicazione di circa

**l'88%**

## Performance

Le maglie di ADAPTIC TOUCH® sono appositamente progettate per<sup>5</sup>:

- La struttura a maglia aperta permette il libero passaggio dell'essudato verso la medicazione secondaria, riducendone il rischio di macerazione<sup>2,3,5</sup>.
- Confrontandolo *in vitro* con Mepitel, si è dimostrato che le dimensioni più piccole della tramatura di ADAPTIC TOUCH® riducono il rischio di granulazione e di aderenza della medicazione secondaria al letto dell'ulcera<sup>5</sup>.



Open area

**89%**

più grande di Mepitel

**Perché è importante  
che l'essudato possa  
muoversi verso la  
medicazione secondaria?**



Le ferite possono produrre diverse quantità d'essudato, che non deve essere lasciato nel letto della lesione per prevenire la macerazione e il deterioramento dell'ulcera<sup>6</sup>.

Se si usa una medicazione primaria, è indispensabile che la stessa sia progettata per permettere il passaggio dell'essudato verso la medicazione secondaria<sup>6</sup>.

## Convenienza

Una terapia con ADAPTIC TOUCH® si è dimostrata valida anche per i costi della pratica clinica<sup>7</sup>.



Fino al **29%**  
più conveniente rispetto  
a Mepitel\*\*

## Studi Clinici inerenti innesti cutanei

I pazienti non hanno avvertito dolore durante l'applicazione e il personale infermieristico ha dichiarato di aver riscontrato<sup>8</sup>:

- Nessuna aderenza di ADAPTIC TOUCH® ai tessuti più delicati
- Aumento del comfort dei pazienti durante i cambi medicazione
- Nessuna difficoltà nell'utilizzare ADAPTIC TOUCH®

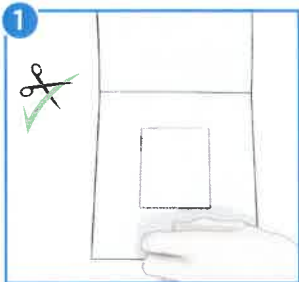


# INDICAZIONI PER L'USO

## PRIMA DELL'APPLICAZIONE

Fare riferimento alle istruzioni per l'uso. Scegliere un formato di ADAPTIC TOUCH® che sia più grande della ferita. Preparare la lesione secondo il giusto protocollo. Assicuratevi che la cute intorno l'ulcera sia asciutta. Rimuovete ADAPTIC TOUCH® dalla busta.

## Preparare la medicazione



1. Se necessario, **ADAPTIC TOUCH®** può essere ritagliato con forbici sterili, per adattarsi alle dimensioni della ferita
2. È consigliabile tagliare **ADAPTIC TOUCH®** quando una o entrambe le linguette di carta non siano ancora rimosse.

## Applicazione della Medicazione



1. Rimuovere una delle due linguette di carta presenti su **ADAPTIC TOUCH®**. Posizionare **ADAPTIC TOUCH®** direttamente sulla lesione e schiacciare leggermente i margini della medicazione.
2. Togliete la seconda linguetta di carta usando delle pinze chirurgiche o un forcipe. Se sono necessari più pezzi di **ADAPTIC TOUCH®**, assicuratevi che le medicazioni si sovrappongano, così da evitare aderenze della medicazione secondaria all'ulcera. La sovrapposizione deve essere usata solo se necessario, per evitare l'occlusione delle maglie.

## Applicazione della medicazione secondaria



Rimuovere una delle linguette di carta di **ADAPTIC TOUCH®**. Posizionare **ADAPTIC TOUCH®** direttamente sulla lesione e fare una leggera pressione per posizionarlo in situ.

Rimuovere la seconda linguetta di carta, usando pinze chirurgiche o forci. In caso fossero necessari più pezzi di **ADAPTIC TOUCH®**, assicuratevi che si sovrappongano in modo da evitare aderenze della medicazione secondaria all'ulcera. Prestare attenzione che la sovrapposizione non occluda le maglie.

## Cambio medicazione e sua rimozione



La frequenza del cambio medicazione dipende dalla giusta pratica del wound care e dalle condizioni della ferita. **ADAPTIC TOUCH®** può rimanere in situ per diversi giorni.

1. Rimuovere gentilmente la medicazione secondaria.
2. Rimuovere gentilmente la medicazione dalla letto della lesione e gettarla via.

