



CENTRALE REGIONALE DI ACQUISTO



Dirigente Responsabile: Dott. Riccardo Zanella tel. 010/548 8536
 e-mail: riccardo.zanella@regione.liguria.it
 Funzionario referente: Sergio Righetti tel. 010/548 8545
 e-mail: sergiogiacomo.righetti@regione.liguria.it

OGGETTO:	Gara a procedura aperta con il criterio del prezzo piu' basso ai sensi dell'art. 82 del D.lgs 163/2006 per l'affidamento della fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti occorrenti alle AA.SS.LL, EE.OO. e I.R.CC.S della Regione Liguria per un periodo di 36 mesi con opzione di rinnovo per ulteriori 24 mesi. Lotti n. 45 Numero gara 6231196
-----------------	---

**Verbale di verifica della conformità agli atti di gara
 della documentazione tecnica e della campionatura.
 Seduta pubblica**

Il giorno 28 del mese di Giugno dell'anno duemilasedici, alle ore 9,35 presso la Sala riunioni della Centrale Regionale di Acquisto situata in via G. D'Annunzio 64 - Genova, si è riunita in seduta pubblica la Commissione Giudicatrice, della procedura in oggetto nominata con Determinazione n. 119 del 13.05.2016 ai sensi dell'art. 84 del D.lgs. 163/2006, per la verifica della conformità agli atti di gara della documentazione tecnica e della campionatura presentata dalle Ditte concorrenti ai fini dell'avvio delle procedure di valutazione della idoneità.

Sono presenti i componenti della Commissione Giudicatrice:

Sig	Mauro Cattaneo	CPSE Responsabile Infermieristico Direzione Sanitaria Ospedale Villa Scassi ASL 3 Genovese	Presidente
Dr.ssa	Donatella Campanella	Dirigente Farmacista E.O. Ospedali Galliera	Componente
Sig.ra	Vita Maria Masi	Infermiera Professionale ISRI Ospedale Evangelico Internazionale	Componente

Sono altresì presenti il dott. Riccardo Zanella della Centrale, RUP della procedura, assistito dal sig. Sergio Righetti che svolge le funzioni di segretario e dalla sig.ra Simona Ramponi quale componente del seggio di gara.

In rappresentanza delle Ditte partecipanti sono presenti i Signori di cui alla tabella sotto che dichiarano di essere/non essere in possesso di procura

Ditta	Rappresentante
Acraf spa	
Alesi sas	
B.Braun spa	Vincenzo Rubino

(Handwritten signatures)

Centrale Regionale di Acquisito

Cantel Medical srl	
Carefusion srl	Roberto Barattolo – Giuseppe Anzolini (ore 10:50)
Cea spa	Claudio Desirò
Coremec srl	
Endomed srl	Anna Molinelli
Ecolab srl (ex Esoform spa)	
Eurospital spa	
Farmac Zabban spa	
FE.MA. srl	
Gardening srl	Antonio Florio (ore 10:30)
Gerhò spa	
Giochemia srl	
I.S.T. srl	
Lombarda H srl	
MMS srl	
Mondial snc	
Nuova Farmec srl	Paola Fabbri
Pharma Ecc srl	
Praesidia srl	

Saranno acquisiti agli atti i documenti di identità e le eventuali procure a rappresentare le Ditte partecipanti solo in caso di dichiarazioni a verbale.

Il RUP riferisce che con nota prot. n. 4630 del 26/04/2016 acquisita agli atti (unitamente ad atto notarile e visura camerale della società Ecolab Srl) la Società Esoform Srl ha informato che la stessa è stata fusa per incorporazione con la Società Ecolab Srl. Questa a sua volta ha comunicato con prot. n. 5863 del 23/05/2016, la fusione con la ditta Esoform srl ha effetto dal 1° aprile 2016 con il conseguente trasferimento di tutte le attività, i contratti e i rapporti giuridici attivi e passivi inclusi quelli con gli enti pubblici

Il RUP dà atto che la Ditta Giochemia ha regolarizzato la propria posizione pagando la sanzione relativa.

A seguito della regolarizzazione sopra evidenziata, tutte le ditte concorrenti sono state ammesse al prosieguo della procedura.

Il RUP dà inoltre atto che le verifiche disposte ai sensi dell'art. 48, comma 1 del D.Lgs. 163/2006, sulla ditta sorteggiata (Carefusion srl) hanno dato esito positivo per quanto riguarda

- il fatturato degli esercizi 2012-2013-2014
- le principali forniture eseguite negli ultimi tre anni 2012-2013-2014.

In considerazione del positivo esito delle verifiche di cui sopra Commissione decide di passare all'esame della documentazione tecnica.

Il RUP puntualizza che le buste tecniche sono state custodite in armadio chiuso a chiave, in luogo chiuso. A questo punto il Presidente, invita le ditte a verificare l'integrità delle singole buste.

Il RUP e il Presidente della Commissione giudicatrice domandano ai presenti se hanno qualcosa da eccepire sull'esito della custodia dei plichi. I presenti confermano l'integrità del plico e delle singole buste, nulla avendo da eccepire sugli esiti di custodia dei plichi.

Il RUP comunica che, in ottemperanza all'art. 120 D.P.R. n. 207/2010, come modificato dall'art. 12 D.L. n.52/2012 convertito con legge 6/7/2012, n. 94 e secondo i criteri stabiliti dalla sentenza del Consiglio di Stato (Quinta Sezione, ordinanza 17 maggio 2011 n. 2987), la fase di apertura dei plichi contenenti le offerte tecniche si svolge in seduta pubblica. Si procederà poi in seduta riservata alla valutazione delle relative offerte tecniche.

Centrale Regionale di Acquisto

Prima di procedere all'apertura delle buste sigillate contenenti la documentazione tecnica il RUP illustra ai presenti le modalità di riscontro della documentazione tecnica. Saranno sommariamente confrontati gli atti presentati da ciascuna Ditta con l'elenco dei documenti tecnici allegato dalle medesime in parificazione all'elenco di documenti tecnici richiesto dal disciplinare di gara.

