

2020 - 0021

Centro Solicitante: Hospiten Lanzarote.

PROPUESTA INCLUSIÓN

PROVEEDOR

		MEDCOMTECH					
SAP	DENOMINACION	RFA	COSTE UNIDAD	IGIC 0%	IMPORTE FRA	RAPPEL %	COSTE NETO

PROTESIS DE CABEZA DE RADIO

CREAR	VASTAGO MOLULAR RADIAL 0X	MRH-350--0X	990,00 €	0,00 €	990,00 €	10,00%	99,00 €	891,00 €
CREAR	CABEZA MODULAR LARGA/CORTA DE 2X	MRH-350-2XL/S	990,00 €	0,00 €	990,00 €	10,00%	99,00 €	891,00 €

VIGENCIA TARIFA 31/12/2020

PRECIOS PUESTOS EN LA PUERTA DEL HOSPITAL.

A rellenar por el centro, Marcar con una X si el Material Sanitario es NO facturable.

	ADESLAS	DKV	SANITAS				
Amb.							
Hosp.							

El Centro Hospitalario se responsabilizará que dicho material sea facturado al paciente y/o Entidad Aseguradora Pública o Privada, con especial atención a pacientes de Entidades Aseguradoras las cuales requieran consentimiento y autorización previa antes de su uso o aplicación.

Si el paciente es asegurado de entidades quienes tienen acuerdos con proveedores, previamente la Dirección o Administración del Hospital deberá verificar las marcas y/o proveedores homologados por la Entidad.

En caso que el paciente pertenezca a Entidades Aseguradora Públicas o Privadas con quienes tengamos "Tarifa de Prestación Cerrada", antes de dar conformidad la Dirección del hospital deberá analizar el coste del material junto con la tarifa de prestación.

GRUPO: PR (Prótesis).

CLASE: PR01 (Prótesis Traumatología).

CARACTERISTICAS: PR0109 (Prótesis Cubito y Radio).

Informe y/o Gestión realizada por:

José Manuel Jorge Pérez.

Fdo.....

José



MODELO 1. ADMISIÓN DE NUEVOS MATERIALES
PROPUESTA DE NUEVO MATERIAL HOSPITALARIO PARA SU INCLUSIÓN EN LA GUÍA
HOSPITALARIA DE HOSPITEN

1. Nombre y referencia material: MRH-350-03-WW
2. Nombre comercial: Protos de Celuz de Radis
3. Laboratorio: Prototech
4. Presentación: Vasos + Cabos de Redes
5. Aplicación: MRH-350-225-WW
6. Descripción del producto: Protos de Celuz. Redes ORL
7. Reséñese la acción diagnóstica/terapéutica principal y el uso terapéutico del material que justifique su inclusión: Fractura Celuz de Redes
8. Materiales de uso actual en Hospiten código SAP:

9. Razones clínicas por las cuales este material es superior a los citados anteriormente: Conveniente al material.
10. ¿Qué materiales considera usted podrían retirarse de la Guía reseñados anteriormente?

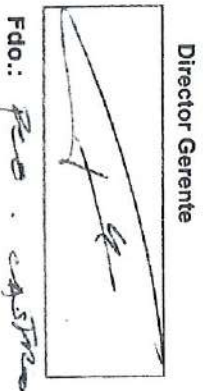
A rellenar por el centro. Marcar con una x si el MATERIAL SANITARIO es NO facturable.

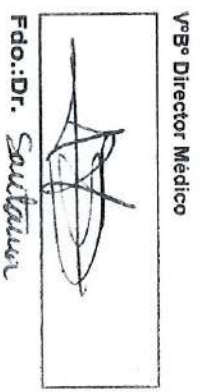
	Adeslas	DKV	Sanitas			
Amb	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Hosp	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

FECHA:

DR/SERVICIO SOLICITANTE

Fdo.: Dr. 350035453

Director Gerente

Fdo.: Red. Castro


VºBº Director Médico

Fdo.: Dr. Santana

MRH-350-03-WW Prótesis de Cabeza de Radio

Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

Lun 13/01/2020 12:22

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanueljorge@hospiten.com>

 1 archivos adjuntos (1 MB)

MRH-350-03WW PROTESIS CABEZA DE RADIO.pdf;

Buenos días,

Se adjunta solicitud de

Prótesis de Cabeza de Radio del proveedor Miotech
compuesto por el Vástago y la cabeza de Radio para fracturas de cabeza de radio (codo)

Razones de su utilización , conocimiento del material , anterior ejemplo Euromedica 936292 y
936293

Se adjunta hoja de prótesis, material ya utilizado.

Gracias, saludos.

Emma Duarte

Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote



Lomo Gordo, s/n

35510 Pto. del Carmen · Lanzarote

Islas Canarias Spain

T (+34) 928 596 100 EXT 2300

F (+34) 928 515 635 EXT 2300

www.hospiten.com

Emma Duarte



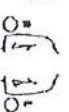

Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

FAX

Para: MecosTech
 Nº Fax: crojas.michael@gmail.com
 Nº de páginas: 1
 FECHA: 11-12-19

COMENTARIO: RUEGO ENVIE LA FACTURACIÓN Y MATERIAL QUE HE UTILIZADO EN LA FECHA SEGÚN PROCEDIMIENTO HABITUAL

MATERIAL	MEDIDA	REFERENCIA	CANTIDAD	CÓDIGO SAP
Implant Radial	Stem 03	MRH-350-03- vw	1	
Implant Head	Head 22S	MRH-350-22S- vw	1	
Radial Implant Head Head 22S  <small>REF: MRH-120-22S-WV BPP 1810-4  183603</small>				
Radial Implant Stem Stem 03  <small>REF: MRH-350-03-WV BPP 1810-4  17220M</small>				

No tenga SAP

PEGATINAS:

EPISODIO: 14316913 ENTIDAD: MUNA BOLF
 INICIAL PACIENTE: RAJLF NÚMERO DE POLIZA: _____
 Nº AUTORIZACIÓN _____

LISTA DE PRECIOS - MRH - CABEZA DE RADIO
Precios vigentes hasta nuevo aviso

Referencia	Descripción	Precio
MRH-350-01	Vástago modular radial 01	990,00
MRH-350-02	Vástago modular radial 02	990,00
MRH-350-03	Vástago modular radial 03	990,00
MRH-350-04	Vástago modular radial 04	990,00
MRH-350-20L	Cabeza modular larga de 20	990,00
MRH-350-20S	Cabeza modular corta de 20	990,00
MRH-350-22L	Cabeza modular larga de 22	990,00
MRH-350-22S	Cabeza modular corta de 22	990,00
MRH-350-24L	Cabeza modular larga de 24	990,00
MRH-350-24S	Cabeza modular corta de 24	990,00

RE: SOLICITUD PPTO GRUPO HOSPITEN MUY URGENTE

Ana Isabel García Cenescail <agarcia@medcomtech.es>

Lun 27/01/2020 14:51

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanueljorge@hospiten.com>
CC: GERARDO ALMEIDA MIOTECH <galmeida.miotech@gmail.com>; Alejandro Garoz Martinez <agaroz.miotech@gmail.com>

 6 archivos adjuntos (2 MB)

ACUERDO COMERCIAL HOSPITEN SOBRE LA FATURACIÓN DEL AÑO 2020 - MRH.pdf; PRECIOS MRH-CABEZA RADIO - HOSPITEN.pdf; MRH_Ficha de Producto.docx; CE Integra.PDF.pdf; CE_26.05.2024 ASCENSION.pdf; MRH_Doc_Metric_I_IIa_IIb.pdf;

Buenas tardes,

Adjunto documentación solicitada.

Gracias y saludos,

Anabel García

Departamento Facturación

Tel. +34 934 803 374

Fax +34 934 730 120

Viladecans Business Park – Edificio Brasil

C/ Catalunya, 83-85

08840 Viladecans (Barcelona, Spain)

De: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Enviado el: lunes, 20 de enero de 2020 16:32

Para: Ana Isabel García Cenescail <agarcia@medcomtech.es>; amartinez@medcomtech.com
CC: GERARDO ALMEIDA MIOTECH <galmeida.miotech@gmail.com>; Alejandro Garoz Martinez <agaroz.miotech@gmail.com>

Asunto: SOLICITUD PPTO GRUPO HOSPITEN MUY URGENTE

Importancia: Alta

Buenos días,

Ruego que por favor, nos haga llegar en la mayor brevedad posible, la siguiente información que a continuación pasó a detallar para el Grupo Hospiten.

- 1- Estimación Entrega.
- 2- Presentación.
- 3- Ficha Técnica o Catalogo.
- 4- Certificado Registro Sanitario de dicho material.
- 5- Certificados CE, de calidad,medido Ambiente y/o seguridad,dependiendo del tipo de producto o material.