# QUANDO USARLO

ADAPTIC TOUCH è indicato per la gestione di ferite da poco a fortemente essudanti, incluse:

- Ulcere da pressione (ad es. venose, arteriose, miste)
- Ulcere da pressione
- Ulcere diabetiche
- Siti donatori
- Ustioni di 1 e 2 grado
- Lesioni traumatiche
- Ferite chirurgiche



Sotto controllo medico, può essere impiegato anche nelle terapie a pressione negativa.



ADAPTIC TOUCH® può essere usato su pazienti con cute delicata<sup>2</sup>

Un confronto *in vitro* di ADAPTIC TOUCH® con Mepitel, ha dimostrato che...

Le dimensioni più piccole della trama di ADAPTIC TOUCH® diminuiscono il rischio di aderenze della medicazione secondaria al letto della ferita, che potrebbe provocare danni al tessuto e dolore durante il cambio/rimozione della medicazione<sup>4</sup>.

## ADAPTIC TOUCH®

Formato	Medicazioni per scatola	Codice
5cm x 7.6cm	10	TCH501
7.6cm x 11cm	10	TCH502
12.7cm x 15cm	10	TCH503
20cm x 32cm	5	TCH504



Per approfondimenti sui benefici di ADAPTIC TOUCH® visitare il sito [www.systagenix.it](http://www.systagenix.it) o contattare il numero 02.91483684

## Riferimenti

1. Evans N. and Leung K.G. A series of case studies using a non-adhering silicone dressing. Poster 1 WMA 2011. 2. International case series Using ADAPTIC TOUCH® Non-Adhering Silicone Dressing Case Studies London Wounds International 2013. 3. Stephens S. et al. Evaluation of a non-adhering silicone wound contact dressing with optimised design for the management of dry to heavily exuding wounds. Poster WIC 2011. 4. Brosnan, P. et al. The design principles of non-adherent materials. Poster WMA 2012. 5. Brosnan P. Consensus guidance for the use of Adaptic Touch® non-adherent dressing. Wounds UK 2013.

© systagenix Wound Management 2014. I marchi e i contrasti registrati con ® o ® sono marchi di Systagenix. Tutti gli altri prodotti citati nel presente documento sono nomi di società o marchi registrati dei rispettivi proprietari.

*Servizio*  
**POST VENDITA**

*e*

*Proposta*  
**FORMATIVA**

---

*Linea prodotti: SYSTAGENIX*

## LA NOSTRA AZIENDA

*Waldner Tecnologie Medicali* si pone come obiettivo primario quello di rispondere alle diverse esigenze dei propri Clienti fornendo soluzioni tecnologicamente quanto più evolute per il settore.

Ci impegniamo a garantire un servizio che possa supportare con la propria presenza e l'alta qualità dei servizi offerti tutti i Clienti e i Partner che fanno parte del nostro network. Lavoriamo, ogni giorno, con il massimo impegno e rispetto a fianco di chi, come noi, ambisce agli standard più elevati.

L'attuale struttura della *Waldner Tecnologie Medicali* è in grado di garantire le dimensioni, l'organizzazione e la copertura globale necessarie per soddisfare pienamente le esigenze di un mercato in continua evoluzione come la Sanità.



### SEDE UFFICI

VERONA - via Sabotino, 2/C - 37124

TRENTO - via della Cooperazione, 149 - 38123



Per maggiori info

[www.waldner.co](http://www.waldner.co)

## LE NOSTRA SPECIALITÀ

Waldner Tecnologie Medicali offre un servizio specializzato e completo che ricopre le principali specialità ospedaliere:

					
<b>MEDICAL</b>	<b>CRITICAL CARE</b>	<b>ORTHOPEDICS</b>	<b>WOUND CARE</b>	<b>ASSISTENZA TECNICA</b>	<b>GRANDI IMPIANTI</b>
CHIRURGIA	ANESTESIA	PROTESICA	TERAPIA A PRESSIONE NEGATIVA	MANUTENZIONI	SALE CHIRURGICHE INTEGRATE CHIAVI IN MANO
GINECOLOGIA	RIANIMAZIONE SUB- INTENSIVA	TRAUMATOLOGIA	MEDICAZIONI AVANZATE	INSTALLAZIONI	
UROLOGIA	MEDICINA PEDIATRICA	SPINE	MEDICINA RIGENERATIVA	COLLAUDI	
ARTROSCOPIA		MEDSURG	OSSIGENO TERAPIA	FORMAZIONE ALL'UTILIZZO	
OTORINO		INSTRUMENTS	SOLUZIONI ANTI- DECUBITO		
NEUROCHIRURGIA		MAXILLO-FACCIALE			
ENDOSCOPIA		ARTROSCOPIA E SPORT MEDICINE			
RADIOLOGICA					

## LA BUSINESS UNIT "WOUND CARE"

Il *Team Wound Care* offre una vasta gamma di soluzioni per la cura delle ferite. Il portfolio prodotti comprende dispositivi e apparecchiature per la guarigione di ferite acute, croniche, di origine incisionale fino alla medicina rigenerativa con prodotti per la chirurgia della parete addominale e la chirurgia ricostruttiva.