L'operazione non deve andare al di là del mero riscontro degli atti prodotti dall'impresa concorrente, restando esclusa ogni facoltà degli interessati presenti di prendere visione del contenuto. E' ammessa la divulgazione della denominazione dei prodotti offerti.

Gli Uffici della Centrale, sulla base degli atti di gara, hanno predisposto apposite schede ove appuntare la rispondenza degli atti presentati dalle ditte alla documentazione richiesta dal disciplinare di gara e relativi allegati

La Commissione per razionalizzare i propri lavori stabilisce di effettuare la valutazione della documentazione, procedendo per singole offerte, e verificando le offerte tecniche pervenute utilizzando l'ordine alfabetico.

Il RUP ricorda ai presenti i documenti tecnici richiesti dal Disciplinare:

- a) **dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti** (attraverso la compilazione dell'**Allegato F4**), **comprensivo di:**
scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;
- b) **catalogo**, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";
- c) **copia della certificazione CE** (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la **classe di appartenenza del prodotto** in base alla Direttiva CEE 93/42;
- d) **dichiarazione**, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono **segreti tecnici o commerciali**, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;
- e) **dichiarazione di disponibilità/impegno** a effettuare **aggiornamenti tecnologici** (allegato E1);
- f) **dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND**;
- g) **dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore**;
- h) **elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto**;
- i) **CD-ROM (non riscrivibile)** contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in **formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente**; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.

Per comodità di procedura il RUP riassume ai Commissari lo stato delle offerte pervenute, lotto per lotto, così come esse risultano dalle istanze di partecipazione e come riassunto nella tabella seguente:

Handwritten signature and initials, possibly reading 'SR' followed by a flourish.

Centrale Regionale di Acquisto

DITTA	LOTTE
Acraf spa	16-17-19-20-21-22-25-41-43
Alesi sas	44-45
B.Braun spa	1-10-18
Cantel Medical srl	31-32-34-35-45
Carefusion srl	9
Cea spa	4-9-12-14-24-37
Coremec srl	4-14-37
Endomed srl	43
Esoform spa	6-7-8-18
Eurospital spa	25-26
Farmac Zabban spa	36-37
FE.MA. srl	37
Gardening srl	14-37
Gerhò spa	44
Giochemia srl	6-18-19-20-22-25-26-27-30-31-32-33-34-35-36-38-41-43-44-45
I.S.T. srl	43
Lombarda H srl	4-10-14-17-19- 20-21-22-23-25-28-30-31-34-35-37-41
MMS srl	18-33-42-43
Mondial snc	18-30-31-32-33-34
Nuova Farmec srl	7-8-10-18-30-31-32-33-34-35-38-43
Pharma Ecc srl	40-43
Praesidia srl	40-41-42-43

Il RUP procede:

- all'apertura delle buste contenenti le documentazioni tecniche secondo ordine alfabetico
- alla verifica della presenza di tutti i documenti contenuti negli elenchi predisposti dalle Ditte offerenti e riportati quale parte integrante del presente verbale (elenco documenti prodotti).
- Alla lettura dei nomi commerciali dei prodotti offerti

Rispetto a quanto dichiarato nella documentazione amministrativa l'offerta tecnica Acraf Spa non presenta documentazione tecnica per i lotti 19 e 43; l'offerta Lombarda H Srl non presenta documentazione tecnica per il lotto 35:

La Commissione giudicatrice procede quindi alla ricognizione della campionatura dei singoli lotti, per ciascuna offerta.

Viene aperta altresì la scatola di campionatura presentata dalla Società Neumed in data 23/02/2016 (e e pertanto entro i termini previsti per la ricezione delle offerte) e acquisita agli atti con prot. n. 2195 del 26/02/2016. La scatola anche se riporta l'etichetta "campionatura" contiene oltre alla campionatura anche il plico contenente documentazione amministrativa tecnica ed economica.

A seguito di sommaria verifica sulla completezza dei documenti essenziali di gara il RUP e la Commissione giudicatrice decidono di ammettere con riserva la Società Neumed Srl. La busta contenente l'offerta economica viene unita con ulteriore fasciatura al plico sigillato delle offerte economiche che viene nuovamente sigillata e controfirmata dai presenti.

Terminata la verifica dei fascicoli contenuti nelle offerte tecniche (l'esito è riportato nelle schede allegate: **allegato 1**), le stesse vengono raccolte in plichi che vengono riposti per la custodia in armadio provvisto di serratura collocato in luogo chiuso.

Le campionature vengono raccolte nelle confezioni di cartone originali. L'esito della ricognizione è riportato nell'**allegato 2**).

[Handwritten signature] u. n. SR *[Handwritten initials]*

Centrale Regionale di Acquisto

Lo schema dei lotti ai quali le ditte risultano aver partecipato dopo e integrazioni/rettifiche di cui sopra è il seguente:

DITTA	LOTTI
Acraf spa	16-17-20-21-22-25-41
Alesi sas	44-45
B.Braun spa	1-10-18
Cantel Medical srl	31-32-34-35-45
Carefusion srl	9
Cea spa	4-9-12-14-24-37
Coremec srl	4-14-37
Endomed srl	43
Esoform spa	6-7-8-18
Eurospital spa	25-26
Farmac Zabban spa	36-37
FE.MA. srl	37
Gardening srl	14-37
Gerhò spa	44
Giochemia srl	6-18-19-20-22-25-26-27-30-31-32-33-34-35-36-38-41-43-44-45
I.S.T. srl	43
Lombarda H srl	4-10-14-17-19- 20-21-22-23-25-28-30-31-34-37-41
MMS srl	18-33-42-43
Mondial snc	18-30-31-32-33-34
Nuova Farmec srl	7-8-10-18-30-31-32-33-34-35-38-43
Pharma Ecc srl	40-43
Praesidia srl	40-41-42-43
Neumed srl	39-40

CAREFUSION

~~Carefusion~~ chiede di acquisire a verbale l'allegata nota relativa al lotto n. 9

La seduta è tolta alle ore 13:15.

Letto, confermato e sottoscritto.

