

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI											
							SURGICAL SPA	DEALFA SRL	MEDTRONIC ITALIA SPA	MOLNLYCKE HEALTH CARE SRL	SVAS BIOSANA SPA	EMODIAL SRL	FARMAC ZABBAN SPA	EUROFARM SPA				
1	M04040201	a	MEDICAZIONE IN ALGINATO IN PLACCA 5 X 5 CM circa	PEZZO	67.000													
	M04040201	b	MEDICAZIONE IN ALGINATO IN PLACCA 10 X 10 CM circa	PEZZO	195.800	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	
	M04040201	c	MEDICAZIONE IN ALGINATO IN PLACCA 10-15 X 15-25 CM circa, SUPERFICIE MINIMA 200 CMQ	PEZZO	18.700													
	M04040201	d	MEDICAZIONE IN ALGINATO IN NASTRO PESO 2 GR circa, LUNGHEZZA 30 CM MINIMO	PEZZO	11.500	1 CONFEZIONE SECONDARIA	NON PRESENTE	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE	NON PRESENTE	
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO		
DOCUMENTAZIONE TECNICA																		
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: denominazione, codice CND, numero di repertorio									X	X	X	X	X	X	X			
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto							720476-748050	ME1AL110-ME1AL245	9233-9231	252200-253500	AD1002A-AD3001A	D1001001A -D0023001A	1401371010-1701380001	501510-501630				
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	X	X	X	X					
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)									X	X	X	X	X					
numero di pezzi per confezione									X	X	X	X	X					
tipo di smaltimento consentito									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					
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					
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					
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.									X	X	X	X	X					
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO									X	X	X	X	X					
GIUDIZIO DI CONFORMITA'									CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME					
CARATTERISTICHE MINIME																		
medicazione sterile costituita da una base di alginato di calcio o alginato di calcio e sodio con funzione assorbente ed emostatica per il trattamento di lesioni piane o cavitare									X	X	X	X	X					
rimozione della medicazione atraumatica per il tessuto neoformato e senza perdita di residui di alginati nella ferita									X	X	X	X	X	ESITO PROVA PRATICA				
deve evitare che l'essudato assorbito diffonda, preservando così la superficie perilesionale da possibili macerazioni									X	X	X	X	X	ESITO PROVA PRATICA				
deve garantire l'assorbimento uniforme									X	X	X	X	X	ESITO PROVA PRATICA				
la frequenza del cambio in lesioni moderatamente essudanti non deve essere inferiore a 3 giorni									X	X	X	X	X	ESITO PROVA PRATICA				
confezionamento: incarto primario in buste singole, con apertura facilitata.									X	X	X	X	X					
Dalla scheda tecnica, ovvero mediante una dichiarazione resa dalla Ditta concorrente, si deve evincere: - capacità di assorbimento espressa - in gr/100cmq di medicazione/0,5h per le voci a), b) e c) - in gr/gr di medicazione/0,5h per la voce d)									21,3 gr/100 cmq/96 h - CHIARIMENTO: richiedere valore placca + nastro espresso in manca gr/gr/0,5h RISCANTRO A CHIARIMENTO: placca 21,3 gr /100 cmq/0,5 h-nastro: 10.5 gr/gr/0,5 h.	0,44gr/100cmq/0,5h - 0,35gr/gr/0,5h	12gr/1cmq/0,5h - 10 gr/gr/0,5h CHIARIMENTO richiedere valore espresso in gr/100cmq/05,h x placche RISCANTRO A CHIARIMENTO: 12gr/100cmq/0,5h	2000GR m2/24h placca, CHIARIMENTO richiedere valore espresso in gr/100cmq/05,h x placche e espresso in gr/gr x nastro RISCANTRO A CHIARIMENTO: 15,29gr/100cmq/0,5h - 13,16gr/gr/0,5h	20gr/100cmq/0,5h - 15gr/gr/0,5h					
GIUDIZIO DI IDONEITA'									IDONEO	IDONEO	IDONEO	IDONEO	IDONEO					

N. LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE DA GARA	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	IMPORTO LOTTO	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI								
								DEALFA SRL	LOHMANN&RAUSCHER SRL	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	CONVATEC ITALIA SRL	SVAS BIOSANA SPA	COLOPLAST SPA	FARMAC ZABBAN SPA	EUROFARM SPA	
2	M04040302	a	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE COMPRESSA 10 X 10 CM circa	PEZZO	262.500	259.015,50 €	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	
	M04040302	b	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE COMPRESSA 15 X 15 CM circa	PEZZO	46.200											
	M04040302	c	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE COMPRESSA 20 X 20 CM circa	PEZZO	12.000											
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA								AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	
DOCUMENTAZIONE TECNICA																
SCHEDE TECNICHE: 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: 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								ME1HY107 - ME1HY151- ME1HY221-	20403-20401-20402	HCB204-HCB106-HC108L	9185-9186-9187	COL100100-COL150150- COL200200	33110-33115-33120	1701461010- 1701461515- 1701462020	892200-892215-892220	
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione								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		
descrizione del prodotto e composizione								composizione base di polimeri idrofili non presente	X	X	X	X	X	composizione base di polimeri idrofili non presente	composizione base di polimeri idrofili non presente	
indicazioni delle misure del prodotto offerte								X	X	X	X	X	X	X		
tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...)								X	X	X	X	X	X	X		
numero di pezzi per confezione								X	X	X	X	X	X	X		
tipo di smaltimento consentito								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								/	/	/	/	/	/	/		
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	Non presentato certificato CE, in quanto dichiarano che è in corso di convalida.	
DICHIARAZIONE DI ASSENZA LATTICE del prodotto/i e indicazione latex/latex free su confezionamenti primari _redatta da 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	non presente copia dell'etichetta apposta sul cfz primario	
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO																
GIUDIZIO DI CONFORMITA'								CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	NON CONFORME	
CARATTERISTICHE MINIME																
medicazione sterile idroattiva costituita da una base di polimeri idrofili (ad es. gelatina, pectina, carbossimetilcellulosa) dispersi in una matrice adesiva ipoallergenica e ricoperta da un dorso di materiale semipermeabile, in forma di placche con/senza bordo adesivo e sagomate ove previsto adattabile alla superficie cutanea e resistente alle forze di taglio e frizione, flessibile ed elastica								composizione base di polimeri idrofili non presente, si rinvia comunque alla prova in uso la verifica di idoneità del prodotto	X	X	X	X	X	X	composizione base di polimeri idrofili non presente, si rinvia comunque alla prova in uso la verifica di idoneità del prodotto	
la rimozione deve avvenire in modo atraumatico ed evitare peeling e trazione della cute, non deve lasciare residui nella ferita								Non idonea provoca skin stripping alla rimozione, traumatizza lo stato corneo		X	X	X	X	Non idonea provoca skin stripping alla rimozione, traumatizza lo stato corneo	* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018	
la frequenza del cambio in lesioni moderatamente essudanti non deve essere inferiore a 3 giorni								Si stacca in meno di 6 h		X	X	X	X	X	* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018	
le placche non devono richiedere altre forme di fissaggio, devono poter essere utilizzate per le zone "difficili" da medicare e devono consentire una rimozione atraumatica								La rimozione non è atraumatica provoca skin stripping		X	X	X	X	La rimozione non è atraumatica provoca skin stripping		
non devono rompersi e arrotolarsi nel momento dell'applicazione e durante la permanenza in situ								X		X	X	X	X	X		
permeabile al vapore								X		X	X	X	X	X		
il sistema di applicazione deve garantire una manipolazione asettica								X		X	X	X	X	X		
confezionamento: incarto primario in busta singola, sterile, con apertura facilitata.								X		X	X	X	X	X		
GIUDIZIO DI IDONEITA'								NON IDONEO	NON IDONEO	IDONEO	IDONEO	IDONEO	IDONEO	NON IDONEO		

N. LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE DA GARA	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	IMPORTO LOTTO	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI	
								DEALFA SRL	COLOPLAST SPA
3	M040403	a	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI COMPRESSA CON BORDO ADESIVO SAGOMATA PER SACRO CM 14-15 X 16-18 CM MINIMO	PEZZO	18.900	66.999,30 €	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE
	M040403	b	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE COMPRESSA CON BORDO ADESIVO SAGOMATA PER GOMITO/TALLONE	PEZZO	12.700		1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE
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 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 codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione descrizione del prodotto e composizione indicazioni delle misure del prodotto offerte tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...) numero di pezzi per confezione tipo di smaltimento consentito				
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			X	X
GIUDIZIO DI CONFORMITA'			CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME				
medicazione sterile idroattiva costituita da una base di polimeri idrofili (ad es. gelatina, pectina, carbossimetilcellulosa) dispersi in una matrice adesiva ipoallergenica e ricoperta da un dorso di materiale semipermeabile, in forma di placche con/senza bordo adesivo e sagomate ove previsto			composizione base di polimeri idrofili non presente, si rinvia comunque alla prova in uso la verifica di idoneità del prodotto	X
adattabile alla superficie cutanea e resistente alle forze di taglio e frizione, flessibile ed elastica			X	X
la rimozione deve avvenire in modo atraumatico ed evitare peeling e trazione della cute, non deve lasciare residui nella ferita			Non idonea provoca skin stripping alla rimozione, traumatizza lo stato corneo	X
la frequenza del cambio in lesioni moderatamente essudanti non deve essere inferiore a 3 giorni			X	X
le placche non devono richiedere altre forme di fissaggio, devono poter essere utilizzate per le zone "difficili" da medicare e devono consentire una rimozione atraumatica			X	X
non devono rompersi e arrotolarsi nel momento dell'applicazione e durante la permanenza in situ			X	X
permeabile al vapore			X	X
il sistema di applicazione deve garantire una manipolazione asettica			X	X
confezionamento: incarto primario in busta singola, sterile, con apertura facilitata.			X	X
GIUDIZIO DI IDONEITA'			NON IDONEO	IDONEO

* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018

* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018

* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018

N. LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE DA GARA	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	IMPORTO LOTTO	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI				
								DEALFA SRL	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	SVAS BIOSANA SPA	COLOPLAST SPA	
4	M04040301	a	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE COMPRESSA CON BORDO ADESIVO 10 X 10 CM circa, AREA ATTIVA MINIMO 36 MASSIMO 64 CMQ	PEZZO	40.500	44.562,50 €	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	
	M04040301	b	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE PLACCA CON BORDO ADESIVO 15 X 15 CM circa, AREA ATTIVA MINIMO 94 MASSIMO 170 CMQ	PEZZO	4.300							
	M04040301	c	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE PLACCA CON BORDO ADESIVO 20 X 20 CM circa, AREA ATTIVA MINIMO 185 CMQ	PEZZO	1.900							
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA								AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	
DOCUMENTAZIONE TECNICA								X	X	X	X	
SCHEDA TECNICA:								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								ME1HY110-ME1HY150-ME1HY220	HCB204-HCB106-HCB108L	COLC100100-COLC150150-COLC200200	33110-33115-33120	
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione								X	X	X	X	
periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione								X	X	X	X	
descrizione del prodotto e composizione								composizione base di polimeri idrofili non presente	X	X	X	
indicazioni delle misure del prodotto offerte								X	X	X	Non presente indicazione Area attiva per le voci a, b e c. Da valutazione con visione del campione (richiesto per la voce a) risulta stimabile un'area attiva pari a cmq circa 72,25 che risulta superiore al range massimo di 64 cmq richiesto	
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/ DICHIARAZIONE/ 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	X	
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO								X	X	X	X	
GIUDIZIO DI CONFORMITA'								CONFORME	CONFORME	CONFORME	NON CONFORME	
CARATTERISTICHE MINIME												
medicazione sterile idroattiva costituita da una base di polimeri idrofili (ad es. gelatina, pectina, carbossimetilcellulosa) dispersi in una matrice adesiva ipoallergenica e ricoperta da un dorso di materiale semipermeabile, in forma di placche con/senza bordo adesivo e sagomate ove previsto adattabile alla superficie cutanea e resistente alle forze di taglio e frizione, flessibile ed elastica								composizione base di polimeri idrofili non presente, si rinvia comunque alla prova in uso la verifica di idoneità del prodotto	X	X	X	
la rimozione deve avvenire in modo atraumatico ed evitare peeling e trazione della cute, non deve lasciare residui nella ferita								Non idonea, provoca skin stripping alla rimozione, traumatizza lo stato corneo	X	X	X	* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018
la frequenza del cambio in lesioni moderatamente essudanti non deve essere inferiore a 3 giorni								X	X	X	*IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018	
le placche non devono richiedere altre forme di fissaggio, devono poter essere utilizzate per le zone "difficili" da medicare e devono consentire una rimozione atraumatica								X	X	X		
non devono rompersi e arrotolarsi nel momento dell'applicazione e durante la permanenza in situ								X	X	X	* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018	
permeabile al vapore								X	X	X		
il sistema di applicazione deve garantire una manipolazione asettica								X	X	X		
confezionamento: incarto primario in busta singola, sterile, con apertura facilitata.								X	X	X		
GIUDIZIO DI IDONEITA'								NON IDONEO	IDONEO	IDONEO		

N. LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE DA GARA	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	IMPORTO LOTTO	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI				
								DEALFA SRL	CONVATEC ITALIA SRL	SVAS BIOSANA SPA	COLOPLAST SPA	FARMAC ZABBAN SPA
5	M04040301	a	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE SOTTILE PLACCA 5-7 X 5-7 CM circa	PEZZO	24.000	188.050,00 €	1 CONFEZIONE SECONDARIA					
	M04040301	b	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE SOTTILE COMPRESSE 10 X 10 CM circa	PEZZO	247.500			PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
	M04040301	c	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE SOTTILE COMPRESSE 15-20 X 15-20 CM circa	PEZZO	43.700							
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA								AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA
DOCUMENTAZIONE TECNICA								X	X	X	X	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 denominazione, codice CND, numero di repertorio								X	X	X	X	X
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione								ME1HY570-ME1HY100-ME1HY115	9192-9194-9196	COLT4565-COLT100100 COLT150150	33530-33533-33539	1701340575- 1701341011- 1701341515
descrizione del prodotto e composizione indicazioni delle misure del prodotto offerte tipo di confezionamento (doppio involucro, dispenser, ecc...) numero di pezzi per confezione tipo di smaltimento consentito								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
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
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
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.								X	X	X	X	X
OGNI ALTRA SPECIFICA DICHIARAZIONE OVE PREVISTA NEL CAPITOLATO TECNICO PER IL PRODOTTO SPECIFICO								X	X	X	X	X
GIUDIZIO DI CONFORMITA'								CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME												
medicazione sterile idroattiva costituita da una base di polimeri idrofili, con eventuale aggiunta di ulteriori sostanze combinate con la sostanza idrocolloidale che consentano di gestire, anche in modo limitato, l'essudato, dispersi in una matrice adesiva ipoallergenica, e ricoperta da uno strato esterno di materiale impermeabile ai liquidi								composizione base di polimeri idrofili non presente si rinvia comunque alla prova in uso la verifica di idoneità del prodotto	X	X	X	X
elastica e permeabile al vapore								X	X	X	X	X
la frequenza del cambio in lesioni scarsamente essudanti non deve essere inferiore a 3 giorni								X	X	X	X	X
in forma di placche quadrate/rettangolari/ovalali di tipo "sottile". La caratteristica tipo sottile si deve evincere dalla scheda tecnica e/o dal nome commerciale								X	X	X	X	X
spessore inferiore a 1 mm								X	X	X	X	X
confezionamento: incarto primario in busta singola, sterile, con apertura facilitata.								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.								49,87 gr/cmq di medicazione/24h	0,146 gr/cmq di medicazione/24h	0,30 gr/cmq di medicazione/24h	0,14 gr/cmq di medicazione/24h	0,22 gr/cmq di medicazione/24h
GIUDIZIO DI IDONEITA'								IDONEO	IDONEO	IDONEO	IDONEO	IDONEO

* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018

LOTTO	CODIFICA CND	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	IMPORTO LOTTO	CAMPIONATURA	
6	M04040302	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDE IN PASTA CF MAX GR 75	GRAMMO	100.000	5.700,00 €	2 TUBETTI	DESERTO - NESSUNA OFFERTA