I prodotti trattati sono nello specifico

- *Terapia a Pressione Negativa - KCI Medical*
- *Medicazioni tradizionali ed avanzate - Systagenix*

## BUSINESS UNIT WOUND CARE



NEGATIVE PRESSURE WOUND THERAPY ○   
 (NPWT)

ADVANCED WOUND DRESSING ○   
 (AWD)



## Ufficio Back Office e Forza Vendita dedicata

La Business Unit Wound Care vanta un Ufficio Back-Office dedicato incaricato di rispondere alle singole esigenze dei Clienti e una Forza Vendita capillare sul territorio.

### RIFERIMENTI BACK-OFFICE

Nominativo	Ruolo	Telefono	Mail
Lorenza Zanfei	Responsabile Back Office	+ 39 0461 949890	lorenza.zanfei@waldner.co
Angela Demozzi	Servizio Commerciale	+ 39 0461 949871	angela.demozzi@waldner.co
Elena Giovannini	Servizio Commerciale	+ 39 0461 949870	elena.giovannini@waldner.co
Isabella Betti	Servizio Commerciale	+ 39 0461 949882	isabella.betti@waldner.co
Sara Giovannini	Servizio Ordini	+ 39 0461 949865	sara.giovannini@waldner.co
Alessandro Clementel	Servizio Ordini	+ 39 0461 949812	alessandro.clementel@waldner.co

Telefono 0461 949898 – Fax 0461 942108

e-mail [woundcare@waldner.co](mailto:woundcare@waldner.co)

### RIFERIMENTI FORZA VENDITA

TRENTINO ALTO-ADIGE		
Beate Romen	+ 39 348 5636 505	<a href="mailto:beate.romen@waldner.co">beate.romen@waldner.co</a>
Elisa Leonardi	+ 39 335 5893517	<a href="mailto:elisa.leonardi@waldner.co">elisa.leonardi@waldner.co</a>
VENETO		
Roberta Osti	+39 346 7105309	<a href="mailto:roberta.osti@waldner.co">roberta.osti@waldner.co</a>
Grazia Pividore	+39 348 6988681	<a href="mailto:grazia.pividore@waldner.co">grazia.pividore@waldner.co</a>
Claudia Alfonsi	+39 347 1134830	<a href="mailto:claudia.alfonsi@waldner.co">claudia.alfonsi@waldner.co</a>
FRIULI VENEZIA GIULIA		
Claudio Dreosso	+39 335 7837100	<a href="mailto:claudio.dreosso@waldner.co">claudio.dreosso@waldner.co</a>
LOMBARDIA		
Mattia Capuano	+39 393 6011173	<a href="mailto:mattia.capuano@waldner.co">mattia.capuano@waldner.co</a>
Cesare Bolis	+39 349 4620877	<a href="mailto:cesare.bolis@waldner.co">cesare.bolis@waldner.co</a>
Fulvio Lucchini	+39 3346787744	<a href="mailto:fulvio.lucchini@waldner.co">fulvio.lucchini@waldner.co</a>
Enrico Zanini	+39 336 625875	<a href="mailto:enrico.zanini@waldner.co">enrico.zanini@waldner.co</a>
Andrea Altobelli	+39 348 8800474	<a href="mailto:andrea.altobelli@waldner.co">andrea.altobelli@waldner.co</a>
Giovanni Gargano	+39 335 6421443	<a href="mailto:giovanni.gargano@waldner.co">giovanni.gargano@waldner.co</a>
NORD OVEST (Piemonte, Liguria, Valle d'Aosta)		
Antonio Di Vito	+39 393 3355451	<a href="mailto:antonio.divito@waldner.co">antonio.divito@waldner.co</a>
Gianluca Vetrugno	+39 393 3340780	<a href="mailto:gianluca.vetrugno@waldner.co">gianluca.vetrugno@waldner.co</a>
Alessandro Giroto	+39 339 8489759	<a href="mailto:alessandro.giroto@waldner.co">alessandro.giroto@waldner.co</a>
Fabio Toscano	+39 340 1072162	<a href="mailto:fabio.toscano@waldner.co">fabio.toscano@waldner.co</a>
EMILIA ROMAGNA		
Giovanni Passalacqua	+39 347 1011259	<a href="mailto:giovanni.passalacqua@waldner.co">giovanni.passalacqua@waldner.co</a>
Ivan Boattini	+39 348 1001481	<a href="mailto:woundcare-er@waldner.co">woundcare-er@waldner.co</a>
Alessandro Angrilli	+ 39 335 1360822	<a href="mailto:woundcare-er@waldner.co">woundcare-er@waldner.co</a>
Riccardo Ferrari	+ 39 335 211083	<a href="mailto:woundcare-er@waldner.co">woundcare-er@waldner.co</a>