- 5- Vigencia Tarifa como mínimo 31 de Diciembre 2020.
- 6- Rappel que Grupo Hospiten va tener cuando MEDCOMTECH vaya a facturar directamente a Hospiten.
- 7- Detalle de las Entidades Aseguradoras Privadas con las que MEDCOMTECH tenga acuerdos a efectos de facturación directa.
- 8- Los precios a presentar en este Departamento Central, deberán ser precios puestos en la puerta del hospital. Se entiende como precios puestos en la puerta del hospital, con impuestos, transportes, aduanas, etc.. incluidos.
- 9- Precio Referencia S.C.S.
- 10- Marca y modelo.
- 11- Presupuesto del siguiente material que a continuación paso a detallar:

MRH-350-03-MW Y MRH-350-225-MW (PRÓTESIS CABEZA RADIO)

Saludos Cordiales
Responsable Fungibles y Prótesis.


Jose Manuel Jorge Pérez
Dpto. Gestión y Adjudicación de Compras / Purchasing Department



Avenida Marítima, 3
38003 Santa Cruz de Tenerife
Islas Canarias Spain
T (+34) 922 629 470
F (+34) 922 622 203



www.hospiten.com

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

Este correo y cualquier archivo enviado con él son confidenciales y exclusivamente para el uso de la persona a quien va dirigida. Si usted ha recibido este mensaje por error, le rogamos nos lo comuniqué y proceda a su destrucción. Todas las opiniones que se presentan son exclusivamente de su autor y no representan necesariamente las de Hospiten Gestión A.I.E. La publicación no autorizada, uso, difusión, transmisión, impresión o copia de este mensaje de correo electrónico y sus archivos adjuntos está estrictamente prohibida. En cumplimiento de la normativa de protección de datos, le informamos que los datos relativos al destinatario del presente correo son tratados por parte de Hospiten Gestión A.I.E. con fines de contacto profesional basado en el interés legítimo para el mantenimiento de la relación entre remitente y destinatario. Los datos se conservarán mientras se mantenga dicha relación y no se solicite su supresión y, en su caso, durante los plazos legales de aplicación). Los interesados podrán ejercitar sus derechos de acceso, rectificación, eliminación, oposición y cancelación de datos de la siguiente manera: datos@hospiten.com.

supresión, portabilidad y la limitación u oposición dirigiéndose por escrito, adjuntando copia del DNI o documento identificativo al Responsable, en la dirección Plaza 25 de julio, Apartado de correos 10681, 38004 Santa Cruz de Tenerife, o mediante el envío de un correo electrónico a la siguiente dirección: protecciondatos@hospiten.com, adjuntando copia de DNI u otro documento identificativo, así como a reclamar ante la Autoridad de Control (Agencia Española de Protección de Datos: www.aepd.es).

This e-mail and any files transmitted with it are confidential and intended solely for the use of the individual to whom it is addressed. If you have received this email in error please send it back to the person that sent it to you. Any views or opinions presented are solely those of its author and do not necessarily represent those of Hospiten Gestión A.I.E. Unauthorized publication, use, dissemination, forwarding, printing or copying of this email and its associated attachments is strictly prohibited.

 Medcomtech

www.medcomtechgroup.com

AVISO LEGAL: Este mensaje y sus archivos adjuntos van dirigidos exclusivamente a su destinatario, pudiendo contener información confidencial sometida a secreto profesional. No está permitida su comunicación, reproducción o distribución sin autorización expresa. Si usted no es el destinatario final, por favor elimínelo e infórmenos por esta vía. **PROTECCIÓN DE DATOS:** De conformidad con lo dispuesto en la normativa de protección de datos personales, Reglamento (UE) 2016/679, le informamos que los datos personales y dirección de correo electrónico, serán tratados por MEDCOM TECH, S.A. con la finalidad de gestionar nuestra agenda de contactos, atender sus solicitudes por vía electrónica así como a efectos históricos. Los datos se tratarán en base a su consentimiento, ejecución de un contrato, o el cumplimiento de obligaciones legales y los intereses legítimos de MEDCOM TECH, S.A.. El plazo de conservación de los datos será el establecido en la normativa aplicable, como mínimo. Puede contactar con el responsable, así como ejercer los derechos de acceso, rectificación, supresión, portabilidad de datos, limitación, oposición y revocación del consentimiento en C/CATALUNYA, 83-85 (BUSINESS PARK EDIFICIO BRASIL), 08840, VILADECANS, BARCELONA. Tienen derecho a realizar una reclamación ante las autoridades de protección de datos. Para más información consulte la política de privacidad en www.medcomtechgroup.com

LEGAL NOTICE: This message and its attachments are addressed exclusively to the recipient, and may contain confidential information subject to professional secrecy. Its communication, reproduction or distribution without express permission is not allowed. If you are not the final recipient, please delete it and inform us through this channel. **DATA PROTECTION:** In accordance with the General Data Protection Regulation (EU) 2016/679, we inform you that the personal data and e-mail address, will be processed by MEDCOM TECH, S.A. for managing our contact list and dealing with your requests electronically as well as for historical purposes. The data will be processed based on your consent, execution of a contract, or the fulfilment of legal obligations and legitimate interests of MEDCOM TECH, S.A.. The data will be stored as laid down in the applicable law, as a minimum. You can contact the controller, as well as exercise your rights of access, rectification, erasure, data portability, limitation and opposition as well as revocation of consent given in your case, by contacting MEDCOM TECH, S.A. in C/CATALUNYA, 83-85 (BUSINESS PARK EDIFICIO BRASIL), 08840, VILADECANS, BARCELONA. You have the right to make a complaint to the data protection authorities. For more information consult the privacy policy at www.medcomtechgroup.com

**Re: SOLICITUD PROTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO
ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH**

Francisco Javier Castro Díaz <francisco.castro@hospiten.com>

Mié 29/01/2020 8:19

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanueljorge@hospiten.com>

CC: Juan Antonio Santana <juan.santana@hospiten.com>; Sonia Marrero Marrero <sonia.marrero@hospiten.com>

De acuerdo José Manuel

Obtener Outlook para Android

Francisco Javier Castro Díaz
Director Gerente Hospiten Lanzarote

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

From: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Sent: Tuesday, January 28, 2020 6:38:27 PM

To: Francisco Javier Castro Diaz <francisco.castro@hospiten.com>

Cc: Juan Antonio Santana <juan.santana@hospiten.com>; Sonia Marrero Marrero <sonia.marrero@hospiten.com>

Subject: SOLICITUD PROTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH

Buenas tardes,
Adjunto solicitud por parte del Servicio de Traumatología y Dr. Santana junto con ppto y estudio económico de lo solicitado (PRÓTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH) para su consideración y conformidad como responsable económico del Centro.

P.D. La Dirección del Centro Hospitalario dispondrá de 15 días para poder dar autorización a esta solicitud, de lo contrario esta Central entenderá que esta solicitud NO es de su afirmación. Posteriormente esta Central Corporativa procederá a la cancelación y/o desestimar dicha solicitud.

Observaciones:

Implante empleado paciente número de Episodio 14716913 de la Entidad Mutua Balear, disponiendo de garantía de cobro.


Ruego su conformidad para proceder a la autorización por parte de la Dirección de Compras.

Muchas Gracias!!

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

Jose Manuel Jorge Pérez
Dpto. Gestión y Adjudicación de Compras / Purchasing Department

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

De: Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

Enviado: lunes, 13 de enero de 2020 12:21

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Asunto: MRH-350-03-ww Prótesis de Cabeza de Radio

Buenos días,
Se adjunta solicitud de
Prótesis de Cabeza de Radio del proveedor Miotech
compuesto por el Vástago y la cabeza de Radio para fracturas de cabeza de radio (codo)
Razones de su utilización , conocimiento del material , anterior ejemplo Euromedica 936292 y
936293
Se adjunta hoja de prótesis, material ya utilizado.

Gracias, saludos.

Emma Duarte

Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote



Lorno Gordo, s/n

35510 Pto. del Carmen · Lanzarote

Islas Canarias Spain

T. (+34) 928 596 100 EXT 2300

F (+34) 928 515 635 EXT 2300

www.hospiten.com

Emma Duarte
Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

ACUERDO COMERCIAL SOBRE LA FATURACIÓN DEL AÑO 2019

GRUPO HOSPITALARIO HOSPITEN- ESPAÑA

De un aparte la empresa MEDCOMTECH, S.A. en C/ Catalunya, 83-85 Ed. Brasil, 08840 Viladecans (Barcelona) con CIF A83015370 y de la otra el GRUPO HOSPITALARIO HOSPITEN compuestos por 3 razones sociales siendo Clinicas del Sur SLU con CIF B-38031241, Roca Gestión Hospitalaria SL con CIF B-35665991 y MD Anderson Internacional SA con CIF A-81410227 en nombre de los siguientes Centros Hospitalarios que pertenecen al Grupo Hospiten España:

CLINICAS DEL SUR S.L.U.