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE: PREZZO PIU' BASSO

LOTTO	CODIFICA CND	VOCE	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI												
							SURGICAL SPA	DEALFA SRL	LOHMANN & RAUSCHER SRL	MOLNLYCKE HEALT CARE SRL	URGO MEDICAL SPA	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	SINI MEDIK	CONVATEC ITALIA SRL	SVAS BIOSANA SPA	FARMAC ZABBAN SPA	SMITH & NEPHEW SRL	EUROFARM SPA	
7	M040413	a	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA PLACCA 10 X 10 CM circa	PEZZO	191.200	1 CONFEZIONE SECONDARIA	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE		
	M040413	b	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA PLACCA 15 X 15 CM circa	PEZZO	10.800														
	M040413	c	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA PLACCA 5 X 5 CM circa	PEZZO	27.600														
	M040413	d	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI A BASE DI CELLULOSA NASTRO 2 X 45 CM circa	PEZZO	4.600	1 CONFEZIONE SECONDARIA	NON PRESENTE	NON PRESENTE	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	NON PRESENTE	
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA							ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	AMMESSA	ESCLUSA X CAMPIONATURA LOTTO INCOMPLETA, NON PRESENTE LA MEDICAZIONE IN NASTRO	
DOCUMENTAZIONE TECNICA																			
SCHEDE TECNICHE: 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 denominazione, codice CND, numero di repertorio										X	X	X		X		X			
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto										603301-603302-603300-603308	551429-551430-551396-551398	BGF1010-BGF1515-BGF0505-BGF0245		420672-420673-420671-403770	FIBRO1010-FIBRO1515-FIBRO5050-FIBRO245	1701421010-1701421515-1701420505-1701420245-	66800560-66800561-66800559-66800563		
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione										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		
descrizione del prodotto e composizione										X	X	X		X	X	X	X		
indicazioni delle misure del prodotto offerte										X	nastro MISURA 5x40 non conforme	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		
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	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										X		X		X	X	X	X		
GIUDIZIO DI CONFORMITA'										CONFORME	NON CONFORME	CONFORME		CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME		
CARATTERISTICHE MINIME																			
medicazione sterile costituita al 100% da fibre gelificanti a base di cellulosa, in placche piane e in nastro permeabile al vapore										X		X		X	X	X	X		
altamente assorbente e in grado di trattenere gli essudati anche sotto compressione										NON TRATTIENE GLI ESSUDATI SOTTO COMPRESSIONE		X		X	NON TRATTIENE GLI ESSUDATI SOTTO COMPRESSIONE	NON TRATTIENE GLI ESSUDATI SOTTO COMPRESSIONE	NON TRATTIENE GLI ESSUDATI SOTTO COMPRESSIONE		
l'assorbimento deve avvenire in senso verticale evitando la macerazione della cute perilesionale legata alla propagazione laterale										NON ASSORBE IN SENSO VERTICALE		X		X	RILASCIA LIQUIDI E MACERA LA CUTE PERILESIONALE	NON ASSORBE IN SENSO VERTICALE E MACERA LA CUTE	MACERA LA CUTE X PROPAGAZIONE LATERALE		
rimozione in un unico pezzo senza lasciare residui nella ferita, minimizzando traumi e dolore confezione: incarto primario in busta singola										LA PLACCA SI SFALDA E RILASCIA		X		X	IL NASTRO SI SFALDA E RILASCIA RESIDUI	PLACCA E NASTRO SI SFALDANO E RILASCIANO RESIDUI	PLACCA E NASTRO SI SFALDANO E RILASCIANO RESIDUI		
GIUDIZIO DI IDONEITA'										NON IDONEO		IDONEO		IDONEO	NON IDONEO	NON IDONEO	NON IDONEO		

* IN PROVA PRATICA DAL 30/7/2018

LOTTO	CODICA CND	DESCRIZIONE	UNITA' DI MISURA	QUANTITA' TRIENNALE	CAMPIONATURA	OPERATORI ECONOMICI CONCORRENTI								
						DEALFA SRL	SOFAR SPA	3 M ITALIA SRL	WALDNER TECNOLOGIE MEDICALI SRL	SVAS BIOSANA SPA	FARMAC ZABBAN SPA	SMITH& NEPHEW SRL	EUROFARM SPA	B BRAUN MILANO SPA
8	M04040502	MEDICAZIONE IN IDROGELI MAX 20 GR	GRAMMO	3.300.000	2 CONFEZIONI PRIMARIE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE	PRESENTE
GIUDIZIO DI AMMISSIONE A SEGUITO DI VERIFICA CAMPIONATURA						AMMESSA	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 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
codice prodotto imposto dalla ditta e nome commerciale del prodotto offerto						AHG01015	COD FABBRICANTE G010N0101 - COD PRODUTTORE 10007107	91110	MNG415	CAVT15	1701360001	7311	501705	001419SF
ditta fabbricante, luogo di produzione e relative caratteristiche inerenti il processo di fabbricazione						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
descrizione del prodotto e composizione						X	X	X	X	X	X	X	X	X
indicazioni delle misure del prodotto offerte						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
numero di pezzi per confezione						X	X	X	X	X	X	X	X	X
tipo di smaltimento consentito						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
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
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
COPIA DELL'ETICHETTA apposta sul confezionamento primario, secondario.						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
GIUDIZIO DI CONFORMITA'						CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME	CONFORME
CARATTERISTICHE MINIME														
gel viscoso amorfo a base di acqua e/o soluzioni saline (non meno del 70%) e polimeri idrofili						X	X	X	X	X	X	X	X	X
la consistenza deve essere tale da consentire un corretto posizionamento garantendo una buona adesione senza scivolamento dal letto della ferita						X	X	X	X	X	X	X	X	X
confezionamento: contenitore temporaneamente richiudibile da max 20 gr con applicatore.						X	X	NON IDONEO Applicatore non presente, previsto solo su richiesta ma non fornito	X	NON IDONEO applicatore non è richiudibile	NON IDONEO applicatore non presente	X	NON IDONEO applicatore non presente	X
GIUDIZIO DI IDONEITA'						IDONEO	IDONEO	NON IDONEO	IDONEO	NON IDONEO	NON IDONEO	IDONEO	NON IDONEO	IDONEO