Presidente: Sig. Mauro Cattaneo

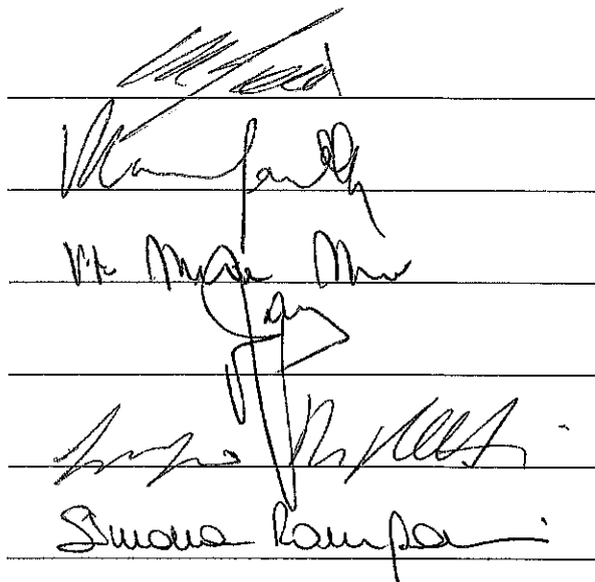
Componente : Dr.ssa Donatella Campanella

Componente: Sig.ra Vita Maria Masi

RUP : Dott. Riccardo Zanella

Segretario: Sig. Sergio Righetti

Componente: Sig.ra Simona Ramponi



ALLEGATO 1

Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti occorrenti alle Aziende Sanitarie della Regione Liguria per un periodo di anni tre (con opzione di rinnovo per un ulteriore anni due

Verifica documentazione tecnica e campionatura

[Handwritten signatures and initials]

DITTA: ACRAF spa**Lotti 16-17-19-20-21-22-25-41-43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESID MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Manca documentazione relativa ai lotti 19 e 43

Handwritten signature and initials, possibly reading 'M. L. 28/11'.

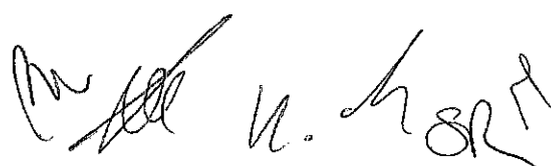
DITTA: AIESI spa**Lotti 44-45**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Non presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Non presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

le SRP 5

DITTA: B.BRAUN spa**Lotti 1-10-18**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente



DITTA: CANTEL MEDICAL srl**Lotti 31-32-34-35-45**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESID MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

h. SR →

DITTA: CAREFUSION srl**Lotto 9**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Determina AIC
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

DITTA: CEA spa**Lotti 4-9-12-14-24-37**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

DITTA: COREMEC srl**Lotti 4-14-37**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESID MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signatures and initials, including the letters 'SRP'.

DITTA: ENDOMED srl**Lotto 43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signature and initials, possibly 'SR' and 'H'.

DITTA: ESOFORM spa**Lotti 6-7-8-18**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDIO MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato .PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente



 Bn L

 A 821

DITTA: EUROSPIRAL spa**Lotti 25-26**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESID MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signature and initials, possibly 'SR' and 'L'.

DITTA: FARMAC ZABBAN spa**Lotti 36-37**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDIO MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato .PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signatures and initials, including a large signature, the initials 'M', 'K B', and 'SR'.

DITTA: FE.MA. srl**Lotto 37**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDIO MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

h
B
OR
11

DITTA: GARDENING srl**Lotti 14-37**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive Integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Non necessario in quanto non Dispositivo Medico
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page, including a large signature on the left and several smaller initials on the right.

DITTA: GERHO' spa**Lotto 44**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

h
h SR

DITTA: GIOCHEMIA srl**Lotti 6-18-19-20-22-25-26-27-30-31
32-33-34-35-36-38-41-43-44-45**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESID MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	

VEDI ELENCO ALLEGATO

Handwritten signatures and initials, including a large signature on the left and initials 'RSR' on the right.

DITTA: I.S.T. srl**Lotto 43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	<i>mirabe</i>
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

h
h
SR

DITTA: LOMBARDA H srl**Lotti** 4-10-14-17-19- 20-21-22
23-25-28-30-31-34-35-37-41

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDIO MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Non presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Manca documentazione relativa al lotto 35

DITTA: MMS srl**Lotti 18-33-42-43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

DITTA: MONDIAL snc**Lotti 18-30-31-32-33-34**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESID MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copla della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	<i>presente</i>
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

SR
SR
SR
SR

DITTA: NUOVA FARMEC srl**Lotti 7-8-10-18-30-31-32-33-34-35-38-43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato .PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

SR
h
p

DITTA: PHARMA ECC srl**Lotti 40-43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o, per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

DITTA: PRAESIDIA srl**Lotti 40-41-42-43**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

DITTA: NEUMED Srl**Lotti 39-40**

a.	dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche richieste ai prodotti offerti (attraverso la compilazione dell'Allegato F4), comprensivo di: scheda tecnica del prodotto (capitolato tecnico 3.1), scheda di sicurezza del prodotto (3.2), scheda tossicologica del prodotto (3.3), copia del decreto di registrazione dei prodotti antisettici o disinfettanti da parte del Ministero della Salute quali PRESIDI MEDICO-CHIRURGICI o , per i prodotti destinati anche all'uso su cute lesa (ricompresi nel D.L. 178 del 29/5/91 e successive integrazioni), indicazione dell'A.I.C. quali SPECIALITA' MEDICINALI, indicazione dell'identificativo Banca Dati Ministero Salute in caso di DISPOSITIVI MEDICI (3.4), certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute (3.5) con chiara indicazione del lotto cui si fa riferimento;	Presente
b.	catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, dettagliato e aggiornato dei prodotti oggetto della gara, depliant, documentazione scientifica e tecnica, riproduzioni dei foglietti illustrativi che accompagnano i prodotti commercializzati, nonché eventuali relazioni utili alla descrizione delle singole caratteristiche dei prodotti in gara, così come individuate nelle sezioni "A" e "B";	Presente
c.	copia della certificazione CE (qualora non prevista dichiarazione sostitutiva da parte della Ditta nella quale sia indicato il riferimento legislativo per il quale tale prodotto non necessita di tale certificazione). Nel caso di dispositivi medici, la Ditta dovrà inoltre specificare la classe di appartenenza del prodotto in base alla Direttiva CEE 93/42;	Presente
d.	dichiarazione, se del caso, motivata e comprovata in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, Know-how), che costituiscono segreti tecnici o commerciali, pertanto ritenute coperte da riservatezza ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs. n. 163/2006;	Non presente
e.	dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1);	Presente
f.	dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;	Presente
g.	dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore;	Presente
h.	elenco riepilogativo di tutta la documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto;	Presente
i.	CD-ROM (non riscrivibile) contenente tutta la documentazione di cui sopra salvata in formato PDF, oltre una copia dei modelli F1 (busta n. 1), F3, F4 salvata in formato editabile dall'offerente; nel CD-ROM dovrà altresì essere allegata la copia in formato . PDF di un valido documento di identità del sottoscrittore dell'offerta.	Presente