RAMBLA DE SANTA CRUZ, Nº 115 38001 - SANTA CRUZ DE TENERIFE

CIF: B-38031241

Centros hospitalarios integrados en la sociedad fiscal CLINICAS DEL SUR S.L.U.

- HOSPITEN BELLEVUE C/ Alemania, nº 6 38400 - Puerto de la Cruz Santa Cruz de Tenerife Persona contacto Dpto Compras. Miguel Hernández González Teléfono. 922 36 88 26
- HOSPITEN TAMARAGUA C/ Agustín de Bethencourt, 30 38400 - Puerto de la Cruz Santa Cruz de Tenerife Persona contacto Dpto Compras. Miguel Hernández González Teléfono. 922 36 88 26
- HOSPITEN SUR C/ Siete Islas, 8 Playa de Las Américas 38660 - Arona Santa Cruz de Tenerife Persona contacto Dpto Compras. Angel Martín / Daniel Manso Teléfono. 922 75 76 02
- HOSPITEN RAMBLA C/ Rambla de Santa Cruz, 115 38001 - Santa Cruz de Tenerife Persona contacto Dpto Compras. Immaculada Bolaños Teléfono. 922 53 39 20
- HOSPITEN LANZAROTE Ctra. Circunvalación Pto. Del Carmen Tías- Cruce Lomo Gordo s/n 35510 - Tías- Lanzarote Las Palmas de Gran Canaria Persona contacto Dpto Compras. Emma Duarte Teléfono. 928 59 62 11
- HOSPITEN ESTEPONA Partido El Velerín, Ctra Nacional 340, km 162 29680 - Estepona Málaga Persona contacto Dpto Compras. María Gloria Macías Teléfono. 952 76 06 02

ROCA GESTION HOSPITALARIA, S.L.

C/ Baganvilla, nº 1 San Agustín 35100 - San Bartolomé de Tirajana Las Palmas de Gran Canaria CIF:B-35665991

Persona contacto Dpto Compras. Inodelvia Robayna Teléfono. 928 76 90 04 ext 2902

MD ANDERSON INTERNACIONAL S.A. C/ Gómez Hemans nº 2 28033 - MADRID

CIF: A-81410227

Persona contacto Dpto Compras. Ferrnando Cerezo

Acuerdan un Rappel Comercial para el ejercicio 2020 del Sistemas MRH- 350-03-MW Y MRH- 350-22S-MW (PRÓTESIS CABEZA RADIO) a cualquiera de los Hospitales citados anteriormente siendo de un 10% sobre la Facturación Directa aplicándolo por volumen de Facturación anual.

Adjuntamos detalle de las diferentes Entidades Aseguradoras Privadas a las que facturamos dichos Sistemas al precio acordado con cada una de ellas.

La estimación de entrega según su petición será en tiempo y forma y se realizará Formación y Presentación del Material ofertado a todo el Equipo Quirúrgico del Centro que lo precise.

Las condiciones del presente acuerdo serán válidas para el ejercicio 2019, revisable cada año a dierre de ejercicio.

MUTUA BALEAR

IMPRESO PRUEBA COMPLEMENTARIA

Disp.: LANZAROTE Fecha: 10/12/2019

Unidad de Servicio: Consultas Externas

Nombre y Apellidos: MARIA FIAMMA ROLDAN HORMIGA Fecha Nacimiento: 22/04/1992 Teléfono: 635882164
Historia: 529.379 Caso: 2.019-56.515

Baja Sin Parte: 2019-018453-35

Servicio: INTERVENCION MEDIOS AJENOS(CON INGRESO)-41
Centro: HOSPITEN LANZAROTE

Fecha: 13/12/2019

Nº Servicios: 1

Durac. Máxima:

Comentario: SE AUTORIZA INTERVENCIÓN QUIRÚRGICA.

DR. GARCIA BLANCO ERNESTO ALEJAND - 352858407-7

****SE RUEGA ADJUNTAR ESTA PETICIÓN CON LA FACTURA****

ENTIDAD RESPONSABLE DEL PAGO:

MUTUA BALEAR, CIF: G07046196. C/ LUIS DORESTE SILVA, 64 35004

DR. ERNESTO A. GARCÍA BLANCO
Nº COLEGIADO: 352858407
ARREQUE DE LANZAROTE

RE: MRH-350-03-WW Prótesis de Cabeza de Radio

Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

Mar 21, 01/2020 9:11

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanueljorge@hospiten.com>
CC: Francisco Javier Castro Diaz <francisco.castro@hospiten.com>

 1 archivos adjuntos (392 KB)
14716913.pdf

Buenos días,
Paciente con episodio 14716913 , seguro Mutua Balear.
Se adjunta garantía de intervención.

Saludos.

Emma Duarte
Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote



Lomo Gordo, s/n
35510 Pto. del Carmen · Lanzarote
Islas Canarias Spain
T (+34) 928 596 100 EXT 2300
F (+34) 928 515 635 EXT 2300
www.hospiten.com

Emma Duarte
Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

De: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Enviado: lunes, 20 de enero de 2020 15:36

Para: Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

Asunto: RV: MRH-350-03-WW Prótesis de Cabeza de Radio

Buenos días,
En función de la solicitud que hemos recibido en esta Central correspondiente a la Prótesis de Cabeza de Radio MRH-350-03-WW y MRH-350-22S-WW, es necesario que nos hagan llegar la siguiente información que paso a detallar a continuación:


- Número de Episodio, nombre entidad aseguradora y copia garantía de cobro.

Gracias.

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

Jose Manuel Jorge Pérez
Dpto. Gestión y Adjudicación de Compras / Purchasing Department

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

De: Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

Enviado: Lunes, 13 de enero de 2020 12:21

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Asunto: MRH-350-03-WW Prótesis de Cabeza de Radio

Buenos días,

Se adjunta solicitud de

Prótesis de Cabeza de Radio del proveedor Miotech

compuesto por el Vástago y la cabeza de Radio para fracturas de cabeza de radio (codo)

Razones de su utilización , conocimiento del material , anterior ejemplo Euromedica 936292 y 936293

Se adjunta hoja de prótesis, material ya utilizado.

Gracias, saludos.

Emma Duarte

Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote



Lomo Gordo, s/n

35510 Pto. del Carmen · Lanzarote

Islas Canarias Spain

T (+34) 928 596 100 EXT 2300

F (+34) 928 515 635 EXT 2300

www.hospiten.com

Emma Duarte

Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

FICHA DE PRODUCTO

1. Nombre del producto

Implante de cabeza radial (MRH)

2. Fabricante

ASCENSION ORTHOPEDICS INC.

8700 Cameron Road, Suite 100 - Austin, TX, 78754 USA

Tel: +1 512 836 5001

3. Descripción

El implante de cabeza radial modular Ascension es un implante anatómicamente diseñado, semiconstreñido, monouso y modular para reemplazo de cabeza (hemi) radial. Tiene un componente con cabeza articular proximal y un componente con vástago intramedular distal. El extremo cóncavo de la cabeza proximal está articulado contra el cóndilo humeral mientras que la superficie lateral está articulada contra la cavidad sigmoidea menor del cúbito y aloja los ligamentos colaterales anular y lateral. Estas características coinciden con la articulación de la cabeza radial natural. El collar en el implante de Cabeza radial modular es de un solo plano y permite una sencilla resección ósea planar de un corte. El vástago ahusado se implanta en el canal medular del radio después de la resección de la cabeza radial. Está diseñado como un producto de encaje a presión que logra la fijación mediante aposición directa del implante/hueso. Los componentes están disponibles en varios tamaños y se envían estériles.