TOSCANA		
Paolo Papucci	+39 345 5753266	<a href="mailto:paolo.papucci@waldner.co">paolo.papucci@waldner.co</a>
Antonio Squillaci	+39 3933264740	<a href="mailto:antonio.squillaci@waldner.co">antonio.squillaci@waldner.co</a>
MARCHE		
Federica Belli	+39 346 4988836	<a href="mailto:federica.belli@waldner.co">federica.belli@waldner.co</a>

MARKETING MANAGER		
Enrico Marchese	+39 348 7128041	<a href="mailto:enrico.marchese@waldner.co">enrico.marchese@waldner.co</a>

PRODUCT SPECIALIST		
Silvia Luccioni	+39 345 5358602	<a href="mailto:Silvia.luccioni@waldner.co">Silvia.luccioni@waldner.co</a>

## **Approvvigionamento e Logistica**

---

Il Magazzino è sede di stoccaggio di materiale di consumo, nonché di nuove apparecchiature, strumentari e muletti.

### **Tempi di consegna:**

Per merce presente a magazzino, i tempi di consegna sono di 5 giorni lavorativi dalla comunicazione dell'ordine, e, in casi eccezionali di estrema urgenza di 48 ore solari dal ricevimento dell'ordine.

Per merce non disponibile, si stima la consegna di quanto ordinato entro 10 (dieci) giorni lavorativi dalla data dell'ordine e, comunque, ci si impegna, nel caso di impossibilità di consegna del materiale richiesto, di darne comunicazione al Servizio ordinante.

### **Controlli merce:**

I controlli in entrata e in uscita della merce sono rappresentati da:

- *verifica integrità imballo*
- *verifica integrità prodotto*
- *verifica data di scadenza*
- *verifica presenza marchio CE*
- *verifica codice e quantità*
- *rintracciabilità del prodotto tramite numero del lotto*

Il Magazzino garantisce il proprio servizio in orario d'ufficio **dal lunedì al venerdì dalle ore 08.00 alle ore 18.00** ai seguenti recapiti:

Telefono 0461 949898 – Fax 0461 942108

e-mail [magazzino@waldner.co](mailto:magazzino@waldner.co)

## **Tracciabilità di Lotto/Numero di Serie**

---

Waldner Tecnologie Medicali è dotata di un ERP che consente la tracciabilità di lotto/numero di serie all'interno di tutti i processi aziendali, sia nel ciclo attivo (DDT, fattura, reso merce da Cliente, nota di credito), sia nel ciclo passivo (fattura fornitore, reso merce a fornitore).

Il Sistema Gestionale traccia i prodotti dall'ingresso in azienda alla loro uscita attraverso un Terminale RFID che li identifica in maniera puntuale e univoca applicando il relativo lotto o numero di serie. L'informazione è riportata nei documenti; in tal modo i Dispositivi Medici sono sempre identificabili.

La garanzia di tracciabilità offerta da Waldner Tecnologie Medicali facilita la gestione delle movimentazioni, agevola l'amministrazione dei magazzini propri e di quelli dei Clienti (esempio: realizzazione inventari) e offre uno strumento di tutela in casi particolari, come possono essere i Recall.

## **Conservazione del prodotto**

---

Waldner Tecnologie Medicali tratta e conserva i prodotti, secondo le specifiche del fornitore, in spazi opportunamente protetti e ottimizzati. La mappatura degli stessi agevola il controllo capillare di ogni fase di processo, dall'accettazione delle merci allo stoccaggio fino all'uscita, e garantisce una rapida evasione degli ordini.