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several smaller initials, located at the bottom right of the page.



CareFusion Switzerland 317 Sarl
A-One Business Centre
Z.A. Vers-La-Plèze n. 10
1180 Rolle /Switzerland

+41 21 556 30 00 Tel.
+41 21 556 30 99 Fax

bd.com

Rolle, 21 giugno 2016

Spett.le

ARS LIGURIA Area Centrale Regionale di Acquisto

Via D'Annunzio 64
16121 (GE)

Cortese attenzione: *Commissione di Gara*

Ns. Rif. Prot. CFNchlo16050/vc

Oggetto:

Procedura di gara per la fornitura di "Detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti", occorrenti alle AA.SS.LL., A.A.O.O. e I.R.C.C.S. della Regione Liguria

Agenzia Sanitaria Regionale
della Liguria
REGISTRO UFFICIALE
Protocollo n. 4266
del 28/06/2016 Entrata

Gentile *Commissione*

al fine di supportare l'operato della commissione di gara, in relazione al lotto numero 9 di interesse specifico della nostra società, riteniamo di dover evidenziare quanto segue:

- ✓ in data 23 dicembre 2015, veniva pubblicato il capitolato, ed a fronte di un quesito (fatto alla commissione Tecnica di gara) **relativo al lotto n 9** (soluzione di clorexidina al 2% in alcool isopropilico/etilico al 70%, pronta all'uso, con colorante in applicatore sterile monouso) **sulla importanza, "pena esclusione", della comprovata sterilità del prodotto**, la Centrale Regionale d'Acquisto rispondeva in data 04/02/2016 altrettanto chiaramente **"si è un requisito fondamentale"**.

Alla luce del chiarimento in oggetto la CareFusion ha provveduto a partecipare alla procedura con un prodotto AIC pienamente conforme alla richiesta della commissione.

- ✓ Il giorno ~~20~~ 06/2016, in seduta pubblica per l'apertura delle offerte economiche, veniamo a conoscenza che per il lotto numero 9 ha partecipato, oltre alla Carefusion, anche un'altra azienda.

Dalle ricerche effettuate, seguendo tutti i canali a nostra disposizione e da quanto evidente e reperibile sui siti internet Italiani, non esistono evidenze dell'immissione in commercio sul mercato Italiano di prodotti rispondenti alle caratteristiche del lotto 9 ad eccezione della specialità medicinale ChlorPrep offerto dalla CareFusion.

Alla luce di quanto espresso sopra e convinti che vista l'importanza delle procedure per cui verranno utilizzati i prodotti (Campo Operatorio, Ambiente sterile, per procedure sterili) ed al fine di tutelare la sicurezza dei pazienti richiediamo che



CareFusion Switzerland 317 Sarl
A-One Business Centre
Z.A. Vers-La-Pièce n. 10
1180 Rolle /Switzerland

+41 21 556 30 00 Tel.
+41 21 556 30 99 Fax

bd.com

sulla comprovata sterilità vengano effettuati tutti gli approfondimenti del caso e cioè:

- Che ci sia stata da parte delle autorità competenti (AIFA o Ministero della Salute) l'autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto evidentemente sterile in tutte le sue componenti
- Che ci sia indicato chiaramente sulle etichette del singolo applicatore Sterile e Monouso (Non riutilizzabile), al fine di non trarre in inganno igli operatori stessi
- Che ci siano dei comprovati e riconosciuti controlli di sterilità per tutti i lotti rilasciati dalle aziende produttrici.

Certi del vostro eccellente operato e convinti di fornire un supporto alla commissione di gara ed ai pazienti della Regione Liguria che saranno poi trattati con i prodotti conformi e sicuri, restiamo a disposizione per eventuali chiarimenti.

Cordiali saluti,

CareFusion Switzerland 317 Sarl
Isabelle De Meyer
Director International Marketing Infection Prevention



Giochemica
Disinfezione e Antinepsi

Spett. le
ARS – Centrale Regionale di Acquisto
Ufficio Protocollo, 6° piano
Via D'Annunzio 64
16121 GENOVA

Oggetto: Gara a procedura aperta, ai sensi dell'art. 82 D.Lgs. n. 163/2006, per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per un periodo di mesi 36, con opzione di rinnovo per ulteriori 24 mesi. Elenco della documentazione tecnica

La sottoscritta **Veronica Tonin** nella sua qualità di **Legale Rappresentante** della ditta **GIOCHEMICA S.R.L. unipersonale** Codice Fiscale / Partita IVA **04051160234** con sede legale e amministrativa in **Monteforte d'Alpone (VR)** CAP: **37032** alla **Via Chiarelle n. 35** Tel.: **045.6103594** Fax: **045.4750297** e-mail: info@giochemica.it, pec: giochemica@pcert.it

con la presente,

fornisce l'elenco riepilogativo della documentazione tecnica presentata, suddiviso per singolo lotto.

