

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI											
							VISIOCARE SRL	DEALFA SRL	MOLNLYCKE HEALT CARE SRL	SOFAR SPA	URGO MEDICAL ITALIA SRL	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	CONVATEC ITALIA SRL	PAUL HARTMANN SPA	COLOPLAST SPA	BSN MEDICAL SRL		
21	M04040602	a	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO "SOTTILE" A BASSA ASSORBENZA IN PLACCA SENZA BORDO 10 X 10 CM CIRCA	PEZZO	465.500	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE		
	M04040602	b	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO "SOTTILE" A BASSA ASSORBENZA IN PLACCA SENZA BORDO 12-15 X 12-15 CM CIRCA	PEZZO	50.100													
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	
DOCUMENTAZIONE TECNICA							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
SCHEDE TECNICHE: redatta in lingua italiana sottoscritto dal legale rappresentante o titolare del concorrente o suo procuratore nel quale devono essere espressamente indicate caratteristiche tecniche essenziali e particolari dei prodotti offerti e tutte le seguenti indicazioni: denominazione, codice CND, numero di repertorio							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto							CR4172-CR4173	MEIS110-MEIS115	284100-284300	D21010N00210-D41010N00210	543451-544972	TNL1010GL-TNL1515GL	421559-421561	685832-685837	3410-3413	73283-00001/73283-00000		
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
descrizione del prodotto e composizione							X	X	X	X	X	La medicazione di contatto non risulta essere composta da schiuma di poliuretano	X	X	X	X	X	
indicazioni delle misure del prodotto offerte							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
numero di pezzi per confezione							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
tipo di smaltimento consentito							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
EVENTUALE/I DICHIARAZIONE/I INTEGRATIVA/E necessaria/e per la valutazione delle caratteristiche tecniche previste nel Capitolato Tecnico, ove non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione/prova del campione							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE di ciascun prodotto offerto concernente la conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _redatta du predisposto Modello D							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO							X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
GIUDIZIO DI CONFORMITA'							CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	NON CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	
CARATTERISTICHE MINIME																		
in forma di placche a basso potere assorbente							X	X	X	X	X		X	X	X	X	X	
senza bordo adesivo, in versione sottile con spessore uguale o inferiore a 4 mm, rivestita di un film semipermeabile che consenta una elevata traspirazione, dotata di una superficie a contatto con la lesione tale da garantire una rimozione atraumatica							X	X	X	X	X		PRESENTA BORDO ADESIVO	SPESSORE SUPERIORE A 4 MM, CON CALIBRO MANUALE RISULTA 5,04 CM	X	X		
compressione							*	*	*	*	*	*				*	*	
la frequenza del cambio in lesioni scarsamente essudanti non deve essere inferiore a 3 giorni							*	*	*	*	*	*				*	*	
deve essere di agevole applicazione anche su siti anatomici difficili							*	*	*	*	*	*				*	*	
confezionamento: in busta singola, sterile, con apertura peel open o con altra soluzione che garantisca all'apertura la sterilità del singolo articolo							X	X	X	X	X				X	X		
Dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla Ditta concorrente, si deve evincere: - valore di MVTR espresso in gr/mq medicazione/24h - capacità di assorbimento espressa in gr/cmq di medicazione/24h.							MVTR 2180gr/mq/24h ASSORBIMENTO 3,3gr/cm/24h	MVTR 8900gr/mq/24h ASSORBIMENTO 52,44gr/cm/24h	MVTR 5300gr/mq/24h ASSORBIMENTO 0,72 gr/cm/24h	MVTR 1410gr/mq/24h ASSORBIMENTO,32 gr/cm/24h	MVTR 18088 gr/mq/24h ASSORBIMENTO 0,56 gr/cm/24h				MVTR 9500gr/mq/24h- ASSORBIMENTO 0,76gr/cm/24h	MVTR 1800gr/mq/24h ASSORBIMENTO,1,1 gr/cm/24h		
GIUDIZIO DI IDONEITA'							ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA		NON IDONEA	NON IDONEA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA		

* IN PROVA PRATICA DAL 12/10/2018

Gara europea per la fornitura di materiale di medicazione speciale e servizi connessi per le aziende del Servizio Sanitario della Regione Piemonte e
e per l'Azienda USL Valle d'Aosta. **ALL. 1 AL VERBALE DEL 11/10/2018**