4. Indicación de uso

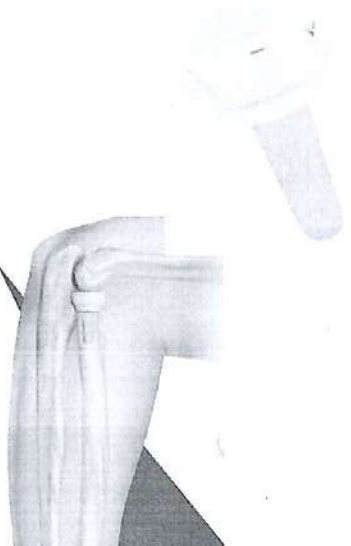
El implante de Cabeza radial modular Ascension está destinado para:

- Reemplazar la cabeza radial debido a incapacidad degenerativa o postraumática acompañada de dolor, crepitación y movimiento disminuido en la articulación radiohumeral y/o radiocubital proximal con:
- Destrucción o subluxación articular visible en una radiografía
- Resistencia a un tratamiento tradicional
- Reemplazo primario después de fractura de la cabeza radial
- Secuela sintomática después de resección de la cabeza radial
- Revisión tras el fracaso de una artroplastia de cabeza radial

5. Método de esterilización

Todos los elementos del implante MRH se entregan estériles. Han sido esterilizados mediante radiación.

6. Condiciones de almacenamiento



NA

7. Ausencia de látex

SI

8. Ausencia de ftalatos

SI

9. Interferencia con Imagen por Resonancia Magnética (IRM)

No avaluado

10. Radioluciente

SI

11. Empaquetado

Embalaje primario en contacto con el producto y que previene la recontaminación tras la esterilización del producto. Se trata de una caja plástica con una abertura de papel doble sellado mediante calor.

Embalaje secundario, esta segunda capa se utiliza para facilitar un almacenaje conveniente y el transporte interno hasta el usuario. Se trata de una caja de cartón individual que se envuelve en un film de plástico transparente sellado mediante calor.

Los dispositivos reutilizables suministrados sin esterilizar se entregan en una bandeja metálica apta para la esterilización.

COMPONENTES

a) Cabeza modular cuello largo y corto (sin cementar)

- Composición: cromo cobalto ASTM F-1537
- Regulación: clase IIb



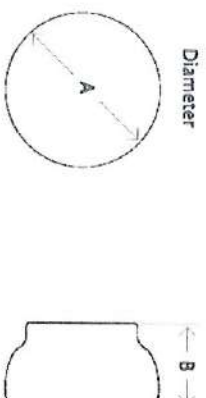
b) Vástago modular radial estándar/largo (sin cementar)

- Composición: cromo cobalto ASTM F-1537
- Regulación: clase IIb



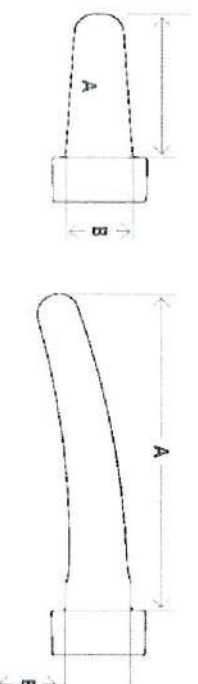
MODELOS Y REFERENCIAS

Cabezas



REFERENCIA	DESCRIPCIÓN	∅ (mm)	Tamaño	A (mm)	B (mm)
MRH-350-20L WW	Cabeza modular larga	20	20L	20.0	16.0
MRH-350-20S WW	Cabeza modular corta/standard	20	20S	20.0	10.9
MRH-350-22L WW	Cabeza modular larga	22	22L	22.0	17.1
MRH-350-22S WW	Cabeza modular corta/standard	22	22S	22.0	12.0
MRH-350-24L WW	Cabeza modular larga	24	24L	24.0	18.1
MRH-350-24S WW	Cabeza modular corta/standard	24	24S	24.0	13.0

Vástagos



REFERENCIA	DESCRIPCIÓN	Tamaño	A (mm)	B (mm)
MRH-350-01 WW	Vástago modular radial	01	17.0	7.6
MRH-350-02 WW	Vástago modular radial	02	18.7	8.4
MRH-350-03 WW	Vástago modular radial	03	20.5	9.2
MRH-350-04 WW	Vástago modular radial largo	04	40.9	7.6



bsi.



EC Certificate - Full Quality Assurance System

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

No.

CE 549384

Issued To:

**Integra Lifesciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA**

In respect of:

Design, development and manufacture of non-sterile reusable skull pins for end user sterilization, sterile disposable skull pins, non-sterile spinal fixation systems for end user sterilization, cubital and carpal tunnel release systems, wrist fusion systems, joint implant systems, toe implants, compression screws, bone fixation devices, cement restrictors, surgical retractor systems, powered dermatomes and dermatome blades.

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: 29 June 2009

Date:

Expiry Date: 10 April 2020

...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.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP, Tel: + 44 845 080 9000
BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK.
A member of BSI Group of Companies.

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 549384**

Date:

Issued To:

Integra Lifesciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA

Subcontractor:

Dadson Manufacturing Corporation

Also Doing Business as Epic

Medical Concepts and Innovations

1109 Valley Ridge Drive

Grain Valley

Missouri

64029

USA

Service(s) supplied

Manufacture

Desco Industries, Inc. dba Specialteam

22445 La Palma Avenue, Suite F

Yorba Linda

California

92887

USA

Packaging

DSV Solutions N.V.

Kennedy Industriepark

Eddastraat 21

9042 Gent

Belgium

Final Inspection

...making excellence a habit.



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 549384**

Date:

Issued To:

Integra LifeSciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Edwards Lifesciences Road 402 Anasco Puerto Rico 00610 USA	EFO Sterilization

Integra LifeSciences Corporation (Integra Pain Management) 3498 West 2400 South # 1050 West Valley City Utah 84119 USA	Packaging
---	------------------

Integra LifeSciences Services France Immeuble Séquoia 2 97 allée Alexandre Borodine Parc Technologique de la Porte des 69800 Saint Priest France	EU Representative
---	--------------------------

...making excellence a habit.



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 549384**

Date:

Issued To:

Integra LifeSciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA

Subcontractor:

Integra NeuroSciences
5955 Pacific Center Blvd.
San Diego
California
92121
USA

Service(s) supplied

Packaging

Integra NeuroSciences
State Road 402, Km 1.2
Añasco 00610
Puerto Rico

Packaging

Nemcomed
801 Industrial Drive
Hicksville
Ohio 43526
USA

Manufacture

Draft Certificate

...making excellence a habit.



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 549384**

Date:

Issued To:

Integra LifeSciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA

Subcontractor:

Service(s) supplied

Orchid MPS, A division of
Orchid Orthopedic Solutions LLC
30331 Esperanza
Rancho Santa Margarita
California 92688
USA

Manufacture

Orchid Orthopedic Solutions
Chelsea, LLC
13800 Luick Drive
Chelsea
Michigan
48118
USA

Manufacture

PTI Engineered Plastics
50900 Corporate Drive
Macomb
Missouri 48044
USA

Manufacture

...making excellence a habit.



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 549384**

Date:

Issued To:

Integra LifeSciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA

Subcontractor:

Service(s) supplied

SeaSpine, Inc.
2302 La Mirada Drive
Vista
California
92081-7862
USA

**Design
Development
Regulatory Compliance**

Sterigenics US, LLC
344 Bonnie Circle
Corona
California 92880
USA

Gamma Sterilization

Draft Certificate

...making excellence a habit.

bsi.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System Certificate History

Certificate No: **CE 549384**

Date:

Issued To: **Integra LifeSciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA**

Date	Reference Number	Action
29 June 2009	7360947	Transfer and merger of certificates from TÜV, Certificate Numbers 30492532 002, 30590021 001 and DM 707024 Subcontractor 'Integra Neurosciences Ltd, SP10 4DR' is EU Representative for neuro-surgical products Subcontractor 'NewDeal, 69006 France' is EU Representative for orthopaedic products
08 April 2010	7478594	Renewal of certificate Removal of subcontractor NewDeal and addition of subcontractors Integra LifeSciences Services France, Millstone Medical Outsourcing, PTI Engineered Plastics and Nemcomed Minor amendment to scope to change 'reusable skull pins' to 'non-sterile reusable skull pins for end user sterilization'
September 2012	7903834	Addition of Significant subcontractor 'DSV Solutions N.V, Kennedy Industriepark, Eddastrat 21, 9042 Gent, Belgium' for final inspection activity.
02 October 2012	7900436	'Scope extension to include table mounted retractor systems.'
01 February 2013	7944450	Scope extension to include 'non-sterile spinal fixation systems for end user sterilization' as transferred from CE 02185. Addition of Seaspine, Inc., 2302 La Mirada Drive, Vista, California, 92081-7862, USA for the activities of Design, Development and Regulatory Compliance

...making excellence a habit.

Page 1 of 2

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.

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 845 080 9000
BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7905321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK.
A member of BSI Group of Companies.