Per i lotti **6, 18, 30, 33 e 38**

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
 - ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Classe di rischio del DM e indicativo del numero di iscrizione al Repertorio DM (capitolato tecnico 3.4);
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc.
- c) Copia conforme all'originale in corso di validità di Certificazione CE e relativa classe del DM
- d) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- e) Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- f) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- g) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)

Per i lotti **19, 20, 25, 26**

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
 - ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Classe di rischio del DM e indicativo del numero di iscrizione al Repertorio DM (capitolato tecnico 3.4);
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Copia conforme all'originale in corso di validità di Certificazione CE e relativa classe del DM
- d) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- e) Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- f) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- g) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)
- h) Relazione sulla compatibilità ambientale
- i) Dichiarazione attestante la biodegradabilità della soluzione concentrata e di utilizzo

l) Relazione sul potere disinfettante in % e in ppm

Per il lotto **22**

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
- ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Copia del decreto di registrazione (capitolato tecnico 3.4);
 - ✓ Copia del certificato di approvazione delle etichette (capitolato tecnico 3.5)
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- d) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- e) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)
- f) Relazione sulla compatibilità ambientale
- g) Dichiarazione attestante la biodegradabilità della soluzione concentrata e di utilizzo
- h) Relazione sul potere disinfettante in % e in ppm

Per il lotto **27**

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
- ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Copia del decreto di registrazione (capitolato tecnico 3.4);
 - ✓ Copia del certificato di approvazione dell'etichetta (capitolato tecnico 3.5)
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- d) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- e) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)

Per il lotto **31**

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
- ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Classe di rischio del DM e indicativo del numero d'iscrizione al Repertorio DM (capitolato tecnico 3.4);
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42/CEE e relativa classe del DM
- d) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- e) Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- f) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- g) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)
- h) Relazione sulla compatibilità con le macchine lavaferri e lavaendoscopi (dimostrazione del potere detergente)
- i) Attestazione di compatibilità con macchine lavaendoscopi e lavaferri e di utilizzo del prodotto su strumenti a fibre ottiche
- l) Relazione sulla compatibilità ambientale
- m) Dichiarazione attestante la biodegradabilità della soluzione concentrata e di utilizzo

Per i lotti **32, 34, 35**

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
- ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Classe di rischio del DM e indicativo del numero d'iscrizione al Repertorio DM (capitolato tecnico 3.4);
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Copia conforme all'originale in corso di validità di Certificazione CE e relativa classe del DM

- d) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- e) Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- f) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- g) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)
- h) Attestazione di utilizzo del prodotto su strumenti a fibre ottiche
- i) Relazione sulla compatibilità ambientale
- l) Dichiarazione attestante la biodegradabilità della soluzione concentrata e di utilizzo

Per il lotto 36

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
 - ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Copia della notifica del prodotto cosmetico al CPNP (capitolato tecnico 3.4);
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- d) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- e) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)

Per i lotti 44 e 45

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
 - ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- d) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- e) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)

Per i lotti 41 e 43

- a) Dichiarazione della presenza delle caratteristiche tecniche (Allegato F4) comprensivo di
 - ✓ Scheda Tecnica (capitolato tecnico 3.1)
 - ✓ Scheda di Sicurezza secondo la normativa vigente (capitolato tecnico 3.2)
 - ✓ Classe di rischio del DM e indicativo del numero di iscrizione al Repertorio DM (capitolato tecnico 3.4);
- b) Catalogo, senza alcuna indicazione dei prezzi, documentazione scientifica e tecnica ecc..
- c) Copia conforme all'originale in corso di validità di Certificazione CE e relativa classe del DM
- d) Dichiarazione di disponibilità/impegno a effettuare aggiornamenti tecnologici (allegato E1)
- e) Dichiarazione di conformità alle Direttive CEE di riferimento e Codici CND;
- f) Dichiarazione attestante la ragione sociale del produttore e dell'eventuale distributore
- g) Dichiarazione latex-free (capitolato tecnico art. 3 punto 15)
- h) Relazione sul potere disinfettante in % e in ppm

Cordiali saluti

Monteforte d'Alpone, li 24.02.2016

FIRMA
Veronica dottoressa Tonin
unipersonale
Via Chiarelle, 35
37032 MONTEFORTE D'ALPONE (VR)
Partita IVA e Cod. Fisc. 04051160234

ALLEGATO 2

ACRAF spa		LOTTI 16-17-20-21-22-25-41	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 16	Soluzione acquosa a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 0,05 g in 100 ml), pronta all'uso. 550 ppm. Fiacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore	SI	Amuchin Med Spray 200 500ml-250 ml-200 ml
lotto 17	Soluzione acquosa a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 10%). Fiacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore	SI	Amuchina 10% 500 ml
lotto 20	Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Contenitore in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore. - Fiacone da 1 litro Tanica da 5 litri	SI	Amuchina 100% flacone 1 litro - tanica 5 litri
lotto 21	Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%). Tanica in materiale plastico opaco	SI	Antisapril tanica 5 litri
lotto 22	Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%) con detergente. Contenitore in materiale plastico opaco	SI	Antisapril detergente flacone 1 litro - tanica 5 litri
lotto 25	Dicloroisocianurato (NaDCC 99%) compresse solubili da 2 a 6 g AVC12 0,54 /grammo. Confezione in materiale plastico	SI	Amuchina compresse 5 gr
lotto 41	Salviette/wipes monouso impregnate con ipoclorito di sodio (concentrazione \geq 1000 ppm) o altro componente attivo sulle spore dei ciosiridium difficile. Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	SI	Amuchina Bleach Wipe



 M

CANTEL MEDICAL srl**LOTTI 31-32-34-35-45****DESCRIZIONE LOTTO****NOME COMMERCIALE****PRESENTE**

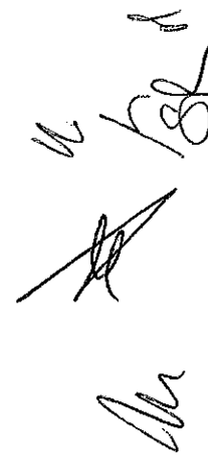
lotto 31	Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2% e ammonio quaternario. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Proteozim Plus 1000 flacone 1 litro
lotto 32	Detergente decontaminante con disinfettante trienzimatico a schiuma frenata. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Neoproteozim Plus 500 (richiesto dosaggio 1 litro)
lotto 34	Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso. Durata dal momento della attivazione di circa 15 giorni. Contenitore in materiale plastico opaco.	Si	Sporidox
lotto 35	Soluzione acquosa a base di Ortoftaldeide allo 0,55%. Tanica in materiale plastico opaco	Si	Sporex Opa
Lotto 45	Collutorio con clorexidina 0,12%. Flaconcino in materiale plastico monodose ml 10 circa	Si	Benodent Clx