LOTTO	CODIFICA CND	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI							
						DEALFA SRL	MEDTRONIC ITALIA SPA	MOLNLYCKE HEALT CARE SRL	SVAS BIOSANA SPA	FARMAC ZABBAN SPA	SMITH & NEPHEW SRL	EUROFARM SPA	BBRAUN MILANO SPA
22	M040203	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CON TAGLIO PER TRACHEOSTOMIA 9 X 8 CM circa	PEZZO	182.700	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA						AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA
DOCUMENTAZIONE TECNICA													
SCHEDA TECNICA:													
redatta in lingua italiana sottoscritto dal legale rappresentante o titolare del concorrente o suo procuratore						X	X	X	X	X	X	X	X
denominazione, codice CND, numero di repertorio						X	X	X	X	X	X	X	X
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto						ME1SC304	55535P	603207	FOAM8080 / 7SVAS2211150	1701390809	666007640	893040	7248510F
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione						X	X	X	X	X	X	X	X
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione						X	X	X	X	X	X	X	X
descrizione del prodotto e composizione						X	X	X	X	X	X	X	X
indicazioni delle misure del prodotto offerte						X	X	X	X	X	X	X	X
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)						X	X	X	X	X	X	X	X
numero di pezzi per confezione						X	X	X	X	X	X	X	X
tipo di smaltimento consentito						X	X	X	X	X	X	X	X
EVENTUALE/I DICHIARAZIONE/I INTEGRATIVA/E necessaria/e per la valutazione delle caratteristiche tecniche previste nel Capitolato Tecnico, ove non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione/prova del campione						X	X	X	X	X	X	X	X
COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE di ciascun prodotto offerto concernente la conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto						X	X	X	X	X	X	X	X
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _ redatta du predisposto Modello D						X	X	X	X	X	X	X	X
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.						X	X	X	X	X	X	X	X
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO						/	/	/	/	/	/	/	/
GIUDIZIO DI CONFORMITA'						CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME													
medicazione sterile con taglio costituita da almeno un foglio di schiuma in poliuretano assorbente e conformabile						X	X	X	X	X	X	X	X
adattabile a cannule tracheostomiche di diverso calibro						*	*	*	*	*	*	*	*
strato idrofobico sul dorso della medicazione						X	X	X	X	X	X	X	X
deve garantire il cambio della medicazione atraumatico						*	*	*	*	*	*	*	*
confezionamento: incarto primario in buste singole, con apertura facilitata						X	X	X	Incarto primario presenta istruzioni per applicazione su polso, induce pertanto all'errore nell'individuazione del prodotto	X	X	Incarto primario privo di indicazioni, presenta inoltre foglio di protezione per la manipolazione asettica posizionato sul lato non a contatto con la cute, induce pertanto al posizionamento sul lato errato	X
Dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla Ditta concorrente, si deve evincere: - valore di MVTR espresso in gr/mq medicazione/24h - capacità di assorbimento espressa in gr/cm ² di medicazione/24h.						MVTR 8900 gr/mq /24h capacità di assorbimento 83,26 gr/cm ² /24h	MVTR 741 gr/mq /24h capacità di assorbimento 0,6270 gr/cm ² /24h	MVTR 12700 gr/mq /24h capacità di assorbimento xx 2,03 gr/cm ² /24h		MVTR 4000 gr/mq /24h capacità di assorbimento 0,75 gr/cm ² /24h	MVTR 2195 gr/mq /24h capacità di assorbimento 00,66 gr/cm ² /24h		MVTR 1630 gr/mq /24h capacità di assorbimento 0,99 gr/cm ² /24h
GIUDIZIO DI IDONEITA'						ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	NON IDONEA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	NON IDONEA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA

* IN PROVA PRATICA DAL 12/10/2018

Gara europea per la fornitura di materiale di medicazione speciale e servizi connessi per le aziende del Servizio Sanitario della Regione Piemonte e
e per l'Azienda USL Valle d'Aosta. **ALL. 1 AL VERBALE DEL 11/10/2018**