EC Certificate - Full Quality Assurance System Certificate History

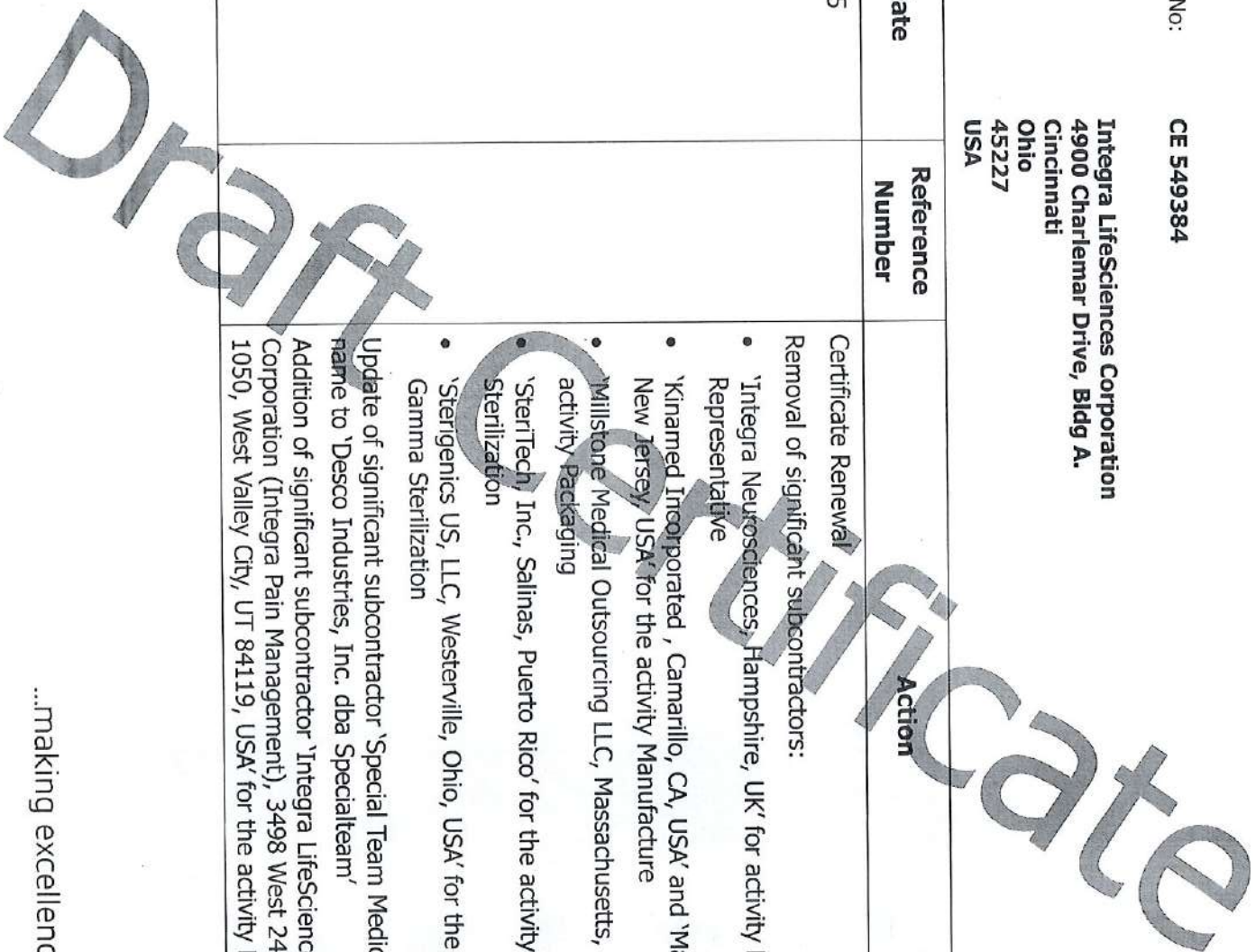
Certificate No: **CE 549384**

Date:

Issued To:

Integra LifeSciences Corporation
4900 Charlemar Drive, Bldg A.
Cincinnati
Ohio
45227
USA

Date	Reference Number	Action
April 2015		<p>Certificate Renewal</p> <p>Removal of significant subcontractors:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 'Integra Neurosciences, Hampshire, UK' for activity EU Representative • 'Kinamed Incorporated, Camarillo, CA, USA' and 'Mark Machine, New Jersey, USA' for the activity Manufacture • 'Millstone Medical Outsourcing LLC, Massachusetts, USA' for the activity Packaging • 'SteriTech, Inc., Salinas, Puerto Rico' for the activity ETO Sterilization • 'Sterigenics US, LLC, Westerville, Ohio, USA' for the activity Gamma Sterilization <p>Update of significant subcontractor 'Special Team Medical Services' name to 'Desco Industries, Inc. dba Specialteam'</p> <p>Addition of significant subcontractor 'Integra LifeSciences Corporation (Integra Pain Management), 3498 West 2400 South # 1050, West Valley City, UT 84119, USA' for the activity Packaging</p>



...making excellence a habit.

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

No.

CE 02459

Issued To:

**Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

In respect of:

Design, development and manufacture of sterile pyrocarbon, metallic alloy, and elastomer orthopaedic joint replacement devices and associated trial prostheses; powered drill bits and orthopaedic surgical procedure kits; Humeral Resurfacing Arthroplasty System and associated trial prostheses; Total Shoulder System and associated trial prostheses; non-sterile fracture fixation systems; Total Ankle System and associated trial prostheses.

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 2797):

Gary E Slack, Senior Vice President Medical Devices

First Issued: **1999-10-07**

Date: **2019-10-28**

Expiry Date: **2024-05-26**

...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.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.

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 02459

Date:

2019-10-28

Issued To:

Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA

Subcontractor:

Service(s) supplied

Subcontractor:	Service(s) supplied
ATC Ltd 17 Perrywood Business Park Honeycrock Lane Redhill Surrey RH1 5JQ United Kingdom	Manufacture
Banister Tool, Inc. 3009 A. W. Grimes Blvd. Pflugerville Texas 78660 USA	Manufacture
Centex Machining Inc. 1513 Sam Bass Road Round Rock Texas 78681 USA	Manufacture

...making excellence a habit.™



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 02459**

Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc**
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
CoorTek Medical, LLC 867 West 400 North Logan Utah 84321 USA	Manufacture
Integra LifeSciences Services France Immeuble Séquoia 2 97 allée Alexandre Borodine Parc Technologique de la Porte des 69800 Saint Priest France	EU Representative

Isomedix Operations, Inc.
2500 Commerce Drive
Libertyville
Illinois
60048
USA

Gamma Sterilization

...making excellence a habit™

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 02459**

Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc**
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
On-X Life Technologies, Inc. 1300 E. Anderson Lane Building B Austin, TX 78752 USA	Manufacture
Orchid Orthopaedic Solutions 4600 E Shelby Dr. Memphis TN 38118 USA	Other Critical Processes
Orchid Orthopaedic Solutions Chelsea, LLC 13800 Luick Drive Chelsea Michigan 48118 USA	Manufacture

...making excellence a habit.™

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 02459**

Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

Subcontractor:	Service(s) supplied
-----------------------	----------------------------

Pro-Tech Design & Manufacturing, Inc. 14561 Marquardt Avenue Santa-Fe Springs California 90670 USA	Packaging
---	------------------

PRO-TECH Design & Manufacturing, Inc. 4041 Express Street Arlington Texas 76001 USA	Packaging
--	------------------

Quality Tech Services, Inc. 10525 Hampshire Avenue Bloomington Minnesota 55438 USA	Packaging
---	------------------

...making excellence a habit.™

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 02459**
Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc**
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA

Subcontractor:

Service(s) supplied

Sotera Health LLC
2015 Spring Road, Suite 650
Oak Brook
Illinois
60523
USA

Gamma Sterilization

Southeastern Technology Inc.
905 Industrial Drive
Murfreesboro
Tennessee
37129
USA

Manufacture

Sterigenics US, LLC
5725 West Harold Gatty Drive
Salt Lake City
Utah
84116
USA

ETO Sterilization

...making excellence a habit.™

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 02459**
Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc**
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA

Subcontractor:	Service(s) supplied
Sterigenics US, LLC 3125 Wichita Court Fort Worth Texas 76140 USA	Gamma Sterilization
Sterigenics US, LLC 344 Bonnie Circle Corona California 92880 USA	Gamma Sterilization

...making excellence a habit.™



EC Certificate - Full Quality Assurance System Certificate History

Certificate No:

CE 02459

Date:

2019-10-28

Issued To:

**Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

Date	Reference Number	Action
07 October 1999	-	First issue.
02 June 2001	-	Rationalisation of scope.
27 January 2003	-	Modification of scope to add hand and forearm prosthesis.
15 April 2003	-	Modification of scope to add Silicone Elastomer Orthopaedic Devices for use in the hand.
02 June 2004	-	Modification of scope to add Metallic alloy Orthopaedic Devices and addition of two subcontractors.
27 September 2004	-	Five year renewal of certificate.
13 May 2005	-	Change of address.
25 May 2006	-	Extension to scope to include pyrocarbon orthopaedic devices for use in the foot.
28 November 2006	-	<ul style="list-style-type: none"> a) Extension to scope, addition of Elbow. b) Medical Carbon Research Institute LLC sub-contractor activity changed from "Regulatory Compliance" to "other critical processes". c) Removal of "Accellent Endoscopy" replace with "Quality Tech Services" MN 55439 as other critical processes sub contractor activity.