CAREFUSION srl**LOTTO 9****DESCRIZIONE LOTTO****PRESENTE****NOME COMMERCIALE**

Lotto 9	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool etilico/isopropilico 70%, pronta all'uso. Con colorante. Applicatore sterile monouso	Si	Chloraprep con colorante 3 ml -10,5 ml-26 ml
----------------	---	----	---

CEA spa **LOTTI 4-9-12-14-24-37**

DESCRIZIONE LOTTO	PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 4 Spazzolino/spugna monouso a base di Iodopovidone in concentrazione dal 7,5 - 10% di PVP-I (10% iodio libero) con dispositivo netta-unghie. Confezione in blister termosaldato	SI	Nex Iodio P2
lotto 9 Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool etilico/isopropilico 70%, pronta all'uso. Con colorante. Applicatore sterile monouso	SI	Nex Clorex 2% Prep 2ml - 3ml - 6ml - 10ml - 12 ml - 26 ml
lotto 12 Spugna impregnata di Clorexidina 4% con detergenti. Confezione singola	SI	Nex Clorex C2 spugna
lotto 14 Spazzolino/spugna monouso contenente Clorexidina 4% in soluzione acquosa. Confezione in blister termosaldato	SI	Nex Clorex C2 spazzolino chirurgico con dispenser
lotto 24 Spazzolino/spugna monouso impregnata di sostanza antisettica diversa da clorexidina o iodopovidone con dispositivo netta-unghie. Confezione in blister termosaldato	SI	Triclorex
lotto 37 Spugna secca monouso per lavaggio pre-chirurgico delle mani. Confezione in blister termosaldato	SI	Nex D1 Dry



COREMEC srl		LOTTI 4-14-37	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 4	Spazzolino/spugna monouso a base di Iodopovidone in concentrazione dal 7,5 - 10% di PVP-I (10% iodio libero) con dispositivo netta-ungchie. Confezione in blister termosaldato	Si	Core Scrub Pvp
lotto 14	Spazzolino/spugna monouso contenente Clorexidina 4% in soluzione acquosa. Confezione in blister termosaldato	Si	Core Scrub Chi
lotto 37	Spugna secca monouso per lavaggio pre-chirurgico delle mani. Confezione in blister termosaldato	Si	Core Scrub Dry

ENDOMED srl		LOTTO 43	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 43	Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche). Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Clinisept Wipes Maxi

Handwritten signature and initials in the top right corner of the page.

ECOLAB srl (ex ESOFORM spa)**LOTTI 6-7-8-18**

DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 6	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool isopropilico 70%, pronta all'uso. Confezione spray. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Citroclorex 2% MD spray flacone 100 ml - 250 ml
lotto 7	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool etilico/isopropilico 70%, pronta all'uso. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Citroclorex 2% flacone 250 ml- 250 ml spray
lotto 8	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool etilico/isopropilico 70%, pronta all'uso. Con colorante. Flacone in materiale plastico opaco con sottofappo dosatore	Si	Citroclorex 2% Red flacone 120 ml
lotto 18	Schiuma detergente disinfettante a base di ammonio quaternario per detersione e disinfezione delle superfici e dello strumentario. Flacone in materiale plastico opaco con erogatore spray da 750-1000 ml	Si	Esosurf flacone 750 ml con erogatore spray

EUROSPITAL spa**LOTTI 25-26**

DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 25	Dicloroisocianurato (NaDCC 99%) compresse solubili da 2 a 6 g AVC12 0,54 /grammo. Confezione in materiale plastico	Si	Bionil compresse da 2 a 6 gr
lotto 26	Dicloroisocianurato (NaDCC 100%) granuli solubili - AVC12 0,56/grammo. Barattolo in materiale plastico	Si	Bionil granuli 500 gr

GARDENING srl		LOTTO 14-37	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 14	Spazzolino/spugna monouso contenente Clorexidina 4% in soluzione acquosa.	Si	Scrub Clo
lotto 37	Confezione in blister termosaldato Spugna secco monouso per lavaggio pre-chirurgico delle mani. Confezione in blister termosaldato	Si	Scub Dry

GERHO' spa		LOTTO 44	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 44	Collutorio con clorexidina 0,2%. Flacone in materiale plastico fino a 250 ml	Si	Clorex 0,2

Handwritten signatures and initials:
 An h of
 M SR

GIOCHEMIA srl**LOTTO 6-18-19-20-22-25
26-27-30-31-32-33-34
35-36-38-41-43-44-45****DESCRIZIONE LOTTO****PRESENTE****NOME COMMERCIALE**

lotto 6	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool isopropilico 70%, pronta all'uso. Confezione spray. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Gioclorex 2% flacone spray 100 ml – 250 ml
lotto 18	Schiuma detergente disinfettante a base di ammonio quaternario per deterzione e disinfezione delle superfici e dello strumentario. Flacone in materiale plastico opaco con erogatore spray da 750-1000 ml	Si	Giosept foam flacone 1 litro
lotto 19	Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Contenitore in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore. - Flacone da 250 ml - Flacone da 500 ml - Flacone 1 litro - Tanica da 5 Litri	Si	Gioclor flacone 250 ml - flacone 500 ml - flacone 1 litro - tanica 5 litri
lotto 20	Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Contenitore in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore. - Flacone da 1 litro Tanica da 5 litri	Si	Giosaniclor flacone 1 litro e tanica 5 litri
lotto 22	Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%) con detergente. Contenitore in materiale plastico opaco	Si	Ster - 2000 liquido flacone 1 litro – tanica 5 litri
lotto 25	Dicloroisocianurato (NaDCC 99%) compresse solubili da 2 a 6 g AVC/2 0,54 /grammo. Confezione in materiale plastico	Si	Giodiclonil compresse 4,6 gr
lotto 26	Dicloroisocianurato (NaDCC 100%) granuli solubili - AVC/2 0,56/grammo. Barattolo in materiale plastico	Si	Giodiclonil 500 gr