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI				
							MOLNLYCKE HEALT CARE SRL	URGO MEDICAL ITALIA SRL	CONVATEC ITALIA SRL	COLOPLAST SPA	SMITH & NEPHEW SRL
23	M04040802	a	MEDICAZIONE A BASE DI SCHIUMA DI POLIURETANO E ARGENTO 10 X 10 CM circa	PEZZO	119.000	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
	M04040802	b	MEDICAZIONE A BASE DI SCHIUMA DI POLIURETANO E ARGENTO 15 X 15 CM circa	PEZZO	9.000						
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA
DOCUMENTAZIONE TECNICA											
SCHEDA TECNICA:											
redatta in lingua italiana sottoscritta dal legale rappresentante o titolare del concorrente o suo procuratore							X	X	X	X	
denominazione, codice CND, numero di repertorio							X	X	X	X	
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto							287110-287310	550056-550058	420642-420645	9622-9625	66800084-66800087
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione							X	X	X	X	X
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione							X	X	X	X	X
descrizione del prodotto e composizione							X	X	X	X	X
indicazioni delle misure del prodotto offerte							X	MISURA VOCE B NON CONFORME CM 15X20	X	X	X
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)							X		X	X	X
numero di pezzi per confezione							X		X	X	X
tipo di smaltimento consentito							X		X	X	X
EVENTUALE/I DICHIARAZIONE/I INTEGRATIVA/E necessaria/e per la valutazione delle caratteristiche tecniche previste nel Capitolato Tecnico, ove non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione/prova del campione							X		X	X	X
COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE di ciascun prodotto offerto concernente la conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto							X		X	X	X
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _ redatta du predisposto Modello D							X		X	X	X
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.							X		X	X	
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO: Allegare documentazione sintetica degli studi clinici effettuati sulla medicazione offerta al fine di valutarne l'efficacia antimicrobica e la sua durata nel tempo.							X		X	X	X
GIUDIZIO DI CONFORMITA'							CONFORME	NON CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME											
medicazione antimicrobica, con almeno 3 strati, a base di schiuma in poliuretano (associato o no ad altri materiali con capacità assorbente) non adesiva con argento, in placche							X		X	X	X
perilesionale e il rilascio dell'essudato anche sotto compressione							X	*	X	*	*
da utilizzarsi su lesioni infette con gestione dell'essudato e rilascio continuo e controllato degli ioni argento							X	*	X	*	*
la frequenza del cambio non deve essere inferiore a 3 giorni							X	*	X	*	*
permeabile al vapore acqueo e impermeabile ai batteri							X		X	X	X
confezionamento: incarto primario in buste singole, sterili, con apertura peel open o con altra soluzione che garantisca all'apertura la sterilità del singolo articolo.							X		X	X	X
Dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla Ditta concorrente, si deve evincere: - valore di MVTR espresso in gr/mq medicazione/24h - capacità di assorbimento espressa in gr/cm ² di medicazione/24h - assorbimento sotto compressione, 40 mm di Hg, espresso in gr/cm ² di medicazione/24h - la quantità di argento espressa in microgrammi/cm ² di medicazione.							MVTR 10900 gr/mq /24h capacità di assorbimento 1,10 gr/cm ² /24h - assorbimento sotto compressione, 40 mm di Hg, 3300 gr/cm ² /24h q.ta' Ag 1200 mcg/cm ²		MVTR 9458 gr/mq /24h capacità di assorbimento 0,507gr/cm ² /24h - assorbimento sotto compressione, 40 mm di Hg, 0,281 gr/cm ² /24h q.ta' Ag 72 mcg/cm ²	MVTR 9500 gr/mq /24h capacità di assorbimento 0,76 gr/cm ² /24h - assorbimento sotto compressione, 40 mm di Hg, 0,55 gr/cm ² /24h q.ta' Ag 950 mcg/cm ²	MVTR 17400 gr/mq /24h capacità di assorbimento 90 gr/cm ² /24h - assorbimento sotto compressione, 40 mm di Hg, 0,57 gr/cm ² /24h q.ta' Ag 1330 mcg/cm ²
GIUDIZIO DI IDONEITA'							ATTESO ESITO PROVA PRATICA		ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA

* IN PROVA PRATICA DAL 12/10/2018

Gara europea per la fornitura di materiale di medicazione speciale e servizi connessi per le aziende del Servizio Sanitario della Regione Piemonte e
e per l'Azienda USL Valle d'Aosta. **ALL. 1 AL VERBALE DEL 11/10/2018**