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 Certificate History

Certificate No:

CE 02459

Date:

2019-10-28

Issued To:

**Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

Date	Reference Number	Action
31 August 2007	-	a) Extension to scope, addition of Humeral Resurfacing Arthroplasty System; and associated trial prosthesis and powered drill bits and addition of development. b) Addition of Pro-Tech Design and Manufacturing, Inc. to the list of significant sub contractors as a manufacturing sub-contractor activity. c) Name change to significant subcontractor from "Medical Carbon Research Institute LLC" to "Medical Carbon Research Institute, a Wholly-owned Subsidiary of On-X LT, Inc. "
27 October 2009	7296606	a) Certificate renewal. b) Removal of "Medical Carbon Research Institute" & "Moulded Rubber & Plastic Corporation" from significant list of sub contractors. c) Addition of "Meddi Quest Ltd." for EU Rep., "On-X Life Technologies, Inc.", "Centex Machining Inc.", Orchid MACDEE, "Banister Tool, Inc.", "Boedecker Plastics, Inc.", "Southeastern Technology, Inc." and "Automatic tooling company" for manufacturing sub contractor activity. d) remove reference to ETO sterilisation for Sterigenics International and address change for Quality Tech Services Inc.

...making excellence a habit.™

Page 2 of 5

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.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.

EC Certificate - Full Quality Assurance System Certificate History

Certificate No: **CE 02459**

Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

Date	Reference Number	Action
21 October 2010	7483447	<ul style="list-style-type: none"> a) Scope extension to include "Total Shoulder System and associated trial prostheses". b) Change of name and address for 'Automatics Tooling Co. Ltd, RHL 2NG' to 'ATC Ltd. RH15JQ' on the significant list of significant subcontractors. c) Change of address for 'On-X Life Technologies, Inc' from '8200 Cameron Road, Texas 78754' to '1300 E. Anderson Lane, TX 78752' on the list of significant subcontractors. d) Removal of 'Meddi Quest Ltd as EU Representative' and addition of 'Ascension Orthopaedics, Ltd' as EU Representative on the list of significant subcontractors. e) Change of name for Sterigenics International, Inc, Texas to Sterigenics US, LLC. f) Addition of 'Sterigenics International, Inc. Oak Brook' for Sterilization on the list of the significant subcontractors.
31 March 2011	7653245	Addition of Ascension Orthopaedics Ltd, SG1 2DX, UK as an alternative EU Representative address during the facility move.
8 July 2011	7715177	Scope clarification to include procedure kits and associated trial prostheses, powered drill bits.

...making excellence a habit™

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.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1056 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System Certificate History

Certificate No:

CE 02459

Date:

2019-10-28

Issued To:

**Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

Date	Reference Number	Action
10 October 2013	8067621	Extension to scope to include 'non-sterile fracture fixation systems'. Scope clarification from 'orthopaedic devices' to 'orthopaedic joint replacement devices'. Clarification of "Sterigenics International, Inc." Service from Sterilization to Gamma Sterilization. Addition of "Integra LifeSciences Services France" as EU Representative.
15 July 2014	8077774	Addition of Orchid Stealth Coating and Sterigenics, Corona, CA as subcontractors.
26 September 2014	8238182	Certificate Renewal Removal of significant subcontractor Boedecker Plastics, Inc., Shiner, TX 77984, USA" for the activity of Manufacture.
18 March 2016	8497568	Expansion of Scope to include Total Ankle System and associated trial prostheses. Addition of CoorTek for Manufacture, Steris-Libertyville for Gamma Sterilization and Sterigenics - Salt Lake City for EO sterilization.
19 April 2017	8647197	Addition of PRO-TECH Design & Manufacturing, Inc. in Arlington, TX as a subcontractor in support of Annex II.4 CE 559490 change review (EQ.10161029 SMO 8468002).

...making excellence a habit.™

Page 4 of 5

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.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264294.
A member of BSI Group of Companies.

bsi.



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance System Certificate History

Certificate No: **CE 02459**

Date: **2019-10-28**

Issued To: **Ascension Orthopaedics, Inc
11101 Metric Blvd
Austin
Texas
78758
USA**

Date	Reference Number	Action
13 March 2018	8885538	Change of legal manufacturer address from: 'Ascension Orthopaedics, Inc., 8700 Cameron Road, Suite 100, Austin, Texas, 78754, USA' to 'Ascension Orthopaedics, Inc, 11101 Metric Blvd, Austin, Texas, 78758, USA.'
12 March 2019	7780995	Traceable to NB 0086.
Current	9716069	Renewal Removal of EC reps Ascension Orthopaedics, Ltd., Business & Technology Centre, Bessemer Drive, Stevenage, Hertfordshire, SG1 2DX, United Kingdom Ascension Orthopaedics, Ltd., Biopark, Broadwater Road, Welwyn Garden City, Hertfordshire, AL7 3AX, United Kingdom Changes to subcontractors 'CoorTek Medical (Logan)' changed to 'CoorTek Medical , LLC' 'Orchid stealth coating' changed to ' Orchid Orthopaedic Solutions' 'Sterigenics' changed to 'Sterigenics US, LLC' 'Sterigenics International, Inc' changed to 'Sotera Health LLC' 'Steris ' changed to 'Isomedix Operations, Inc'

...making excellence a habit.™

Page 5 of 5

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.

Information and Contact: BSI, Say Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: + 31 20 346 0780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264284.
A member of BSI Group of Companies.



Declaration number: DOC-04-350-002

Declaration of Conformity

Manufacturer/Supplier: Ascension Orthopedics, Inc.
A wholly owned division of Integra LifeSciences Corporation
11101 Metric Blvd
Austin, Texas 78758, USA

Product Name	Class (MDD, Annex IX, Rule 6	Conformity Assessment Route	Sterile/ Non-Sterile	GMDN Code
Modular Radial Head Instruments, INS-350-00	I	Annex II	Non-Sterile	Refer to table to next page.

Refer to Parts List on next page

Date CE Mark First Affixed 23 March 2004

Notified Body:
BSI Product Services
Kitemark Court
Davey Ave.
Milton Keynes
MK5 8PP, UK
Tel: +44 8450 765600
Notified Body Number: 0086

Authorized EC Representative:
Integra LifeSciences Services (France)
Immeuble Séquoia 2,
97 allée Alexandre Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest – France

I, the undersigned hereby ensure that the medical devices specified in the above/attachment is in conformity with:
EC directive 93/42/EEC and all amendments
Other normative documents as applicable
Harmonized Standards listed as per Essential Requirement checklist- current version

Place of Issue: Austin, TX USA

Name: Frederic Testa

Date of Issue: 13/04/2018

Signature: 

Title: Director, Regulatory Affairs

This document contains proprietary and confidential information of Integra LifeSciences Corporation. Integra's confidential information may not be used, disclosed or reproduced without the prior written consent of Integra LifeSciences Corporation.