Qualora esistano particolari modalità di conservazione (temperatura controllata, riparo dalla luce, ecc.), Waldner Tecnologie Medicali dispone di spazi adeguati ed è dotata dei necessari dispositivi.

## ***Gestione Recall***

---

*Waldner Tecnologie Medicali* è particolarmente attenta al tema della vigilanza per i dispositivi medici, considerando fondamentale il principio del Sistema di Vigilanza internazionale: *migliorare la protezione della salute e della sicurezza dei pazienti, utilizzatori e terzi, mediante la riduzione della probabilità che lo stesso tipo di incidente si ripeta in presenza di altre circostanze.*

*Waldner Tecnologie Medicali* prevede una Procedura Gestione Reclami nel rispetto delle normative vigenti e secondo gli standard ISO 9001, atta a valutare l'incidente segnalato, trasmettere rapidamente i dati al Fabbrikante e facilitare il chiarimento delle possibili cause e l'applicazione delle eventuali azioni correttive.

In caso di Recall segnalati dal Fornitore *Waldner Tecnologie Medicali* agisce per quanto di propria competenza, secondo i termini di legge e seguendo le indicazioni del Fabbrikante, sui Clienti interessati a supporto delle azioni intraprese dal Fabbrikante stesso: ritiro di un Dispositivo, o sua modifica o sostituzione o distruzione, il tutto a carico del Fornitore.

## Formazione tecnico scientifica

---

In uno scenario che muta rapidamente, *Waldner Tecnologie Medicali* si impegna costantemente nel dedicare tempo e risorse all'aggiornamento professionale dei Medici e del Personale sanitario e non.

Per questo offriamo a *Dirigenti, Medici, Capo Sala, Infermieri, Tecnici, Farmacisti, Responsabili amministrativi e Ingegneri clinici* l'opportunità di partecipare a programmi scientifici nazionali e internazionali, con personale docente altamente qualificato, e a eventi formativi promossi e organizzati direttamente da *Waldner Tecnologie Medicali*.

Di seguito un format standard sulla base del quale ogni singolo corso viene studiato sulle specifiche esigenze del Cliente, analizzando il contesto operativo rispetto alla tematica formativa.

### TARGET

**DIRIGENTI, MEDICI, CAPO SALA, INFERMIERI, TECNICI, FARMACISTI, RESPONSABILI AMMINISTRATIVI**

### TIPOLOGIA DI EVENTI FORMATIVI

**CONGRESSI SCIENTIFICI, CORSI TEORICI, WORKSHOP, WORKSHOP IN REPARTO**

### Esempio Corso PERSONALE MEDICO E INFERMIERISTICO

#### **Programma BASE**

- OBIETTIVO:

I partecipanti a fine sessione saranno in grado di valutare una ferita, scegliere la medicazione più appropriata da applicare in base alla tipologia di lesione, valutare il tempo di cambio della medicazione stessa.

- CONTENUTI TEORICI

Principi base, illustrazione delle principali caratteristiche di ciascun tipo di medicazione, linee guida aggiornate. Inoltre al termine del corso sarà distribuito materiale didattico/bibliografico a supporto di quanto esposto.

- SESSIONE WORKSHOP

Analisi casi clinici, prova pratica di utilizzo delle medicazioni.

- SESSIONE FORMATIVA IN AMBULATORIO/REPARTO

Su richiesta e autorizzazione della Direzione Sanitaria delle Aziende si garantisce la presenza in Ambulatorio di un Product Specialist altamente specializzato a disposizione per assistenza tecnica durante gli interventi, sia in occasione della prima medicazione, sia nei successivi follow-up, a scopo formativo e non pratico, con esclusione di qualsiasi tipo di partecipazione attiva all'attività.

- VALUTAZIONE

Al termine della formazione sarà proposto un questionario di valutazione per verificare il livello

di preparazione raggiunto ed eventuali argomenti da approfondire. Infine, a ogni corso, potrà essere rilasciato un attestato di partecipazione.

### ***Programma AVANZATO***

Basato sul format BASIC, il corso analizza le casistiche più complesse, mettendo a disposizione l'ampia gamma di letteratura scientifica esistente. Attraverso un confronto interattivo con i partecipanti, saranno identificate le idonee soluzioni e approcci. Gli operatori, inoltre, potranno servirsi della preparazione del Personale Docente per la definizione di Protocolli da osservare nella gestione delle ferite.