lotto 27	Gel a base alcolica con concentrazione minima 60% contenente componenti dermoprotettivi. Flacone da 500 ml in materiale plastico con apposito erogatore a dosaggio predefinito. Flacone di capacità ≤ 100 ml in materiale plastico con riduttore di flusso	Si	Simply Gel flacone 100 ml – 500 ml - 1 litro
lotto 30	Soluzione idroalcolica pronta all'uso a base di Clorexidina digluconato e sali d'ammonio quaternario con erogatore spray. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Gioneb rapido flacone 1 litro
lotto 31	Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2% e ammonio quaternario. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Giodermatic E flacone 1 litro
lotto 32	Detergente decontaminante con disinfettante trienzimatico a schiuma frenata. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Giozimax flacone 1 litro con bicchierino dosatore incorporato
lotto 33	Detergente decontaminante enzimatico con ammonio quaternario formulazione schiuma. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Giosept 1 flacone 750 ml spray
lotto 34	Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso. Durata dal momento della attivazione di circa 15 giorni. Contenitore in materiale plastico opaco.	Si	Gioperacetic flacone 1 litro - tanica 5 litri
lotto 35	Soluzione acquosa a base di Ortoftalaldeide allo 0,55%. Tanica in materiale plastico opaco	Si	Gioftal tanica 5 litri
lotto 36	Disinfettante a base di Perossido d'Idrogeno stabilizzato al 3%. Flacone (da 100 a 250 ml) in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore	Si	Acqua ossigenata 3% flacone 250 ml
lotto 38	Soluzione idroalcolica pronta all'uso incolore a base di alcool etilico o isopropilico 70% p/p con denaturanti Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore	Si	Gioalcol 70 flacone 1 litro con erogatore spray

lotto 41	Salviette/wipes monouso impregnate con ipoclorito di sodio (concentrazione \geq 1000 ppm) o altro componente attivo sulle spore del clostridium difficile. Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Gioclor Wipes
lotto 43	Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche). Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Gioclor Wipes
lotto 44	Collutorio con clorexidina 0,2%.	Si	EE 101 Mentadent Collutorio
lotto 45	Flacone in materiale plastico fino a 250 ml Collutorio con clorexidina 0,12%. Flaconcino in materiale plastico monodose ml 10 circa	Si	EE 102 Mentadent Collutorio

I.S.T srl		LOTTO 43	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 43	Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche). Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Cavi Wipes

h
SR
h

LOMBARDA H

**LOTTE 4-10-14-17-19-20-21-22
23-25-28-30-31-34-37-41**

DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 4	Spazzolino/spugna monouso a base di Iodopovidone in concentrazione dal 7,5 - 10% di PVP-I (10% iodio libero) con dispositivo netta-unghie. Confezione in blister termosaldato	Si	LH Spazzola Iodo – Iodo 75
lotto 10	Soluzione acquosa pronta all'uso a base di Clorexidina 4% con detergenti. Flacone in materiale plastico con apposito erogatore a dosaggio predefinito	Si	LH Dermoscrub flacone 500 ml
lotto 14	Spazzolino/spugna monouso contenente Clorexidina 4% in soluzione acquosa. Confezione in blister termosaldato	Si	LH Spazzola Clorexidina
lotto 17	Soluzione acquosa a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 10%). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore	Si	Dex Cute flacone 500 ml
lotto 19	Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Contenitore in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore. - Flacone da 250 ml - Flacone da 500 ml - Flacone 1 litro - Tanica da 5 Litri	Si	Dex flacone 250 ml - flacone 500 ml - flacone 1 litro - tanica 5 litri
lotto 20	Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Contenitore in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore. - Flacone da 1 litro Tanica da 5 litri	Si	Dex puro flacone 1 litro – tanica 5 litri
lotto 21	Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%). Tanica in materiale plastico opaco	Si	Dex ambiente tanica 5 litri
lotto 22	Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%) con detergente. Contenitore in materiale plastico opaco	Si	Dex ambiente Plus flacone1 litro – tanica 5 litri

Handwritten signature and initials

lotto 23	Soluzione antisettica a base Irgasan DP 300 (2,4,4' tricloro-2-idrossifenilettere) allo 0,5% - 1%. Flacone in materiale plastico opaco con erogatore predosato	Si	LH crema mani 500 ml
lotto 25	Dicloroisocianurato (NaDCC 99%) compresse solubili da 2 a 6 g AVC12 0,54 /grammo. Confezione in materiale plastico	Si	Dex ambiente compresse scatola 200 compresse
lotto 28	Soluzione a base alcolica con concentrazione minima 60% contenente componenti dermoprotettivi. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore a dosaggio predefinito	Si	LH New Clorexidina 70 flacone 500 ml
lotto 30	Soluzione idroalcolica pronta all'uso a base di Clorexidina digluconato e sali d'ammonio quaternario con erogatore spray. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Lhsinersan Spray flacone 1 litro spray
lotto 31	Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2% e ammonio quaternario. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	LH Extra Zim flacone 1 litro
lotto 34	Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso. Durata dal momento della attivazione di circa 15 giorni. Contenitore in materiale plastico opaco.	Si	LH PAA Sol Pronto Flacone 1 litro – tanica 5 litri
lotto 37	Spugna secca monouso per lavaggio pre-chirurgico delle mani. Confezione in blister termosaldato	Si	Spazzola secca
lotto 41	Salviette/wipes monouso impregnate con ipoclorito di sodio (concentrazione \geq 1000 ppm) o altro componente attivo sulle spore del clostridium difficile. Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Dex Salviette Scatola da 100 salviette singole

[Handwritten signature]
[Handwritten signature]

MMS srl

LOTTI 18-33-42-43

DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 18	Schiuma detergente disinfettante a base di ammonio quaternario per detersione e disinfezione delle superfici e dello strumentario. Fiacone in materiale plastico opaco con erogatore spray da 750-1000 ml	Si	Alpha Guard flacone 2000 ml spray (richiesto fl da 750 a 1000 ml)
lotto 33	Detergente decontaminante enzimatico con ammonio quaternario formulazione schiuma. Fiacone in materiale plastico opaco da 750 ml	Si	Istru Suc flacone 2 litri (richiesto fl da 750 ml)
lotto 42	Salviette e/o wipes monouso impregnate con alcool isopropilico 70%. Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria. Confezione fino a 200 salviette/wipes	Si	Top of Wipes 150 salviette
lotto 43	Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche). Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Top of Alpha 150 salviette