DOC-04-350-002



Declaration of Conformity

Catalog No.	Description	GMDN Code
AWL-100-01	Starter Awl	15275
BRH-300-20	Radial Head Broach Sz. 20/01	36167
BRH-300-22	Radial Head Broach Sz. 22/02	36167
BRH-300-24	Radial Head Broach Sz. 24/03	36167
BRH-350-04	MMRH Broach Sz 04	36167
CSA-000-01	Lid (Case)	12143
CSA-350-02	MMRH Base (Case)	12143
EXT-350-00	MMRH Stem Holder	47807
IMP-300-00	Radial Head Impactor	32856
IMP-350-00	MMRH Stem Impactor	32856
IMP-350-01	Back Table Assembly Pad	44742
MRH-PLN-00	MRH Planar	45114
MRH-RMR-01	MRH Reamer Sz. 01	45114
MRH-RMR-02	MRH Reamer Sz. 02	45114
MRH-RMR-03	MRH Reamer Sz. 03	45114
OSG-350-01	MMRH Cut Guide	44742

End of List



Declaration number: DOC-04-350-003

Declaration of Conformity

Manufacturer/Supplier:

Ascension Orthopedics, Inc.
A wholly owned division of Integra LifeSciences Corporation
11101 Metric Blvd
Austin, Texas 78758, USA

Product Name	Class (MDD, Annex IX, Rule 6)	Conformity Assessment Route	Sterile/Non-Sterile
Modular Radial Head Instruments, INS-350-00	IIa	Annex II	Sterile

Refer to Parts List on next page

Date CE Mark First Affixed: 23 March 2004

Notified Body:

BSI Product Services
Kitemark Court
Davey Ave.
Milton Keynes
MK5, 8PP, UK
Tel: +44 8450 765600
Notified Body Number: 0086

Authorized EC Representative:

Integra LifeSciences Services (France)
Immeuble Séquoia 2,
97 allée Alexandre Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest – France

This declaration is supported by:

Certificate	Issued by	Date Issued
CE 02459	BSI Product Services 0086	13 March 2018

I, the undersigned hereby ensure that the medical devices specified in the above attachment is in conformity with:

EC directive 93/42/EEC and all amendments

Other normative documents as applicable

Harmonized Standards listed as per Essential Requirement checklist- current version

Name: Frederic Testa

Place of Issue: Austin, TX USA

Signature: *Frederic Testa*

Date of Issue:

13/MAR/2018

Title: Director, Regulatory Affairs

This document contains proprietary and confidential information of Integra LifeSciences Corporation. Integra's confidential information may not be used, disclosed or reproduced without the prior written consent of Integra LifeSciences Corporation.



DOC-04-350-003



Declaration of Conformity

Catalog No.	Description	GMDN Code
TRL-310-01	CMRH Stem Trial Size 01	61212
TRL-310-02	CMRH Stem Trial Size 02	61212
TRL-310-03	CMRH Stem Trial Size 03	61212
TRL-310-04	CMRH Stem Trial Size 04	61212
TRL-350-20L	MMRH Trial Sz. 20 Long	61212
TRL-350-20S	MMRH Trial Sz. 20 Standard	61212
TRL-350-22L	MMRH Trial Sz. 22 Long	61212
TRL-350-22S	MMRH Trial Sz. 22 Standard	61212
TRL-350-24L	MMRH Trial Sz. 24 Long	61212
TRL-350-24S	MMRH Trial Sz. 24 Standard	61212
TRL-351-20L	MMRH Trial Sz. 20 Long	61212
TRL-351-20S	MMRH Trial Sz. 20 Standard	61212
TRL-351-22L	MMRH Trial Sz. 22 Long	61212
TRL-351-22S	MMRH Trial Sz. 22 Standard	61212
TRL-351-24L	MMRH Trial Sz. 24 Long	61212
TRL-351-24S	MMRH Trial Sz. 24 Standard	61212
TRL-352-20L	MRH Head Trial Size 20L	61212
TRL-352-20S	MRH Head Trial Size 20S	61212
TRL-352-22L	MRH Head Trial Size 22L	61212
TRL-352-22S	MRH Head Trial Size 22S	61212
TRL-352-24L	MRH Head Trial Size 24L	61212
TRL-352-24S	MRH Head Trial Size 24S	61212

End of List



Declaration number: DOC-04-350-001

Declaration of Conformity

Manufacturer/Supplier: Ascension Orthopedics, Inc.
A wholly owned division of Integra LifeSciences Corporation
11101 Metric Blvd
Austin, Texas 78758, USA

Product Name	Class (MDD, Annex IX), Rule 8	Conformity Assessment Route	Sterile/Non-Sterile
Modular Radial Head, MRH	IIb	Annex II	Sterile

CE Mark Date:
23 March 2004

Notified Body:

BSI Product Services
Kitemark Court
Davey Ave.
Milton Keynes
MK5, 8PP, UK
Tel: +44 8450 765600
Notified Body Number: 0086

Authorized EC Representative:

Integra LifeSciences Services (France)
Immeuble Séquoia 2, 97 allée Alexandre Borodine
Parc technologique de la Porte des Alpes
69800 Saint Priest – France

This declaration is supported by:
Certificate CE 02459 Issued by BSI Date Issued 13 March 2018
I, the undersigned hereby ensure that the medical devices specified in the above attachment is in conformity with:
EC directive 93/42/EEC and all amendments
Other normative documents as applicable
Harmonized Standards listed as per Essential Requirement checklist- current version

Place of Issue: Austin, TX USA

Name: Frederic Testa

Signature: *Frederic Testa*

Date of Issue: 13/march/2018

Title: Director, Regulatory Affairs

This document contains proprietary and confidential information of Integra LifeSciences Corporation. Integra's confidential information may not be used, disclosed or reproduced without the prior written consent of Integra LifeSciences Corporation


Catalog Number	GMDN Code
MRH-350-01-WW	33701
MRH-350-02-WW	33701
MRH-350-03-WW	33701
MRH-350-04-WW	33701
MRH-350-20S-WW	33701
MRH-350-22S-WW	33701
MRH-350-24S-WW	33701
MRH-350-20L-WW	33701
MRH-350-22L-WW	33701
MRH-350-24L-WW	33701

End of List

Número Factura	19019273	Cliente Nº	430008926
Fecha	19/12/2019	Clinicas del Sur, S.L.U.	
S/Referencia		N.I.F.	ESB38031241
		Ramblas de Santa Cruz, 115	
		38001	
		Islas Canarias	

Producto	Descripción	Cantidad	Precio	Importe
MRH-350-03	Vastago modular radial 03	1,00	990,00	990,00
MRH-350-22S	Cabeza modular radial de 22S	1,00	990,00	990,00

Paciente:RH.MF
 Nº Historia Clínica:14716913
 "Inversión del Sujeto Pasivo"

43391110T
JUAN
SAGALES (R: A83015370)

 Firmado digitalmente por
 43391110T_JUAN SAGALES (R:
 A83015370)
 Fecha: 2019-12-19 13:53:14 +01'00'

Vencimiento	60 dias #/f	Base	%	IVA	Impuesto	Total
Condiciones de Pago	60 dias	1.980,00				1.980,00
Formas de Pago	Transferencia a cobrar	1.980,00			0,00	1.980,00
Cuenta corriente	IBAN ES8300810603010001356845 SWIFT BSABESBXXX					
Comentarios						
Basado en Entregas 19052443.						

Informe de contenido del mensaje generado por Collector

De: "Ana Isabel Garcia Cerescail" <agarcia@medcomtech.es>
Enviado: 19/12/2019 14:02
Para: "recepcion.facturas@hospiten.com" <recepcion.facturas@hospiten.com>
Asunto: FACTURAS MEDCOMTECH
Archivos adjuntos: 19019273.pdf, 19019271.pdf, 19019270.pdf, 19019268.pdf

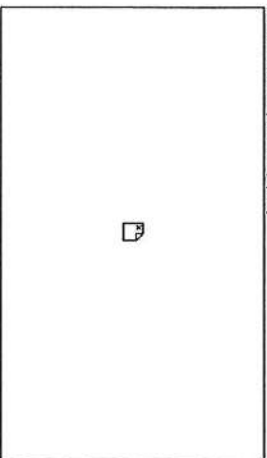
Buenos días,

Adjunto facturas correspondientes a los NHC 14719438, NHC 147211171, NHC 14712522 y NHC 14716913.

Gracias y saludos,

Anabel Garcia
Departamento Facturación

Tel: +34 934 803 374
Fax: +34 934 730 120
Viladecans Business Park - Edificio Braai
C/ Catalunya, 83-85
08840 Viladecans (Barcelona, Spain)



medcomtech
Innovation. Technology. Service

www.medcomtechgroup.com

AVISO LEGAL. Este mensaje y sus archivos adjuntos van dirigidos exclusivamente a su destinatario, pudiendo contener información confidencial sometida a secreto profesional. No está permitida su comunicación, reproducción o distribución sin autorización expresa. Si usted no es el destinatario final, por favor elimine e informe por esta vía PROTECCION DE DATOS. De conformidad con lo dispuesto en la normativa de protección de datos personales, Reglamento (UE) 2016/679, le informamos que los datos personales y dirección de correo electrónico, serán tratados por MEDCOMTECH, S.A. con la finalidad de gestionar nuestra agenda de contactos, atender sus solicitudes por vía electrónica así como a efectos de facturación. Los datos se tendrán en todo su consentimiento, ejecución de un contrato, o el cumplimiento de obligaciones legales y los titulares legítimos de MEDCOMTECH, S.A. El plazo de conservación de los datos será el establecido en la normativa aplicable, como mínimo. Puede contactar con el responsable, así como ejercer los derechos de acceso, rectificación, supresión, portabilidad de datos, limitación, oposición y revocación del consentimiento en C/CATALUNYA, 83-85 (BUSINESS PARK EDIFICIO BRASILD, 08840, VILADECANS, BARCELONA. Tienen derecho a realizar una reclamación ante las autoridades de protección de datos. Para más información consulte la política de privacidad en www.medcomtechgroup.com