## **App e supporti digitali per un approfondimento scientifico**

---

In partnership con Casa Madre vengono messi a disposizione strumenti utili a una più chiara comprensione di utilizzo dei prodotti, quali APP dedicate grazie alle quali rilevare dettagli tecnici e studi clinici.

**Esempio: FOCUSING EVIDENCE** – una pagina web strutturata in modo chiaro e facilmente comprensibile per supportare le attività dei Clinici, consentendo una ricerca rapida ed efficace dei più importanti studi clinici sui prodotti grazie a un sistema di filtri che permettono di selezionare: *livello di evidenza, primo autore, anno di pubblicazione, titolo, categoria di ferita, prodotto*.

## Sistemi di qualità

La responsabilità sociale è parte del nostro modo di essere impresa. Siamo impegnati a promuovere sostenibilità e innovazione, prestando attenzione alla qualità della vita in Azienda e agli standard di lavoro, offrendo un servizio snello ed efficace per il Paziente. Tale impegno si esprime attraverso il rispetto dei principi, delle politiche e dei comportamenti manageriali adottati con il Codice Etico, Disciplinare e i più rigorosi standard in materia di Corporate Governance.

*Waldner Tecnologie Medicali* dispone di un reparto interno dedicato alla supervisione di questi aspetti, dalla Compliance, al sistema qualità, dalle procedure e istruzioni operative al monitoraggio delle situazioni non conformi e dei processi aziendali e delle innovazioni di processo. Ogni progetto viene studiato con l'obiettivo di snellire e rendere maggiormente efficiente il servizio al Cliente e al Paziente.

## Politica della qualità

Nel 2002 Waldner Tecnologie Medicali ha deciso di adoperarsi per ottenere la Certificazione di Qualità al fine di garantire il benessere dei Pazienti e rispondere alla soddisfazione dei Clienti. Concretizziamo questo intento in ogni fase: nella formazione puntuale delle Risorse Umane volta al miglioramento del livello delle competenze professionali, nella rigorosa strategia di approccio al Fornitore, nell'informazione condivisa e nella comunicazione dotata di consapevolezza e intenzionalità. Tutto il personale è coinvolto e impegnato nel conseguimento di questa politica e ad operare secondo il Sistema Gestione Qualità adottato UNI EN ISO 9001:2008.

## Corporate Responsibility

Dal 2013 Waldner Tecnologie Medicali è dotata di un proprio modello di organizzazione-gestione-controllo idoneo a prevenire i reati previsti dal decreto legislativo in materia di responsabilità amministrativa delle società.

Nello specifico, l'Azienda ha deciso di sottoporsi all'autocertificazione relativa al D.Lgs. 231/2001, preservata da un Organismo di Vigilanza che - all'interno dell'Azienda - si fa onere di analizzare e valutare gli eventuali quesiti e di realizzare un continuo e proficuo confronto con la Direzione. L'Azienda, particolarmente sensibile e attenta a questo argomento, ha deciso di valutare i rischi secondo parametri molto più severi rispetto ai reali pericoli, attuando politiche stringenti a tutela di tutti gli Shareholders coinvolti.

## Sicurezza Decreto 81/2008

Da sempre l'Azienda presidia, con particolare attenzione, le aree di rischio per i propri Collaboratori in termini di sicurezza sul lavoro e prevenzione degli infortuni. Si garantisce, pertanto, l'adeguata formazione allo scopo di aumentare la consapevolezza di ogni Livello e al contempo accrescere la tutela delle Risorse. Nel 2015 è stato modificato il DVR introducendo rischi anche se latenti a tutela del Collaboratore. Sottostando al Decreto legislativo 231/2001, l'Azienda si è imposta protocolli rigidi che sono soggetti a continuo presidio da parte di personale altamente qualificato.

---

### Waldner Tecnologie Medicali S.r.l. a Socio Unico

[www.waldner.co](http://www.waldner.co) [info@waldner.co](mailto:info@waldner.co)

**sede operativa** via della Cooperazione, 149 - 38123 Trento **t.** +39 0461 949898 **f.** +39 0461 942108

**sede legale** via Sabotino, 2/c - 37124 Verona

**c.f./p.iva** 01542210222 **cap. sociale** Euro 1.000.000,00 i.v. **rea** VR-361795

---

**Società soggetta alla direzione e coordinamento di Gruppo Waldner S.r.l.**

**sede legale** via Sabotino, 2/c - 37124 Verona  
**cap. sociale** Euro 100.000,00 i.v.  
**c.f./p.iva** 04250520238 **rea** VR 404940