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI	
							LOHMANN&RAUSCHER SRL	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL
24	M04040902	a	MEDICAZIONE A BASE DI CARBONE ATTIVO E ARGENTO 10 X 10 CM circa	PEZZO	414.700	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE
	M04040902	b	MEDICAZIONE A BASE DI CARBONE ATTIVO E ARGENTO MINIMO 10 X 15 CM circa	PEZZO	135.900			
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							AMMESSA	AMMESSA
DOCUMENTAZIONE TECNICA								X
SCHEDA TECNICA: redatta in lingua italiana sottoscritta dal legale rappresentante o titolare del concorrente o suo procuratore nel quale devono essere espressamente indicate caratteristiche tecniche essenziali e particolari dei prodotti offerti e tutte le seguenti indicazioni:								X
denominazione, codice CND, numero di repertorio							20701-20702	MAS105-MAS1090
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto							X	X
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione							X	X
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione							X	X
descrizione del prodotto e composizione							X	X
indicazioni delle misure del prodotto offerte							X	X
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)							X	X
numero di pezzi per confezione							X	X
tipo di smaltimento consentito							X	X
EVENTUALE/I DICHIARAZIONE/I INTEGRATIVA/E necessaria/e per la valutazione delle caratteristiche tecniche previste nel Capitolato Tecnico, ove non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione/prova del campione							X	X
COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE di ciascun prodotto offerto concernente la conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto							X	X
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _ redatta du predisposto Modello D							X	X
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.							X	X
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO: Dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla Ditta concorrente, si deve evincere la quantità di argento espressa in microgrammi/cmq di medicazione.							36 mcg/cmq	33 mcg/cmq
GIUDIZIO DI CONFORMITA'							CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME								
medicazione antimicrobica a base di carbone attivo ed argento inserita tra due superfici in TNT termosaldate, da utilizzarsi su lesioni infette e maleodoranti per inattivazione delle endotossine (binding)							X	X
deve essere flessibile e conformabile, non aderente in modo da consentire una rimozione atraumatica dalla lesione								*
confezionamento: incarto primario in buste singole, sterili, con apertura peel open o con altra soluzione che garantisca all'apertura la sterilità del singolo articolo.							X	X
GIUDIZIO DI IDONEITA'							ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA

* IN PROVA PRATICA DAL 12/10/2018

Gara europea per la fornitura di materiale di medicazione speciale e servizi connessi per le aziende del Servizio Sanitario della Regione Piemonte e
e per l'Azienda USL Valle d'Aosta. **ALL. 1 AL VERBALE DEL 11/10/2018**

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI	
							CONVATEC ITALIA SRL	SMITH & NEPHEW SRL
25	M04040802	a	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA E ARGENTO SENZA ALGINATO 5 X 5 CM circa	PEZZO	38.600			
	M04040802	b	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA E ARGENTO SENZA ALGINATO 10 X 10 CM circa	PEZZO	428.800	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE
	M04040802	c	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA E ARGENTO SENZA ALGINATO 10-15 X 15-20 CM circa	PEZZO	20.600			
	M04040802	d	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA E ARGENTO SENZA ALGINATO 2-3 X 30-45 CM	PEZZO	16.500	1 CONFEZIONE SECONDARIA		
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							AMMESSA	AMMESSA
DOCUMENTAZIONE TECNICA								
SCHEDA TECNICA:								
redatta in lingua italiana sottoscritto dal legale rappresentante o titolare del concorrente o suo procuratore								
denominazione, codice CND, numero di repertorio								
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto							413566-413567-4153568-413571	66800578-66800579-66800580-66800582
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione							X	X
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione							X	X
descrizione del prodotto e composizione							X	X
indicazioni delle misure del prodotto offerte							X	X
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)							X	X
numero di pezzi per confezione							X	X
tipo di smaltimento consentito							X	X
EVENTUALE/I DICHIARAZIONE/I INTEGRATIVA/E necessaria/e per la valutazione delle caratteristiche tecniche previste nel Capitolato Tecnico, ove non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione/prova del campione							X	X
COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE di ciascun prodotto offerto concernente la conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto							X	X
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _ redatta du predisposto Modello D							X	X
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.							X	X
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO: Allegare documentazione sintetica degli studi clinici effettuati sulla medicazione offerta al fine di valutarne l'efficacia antimicrobica e la sua durata nel tempo.							X	X
GIUDIZIO DI CONFORMITA'							CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME								
in fibre gelificanti a base di cellulosa con argento							X	X
in placca e nastro							X	X
assorbimento medio-alto di essudato							X	X
deve mantenere la sua integrità fino alla rimozione e non deve aderire al fondo della lesione							*	*
di facile applicazione garantendo una manipolazione asettica							X	X
la frequenza del cambio non deve essere inferiore a 3 giorni							*	*
confezionamento: incarto primario in buste singole, sterili, con apertura peel open o con altra soluzione che garantisca all'apertura la sterilità del singolo articolo							X	X
- la capacità di assorbimento espressa in gr/cmq di medicazione/24h							capacità di assorbimento 0,25	capacità di assorbimento 0,21 gr/cmq /24h
- la quantità di argento espressa in microgrammi/cmq di medicazione							gr/cmq /24h q.ta' Ag 1,2% in peso	q.ta' Ag 2000 mcg/cmq
GIUDIZIO DI IDONEITA'							ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA

* IN PROVA PRATICA DAL 12/10/2018

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI								
							LOHMANN&RAUSCHER SRL	MOLNLYCKE HEALTH CARE SRL	URGO MEDICAL ITALIA SRL	3M ITALIA SRL	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	COLOPLAST SPA	FARMAC ZABBAN SPA	SMITH & NEPHEW SRL	
26	M04040802	a	MEDICAZIONE A BASE DI ALGINATO CON ARGENTO 5 X 5 CM circa	PEZZO	4.200										
	M04040802	b	MEDICAZIONE A BASE DI ALGINATO CON ARGENTO 10 X 10 CM circa	PEZZO	169.800	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	
	M04040802	c	MEDICAZIONE A BASE DI ALGINATO CON ARGENTO 10-15 X 15-20 CM circa	PEZZO	9.300										
	M04040802	d	MEDICAZIONE A BASE DI ALGINATO CON ARGENTO 2-3 X 30-45 CM	PEZZO	10.150	1 CONFEZIONE SECONDARIA	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							NON AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	NON AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	
DOCUMENTAZIONE TECNICA								X	X	X	X		X	X	
SCHEDA TECNICA:								X	X	X	X		X	X	
denominazione, codice CND, numero di repertorio								X	X	X	X		X		
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto									256055-256105-256155-256605	516403-506404-506405-506406	90310-90312-90316-90320	CAD050-CAD011-CAD020-CAD230		1701490505-1701491010-1701491515-1701490001	66800111-66800112-66800113-66800114
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione								X	X	X	X		X	X	
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione								X	X	X	X		X	X	
descrizione del prodotto e composizione								X	X	X	X		X	X	
indicazioni delle misure del prodotto offerte								X	X	X	X		X	X	
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)								X	X	X	X		X	X	
numero di pezzi per confezione								X	X	X	X		X	X	
tipo di smaltimento consentito								X	X	X	X		X	X	
EVENTUALE/I DICHIARAZIONE/I INTEGRATIVA/E necessaria/e per la valutazione delle caratteristiche tecniche previste nel Capitolato Tecnico, ove non desumibili dalla scheda tecnica o dalla visione/prova del campione								X	X	X	X		X	X	
COPIA DELLA CERTIFICAZIONE CE di ciascun prodotto offerto concernente la conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto								X	X	X	X		X	X	
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _redatta du predisposto Modello D								X	X	X	X		X	X	
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.								X	X	X	X		X	X	
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO: Allegare documentazione sintetica degli studi clinici effettuati sulla medicazione offerta al fine di valutarne l'efficacia antimicrobica e la sua durata nel tempo.															
GIUDIZIO DI CONFORMITA'								CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME		CONFORME	CONFORME	
CARATTERISTICHE MINIME															
a base di alginato di calcio o alginato di calcio e sodio con argento								X	X	X	X		X	X	
eventualmente addizionato con altre sostanze assorbenti								X	X	X	X		X	X	
in placca e nastro								X	X	X	X		X	X	
assorbimento alto di essudato								X	X	X	X		X	X	
deve mantenere la sua integrità fino alla rimozione e non deve aderire al fondo della lesione								*	*	*	*		*	*	
non deve lasciare residui di alginato nella ferita								*	*	*	*		*	*	
di facile applicazione per garantire una manipolazione asettica								X	X	X	X		X	X	
la frequenza del cambio non deve essere inferiore a 3 giorni								*	*	*	*		*	*	
confezionamento: incarto primario in buste singole, sterili, con apertura peel open o con altra soluzione che garantisca all'apertura la sterilità del singolo articolo.								X	X	X	X		X	X	
Dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla Ditta concorrente, si deve evincere: - la capacità di assorbimento espressa in gr/cmq di medicazione/24h - la quantità di argento espressa in microgrammi/cmq di medicazione								capacità di assorbimento 0,18 gr/cmq /24h q.ta' Ag 78 mcg/cmq	capacità di assorbimento 0,23 gr/cmq /24h q.ta' Ag 60 mcg/cmq	capacità di assorbimento 0,29 gr/cmq /24h. La CG rileva erronema indicazione rapportabile a mq e trasforma il valore in cmq. q.ta' Ag 70 mcg/cmq. La CG rileva erronema indicazione rapportabile a mq e trasforma il valore in cmq q.ta' Ag 60 mcg/cmq	capacità di assorbimento 0,2331 gr/cmq /24h q.ta' Ag 1 mcg/cmq		capacità di assorbimento 0,29 gr/cmq /24h q.ta' Ag 0,64 mcg/cmq	capacità di assorbimento 0,12 gr/cmq /24h q.ta' Ag 500 mcg/cmq	
GIUDIZIO DI IDONEITA'								ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA		ATTESO ESITO PROVA PRATICA	ATTESO ESITO PROVA PRATICA	

* IN PROVA PRATICA DAL 12/10/2018