MONDIAL snc

LOTTI 18-30-31-32-33-34

DESCRIZIONE LOTTO

	DESCRIZIONE LOTTO	PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 18	Schiuma detergente disinfettante a base di ammonio quaternario per detersione e disinfezione delle superfici e dello strumentario. Flacone in materiale plastico opaco con erogatore spray da 750-1000 ml	Si	Denalcid S flacone 1 litro
lotto 30	Soluzione idroalcolica pronta all'uso a base di Clorexidina digluconato e sali d'ammonio quaternario con erogatore spray. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Detrisan AC flacone 1 litro
lotto 31	Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2% e ammonio quaternario. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Dialzima H No foam Matic flacone 1 litro
lotto 32	Detergente decontaminante con disinfettante trienzimatico a schiuma frenata. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Deterferri Mac flacone 1 litro
lotto 33	Detergente decontaminante enzimatico con ammonio quaternario formulazione schiuma. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Igienal N flacone 750 ml
lotto 34	Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso. Durata dal momento della attivazione di circa 15 giorni. Contenitore in materiale plastico opaco.	Si	Perax liquid flacone 1 litro - tanica 5 litri

bu
SR
h
h

NUOVA FARMEC srl

**LOTTI 7-8-10-18-30-31
32-33-34-35-38-43**

DESCRIZIONE LOTTO

PRESENTE

NOME COMMERCIALE

	DESCRIZIONE LOTTO	PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 7	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool etilico/isopropilico 70%, pronta all'uso. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Clorexinal 2% flacone 250 ml – 250 ml spray
lotto 8	Soluzione a base di Clorexidina 2% in alcool etilico/isopropilico 70%, pronta all'uso. Con colorante. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore	Si	Nex Clorex 2% Prep flacone 120 ml
lotto 10	Soluzione acquosa pronta all'uso a base di Clorexidina 4% con detergenti. Flacone in materiale plastico con apposito erogatore a dosaggio predefinito	Si	Neoxidina mani flacone 500 ml
lotto 18	Schiuma detergente disinfettante a base di ammonio quaternario per detersione e disinfezione delle superfici e dello strumentario. Flacone in materiale plastico opaco con erogatore spray da 750-1000 ml	Si	Surfa Safe Sh flacone 750 ml
lotto 30	Soluzione idroalcolica pronta all'uso a base di Clorexidina digluconato e sali d'ammonio quaternario con erogatore spray. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Spraycid flacone 1 litro spray
lotto 31	Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2% e ammonio quaternario. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Septozym CE Plus flacone 1 litro
lotto 32	Detergente decontaminante con disinfettante trienzimatico a schiuma frenata. Da diluire Flacone in materiale plastico opaco	Si	Aniosyne DD1 flacone 1 litro

lotto 33	Detergente decontaminante enzimatico con ammonio quaternario formulazione schiuma. Flacone in materiale plastico opaco	Si	Aniosyne Prime
lotto 34	Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso. Durata dal momento della attivazione di circa 15 giorni. Contenitore in materiale plastico opaco.	Si	Peroxyster AQ Flacone 1 litro - tanica 5 litri
lotto 35	Soluzione acquosa a base di Ortoftalaldeide allo 0,55%. Tanica in materiale plastico opaco	Si	Opaster tanica 5 litri Farmecol 70
lotto 38	Soluzione idroalcolica pronta all'uso incolore a base di alcool etilico o isopropilico 70% p/p con denaturanti Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore	Si	
lotto 43	Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche). Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Si	Wipe Anios Premium

PHARMA ECC srl

LOTTI 40-43

DESCRIZIONE LOTTO

NOME COMMERCIALE

PRESENTE

lotto 40	Si	Panni/manopole monouso impregnati di clorexidina 2%. Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria. Busta da almeno 5 panni/manopole	Clinell Wash Cloth
lotto 43	Si	Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche). Confezione richiudibile in materiale plastico. Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria	Clinell Universal Wipes barattolo 100 salviette

PRAESIDIA srl		LOTTI 40-41-42-43	
DESCRIZIONE LOTTO		PRESENTE	NOME COMMERCIALE
lotto 40	<p>Panni/manopole monouso impregnati di clorexidina 2%.</p> <p>Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria.</p> <p>Busta da almeno 5 panni/manopole</p>	Si	Hygea Clorexidina Wash Cloths
lotto 41	<p>Salviette/wipes monouso impregnate con ipoclorito di sodio (concentrazione \geq 1000 ppm) o altro componente attivo sulle spore del clostridium difficile.</p> <p>Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria</p>	Si	Sani Cloth Chlor
lotto 42	<p>Salviette e/o wipes monouso impregnate con alcool isopropilico 70%.</p> <p>Confezione richiudibile in materiale plastico.</p> <p>Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria.</p> <p>Confezione fino a 200 salviette/wipes</p>	Si	Sani Cloth70
lotto 43	<p>Salviette e/o wipes monouso impregnate con ipoclorito e/o biguanidi e/o sali di ammonio quaternario per disinfezione di strumenti o superfici (compatibili con sonde ecografiche).</p> <p>Confezione richiudibile in materiale plastico.</p> <p>Panni di dimensioni di almeno 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria</p>	Si	Sani Cloth Active

NEUMED Sri

LOTTI 39-40

DESCRIZIONE LOTTO

PRESENTE

NOME COMMERCIALE

lotto 39

Panni monouso impregnati di clorexidina 2%.
Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria. Busta singola

Si

Antiseptic Body Clean Sing

lotto 40

Panni/manopole monouso impregnati di clorexidina 2%.
Panni di dimensioni di circa 20x 20 cm; resistenti allo strappo durante le manovre di lavoro; che non rilascino peluria.
Busta da almeno 5 panni/manopole

Si

Antiseptic Body Clean Sing

Handwritten signatures and initials.