LEGAL NOTICE. This message and its attachments are addressed exclusively to the recipient, and may contain confidential information only set to professional secrecy. Its communication, reproduction or distribution without express permission is not allowed. If you are not the final recipient, please delete it and inform us through the channel: DATA PROTECTION. In accordance with the General Data Protection Regulation (EU) 2016/679, we inform you that the personal data and e-mail address, will be processed by MEDCOMTECH, S.A. for managing our contact list and dealing with your requests electronically as well as for historical purposes. The data will be processed based on your consent, execution of a contract, or the fulfilment of legal obligations and legitimate interests of MEDCOMTECH, S.A. The data will be stored as long as the applicable law, as a minimum. You can contact the controller, as well as exercise your rights of access, rectification, erasure, data portability, limitation and opposition as well as revocation of consent given in your case, by contacting MEDCOMTECH, S.A. in C/CATALUNYA, 83-85 (BUSINESS PARK EDIFICIO BRASILD, 08840, VILADECANS, BARCELONA. You have the right to make a complaint to the data protection authorities. For more information consult the privacy policy at www.medcomtechgroup.com

RV: Enviando por correo electrónico: MBA FACTURA 16053809, MEDCOMTECH FACTURA 19019273, MEDCOMTECH FACTURA 19019270


Jose Manuel Jorge Pérez <josemanueljorge@hospiten.com>

Mié 22/01/2020 12:25

Para: Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

CC: Francisco Javier Castro Díaz <francisco.castro@hospiten.com>; Gara Fernández Hernández

<gara.fernandez@hospiten.com>

 3 archivos adjuntos (1 MB)

MBA FACTURA 16053809.pdf; MEDCOMTECH FACTURA 19019273.pdf; MEDCOMTECH FACTURA 19019270.pdf;

Buenos días,

Nuestro Departamento de Verificación nos traslada las facturas número RI9053809 de MBA, y las facturas número 19019273 y 19019270 de MEDCOMTEC que no observamos registro o entrada de compras. Por favor, necesitamos que nos indiqués número de pedido oficial de cada proveedor e implantes para poder avanzar en esta gestión.


Gracias.

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

Jose Manuel Jorge Pérez

Dpto. Gestión y Adjudicación de Compras / Purchasing Department

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

RV: FACTURAS SIN PEDIDOS EMITIDOS

José Ignacio Juanes <joseignacio.juanes@hospiten.com>

Mar 21/01/2020 18:46

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

José Ignacio Juanes
Jefe de Compras Contratación y Adjudicaciones/Purchasing Manager

 Artes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

De: José Ignacio Juanes

Enviado el: martes, 21 de enero de 2020 18:46

Para: Francisco Javier Castro Díaz

Asunto: FACTURAS SIN PEDIDOS EMITIDOS

Importancia: Alta

Buenas tardes Francisco.

Hemos detectado que Hospiten Lanzarote está realizando pedidos a proveedores de prótesis de trauma **por medios no autorizados** (correo electrónico, teléfono, etc...) puesto que tenemos facturas del proveedor MEDCOMTECH Y MBA con nuevas prótesis o materiales no negociadas ni acordada su tarifa, y por tanto son prótesis NO CODIFICADAS.

Las facturas presentadas por dichos proveedores y materiales **NO HAN SIDO AUTORIZADAS** y mucho me temo que tendremos problemas cuando comiencen con la reclamación de cobro.

Agradecería se dieran indicaciones al Servicio de Quirófano y Cirugía Trauma no realizaran gestiones y pedidos directamente con proveedores sin tener antes el pedido oficial que se emite por parte del Departamento de Compras del Centro.


Saludos cordiales

**RV: SOLICITUD PROTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO
ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH**

Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Mié 29/01/2020 16:58

Para: Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

 1 archivos adjuntos (1 MB)

MRH-350-03WW PROTESIS CABEZA DE RADIO (1).pdf

Buenas tardes,

Adjunto correo a efectos de tú conocimiento e información.

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

De: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Enviado: miércoles, 29 de enero de 2020 16:57

Para: Francisco Javier Castro Díaz <francisco.castro@hospiten.com>

Cc: Juan Antonio Santana <juan.santana@hospiten.com>; Sonia Marrero Marrero <sonia.marrero@hospiten.com>; Lorenzo Galán <lorenzo.galan@hospiten.com>

Asunto: RE: SOLICITUD PROTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH

Buenas tardes,

Informo que se ha procedido a la autorización y alta en la base de datos SAP "Productos hospitalarios Hospiten" a la PRÓTESIS DE CABEZA DE RADIO SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH con referencia "Ver Detalle Fichero Adjunto" solicitada en correo adjunto.

PRÓTESIS DE CABEZA DE RADIO SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH.

El Centro Hospitalario se responsabilizará que dicho material sea facturado al paciente y/o Entidad Aseguradora Pública o Privada, con especial atención a pacientes de Entidades Aseguradoras las cuales requieran consentimiento y autorización previa antes de su uso o aplicación.

Si el paciente es asegurado de Entidades quienes tienen acuerdos con proveedores, previamente la Dirección o Administración del Hospital deberá verificar las marcas y/o proveedores homologados por la Entidad. En caso que el paciente pertenezca a Entidades Aseguradoras Públicas o Privadas con quienes tengamos "Tarifa de Prestación Cerrada", antes de dar conformidad la Dirección del Hospital deberá analizar el coste del material junto con la tarifa de prestación.

Gracias.!

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

De: Francisco Javier Castro Díaz <francisco.castro@hospiten.com>

Enviado: miércoles, 29 de enero de 2020 8:19

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>


Cc: Juan Antonio Santana <juan.santana@hospiten.com>; Sonia Marrero Marrero <sonia.marrero@hospiten.com>

Asunto: Re: SOLICITUD PROTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH

De acuerdo José Manuel

Obtener Outlook para Android

Francisco Javier Castro Diaz
Director Gerente Hospiten Lanzarote

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

From: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Sent: Tuesday, January 28, 2020 6:38:27 PM

To: Francisco Javier Castro Diaz <francisco.castro@hospiten.com>

Cc: Juan Antonio Santana <juan.santana@hospiten.com>; Sonia Marrero Marrero <sonia.marrero@hospiten.com>

Subject: SOLICITUD PROTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH

Buenas tardes,
Adjunto solicitud por parte del Servicio de Traumatología y Dr. Santana junto con ppto y estudio económico de lo solicitado (PRÓTESIS DE CABEZA RADIO RFA SEGÚN DETALLE FICHERO ADJUNTO PROVEEDOR MEDCOMTECH) para su consideración y conformidad como responsable económico del Centro.

P.D. La Dirección del Centro Hospitalario dispondrá de 15 días para poder dar autorización a esta solicitud, de lo contrario esta Central entenderá que esta solicitud NO es de su afirmación. Posteriormente esta Central Corporativa procederá a la cancelación y/o desestimar dicha solicitud.

Observaciones:

Implante empleado paciente número de Episodio 14716913 de la Entidad Mutua Balear, disponiendo de garantía de cobro.


Ruego su conformidad para proceder a la autorización por parte de la Dirección de Compras.

Muchas Gracias!!

Saludos Cordiales

Responsable Fungibles y Prótesis.

Jose Manuel Jorge Pérez
Dpto. Gestión y Adjudicación de Compras / Purchasing Department

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.

De: Emma Duarte <emma.duarte@hospiten.com>

Enviado: lunes, 13 de enero de 2020 12:21

Para: Jose Manuel Jorge Pérez <josemanuel.jorge@hospiten.com>

Asunto: MRH-350-03-WW Prótesis de Cabeza de Radio

Buenos días,

Se adjunta solicitud de

Prótesis de Cabeza de Radio del proveedor Miotech
compuesto por el Vástago y la cabeza de Radio para fracturas de cabeza de radio (codo)
Razones de su utilización , conocimiento del material , anterior ejemplo Euromedica 936292 Y
936293

Se adjunta hoja de prótesis, material ya utilizado.

Gracias, saludos.

Emma Duarte
Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote



Lomo Gordo, s/n
35510 Pto. del Carmen · Lanzarote
Islas Canarias · Spain
T (+34) 928 596 100 EXT 2300
F (+34) 928 515 635 EXT 2300
www.hospiten.com

Emma Duarte
Dpto. de Compras Hospiten Lanzarote.

 Antes de imprimir este mensaje, asegúrese de que es necesario.