

Dirigente Responsabile: Dott.ssa Silvia SIMONETTI tel. 010/4102214  
e-mail: [silvia\\_simonetti@regione.liguria.it](mailto:silvia_simonetti@regione.liguria.it)  
Funzionario referente: Ilma PORCU tel. 010/4102350  
e-mail: [ilma.porcu@regione.liguria.it](mailto:ilma.porcu@regione.liguria.it)

REGISTRO UFFICIALE

Protocollo n. 1666  
del 23/11/2011

**Procedura aperta per la fornitura triennale di  
"Detergenti antisettici, Antisettici, Disinfettanti e Sterilizzanti"  
occorrenti alle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS  
della Regione Liguria**

**Lotti n. 53**

**Numero gara 1278091**

**Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti  
2 Agosto 2011**

Il giorno due del mese di Agosto dell'anno duemilaundici, alle ore 14,30 presso la Sala riunioni dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- |                                |  |            |
|--------------------------------|--|------------|
| • Emanuelli dott.ssa Tullia    | Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova                                  | Presidente |
| • Pittaluga dott.ssa Antonella | Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova                                   | Componente |
| ➤ Cattaneo Mauro               | CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" | Componente |

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- |                             |                               |
|-----------------------------|-------------------------------|
| ➤ SIMONETTI Dott.ssa Silvia | Dirigente Responsabile        |
| ➤ PORCU Ilma                | Collaboratore Amm.vo Esperto. |

La Commissione giudicatrice prende atto che hanno presentato idonea documentazione amministrativa le sottoelencate Ditte per i lotti a fianco di ciascuna indicati:



Ditta	Documentazione amministrativa	Lotti per i quali la Ditta presenta offerta	Ammissione fase di valutazione di idoneità tecnica
1. AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	Idonea	19 - 20 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25 - 26 - 27 - 29 - 31 - 49	Ammissa
2. B. BRAUN MILANO SPA	Idonea	1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 23 - 24 - 25 - 26 - 33	Ammissa
3. BECTON DICKINSON ITALIA SPA	Idonea	51	Ammissa
4. CEA SPA	Idonea	4 - 15 - 28 - 51	Ammissa
5. CLINI-LAB SRL	Idonea	51	Ammissa
6. COREMEC SRL	Idonea	4 - 15 - 51	Ammissa
7. DEALFA SRL	Idonea	51	Ammissa
8. ESOFORM SRL	Idonea	1 - 2 - 3 - 4 - 6 - 7 - 9 - 10 - 11 - 12 - 15 - 31 - 32 - 33 - 34 - 35 - 36 - 37 - 40 - 42 - 53	Ammissa
9. EUROSPITAL SPA	Idonea	29 - 30 - 39	Ammissa
10. FARMAC-ZABBAN SPA	Idonea	49 - 50 - 51	Ammissa
11. GERMO SPA	Idonea	2 - 9 - 27 - 31 - 35 - 36 - 37 - 44 - 48 - 49 - 50	Ammissa
12. IMS SRL	Idonea	7 - 9 - 41 - 44 - 46 - 47	Ammissa
13. LOMBARDA H SRL	Idonea	7 - 18 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25 - 26 - 27 - 29 - 31 - 35 - 39 - 40 - 44 - 47	Ammissa
14. MAJOR SPA	Idonea	4 - 15	Ammissa
15. MONDIAL SNC	Idonea	9 - 37 - 39 - 40 - 41 - 42 - 44	Ammissa
16. MULTI MEDICAL SERVICES SRL	Idonea	46	Ammissa con riserva
17. MYRIEL SRL	Idonea	9 - 10 - 18 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25 - 26 - 29 - 35 - 36 - 37 - 38 - 39 - 40 - 41 - 42 - 43 - 44 - 46 - 47 - 48 - 53	Ammissa a tutti i lotti offerti ad eccezione del lotto 46 per la quale è ammissa con riserva
18. NUOVA FARMEC SRL	Idonea	1 - 2 - 3 - 7 - 8 - 9 - 13 - 14 - 16 - 17 - 18 - 27 - 31 - 32 - 33 - 34 - 36 - 37 - 39 - 40 - 41 - 42 - 44 - 46 - 47 - 48 - 53	Ammissa a tutti i lotti offerti ad eccezione del lotto 46 per la quale è ammissa con riserva
19. PAREDES ITALIA SPA	Idonea	32	Ammissa
20. RICORDINI PIETRO SRL	Idonea	44	Ammissa
21. SANITAS SRL	Idonea	4 - 7 - 15 - 16 - 17 - 34 - 37 - 51	Ammissa

La Commissione giudicatrice prende atto della nota trasmessa dalla ditta Myriel srl. datata 04/06/2011, con la quale comunica di rinunciare alla partecipazione alla gara in esame.  
La dott.ssa Silvia Simonetti comunica che il NAS di Genova - per conto del NAS di Padova - ha proceduto ad acquisire parte della documentazione di gara della suddetta ditta Myriel srl.



## Centrale Regionale di Acquisto

In relazione a ciò la stazione appaltante ha provveduto a dare comunicazione dell'accaduto all'Autorità di Vigilanza sui Contratti Pubblici.

La Commissione giudicatrice prende atto della dichiarazione della Ditta Myriel e dispone di non procedere all'apertura della documentazione tecnica e della campionatura della suddetta concorrente.

La dott.ssa Silvia Simonetti comunica inoltre che la rappresentante della ditta IMS Srl, durante la riunione di verifica della documentazione amministrativa tenutasi 29/04/2011, ha presentato un'istanza relativa al lotto 46 nella quale dichiara che il prodotto offerto dalle Ditte:

- > NUOVA FARMEC SRL
- > MYRIEL SRL
- > MULTI MEDICAL SERVICES SRL

non è conforme a quanto richiesto dai documenti di gara in quanto NON validato dal Produttore Medivator per il quale la Ditta IMS Srl risulta essere il distributore esclusivo per l'Italia. L'unico prodotto validato, certificato e testato dal produttore è l'ADASPOR SINGLE SHOT (Norma UNI EN ISO 15883).

La Commissione giudicatrice prende visione delle note (prot. n. 718-719-720 del 09/05/2011) con cui è stato richiesto alle Ditte sopracitate la comprova del possesso dei seguenti requisiti:

1. Attestazione che il prodotto offerto è composto da "Acido peracetico g. 0,08500%" più attivatore equiparato all'Adazone
2. Attestazione che il prodotto offerto possa essere utilizzato sulle apparecchiature Medivators in dotazione alle Aziende sanitarie liguri
3. Se i risultati, in termini di disinfezione, siano conformi alla Direttiva UNI EN ISO 15883
4. L'indicazione delle strutture nelle quali tale prodotto è stato utilizzato con esito positivo allegando idonea documentazione
5. Se le prestazioni del prodotto offerto rispettano la tempistica indicata dal produttore delle apparecchiature Medivators.

La Commissione giudicatrice prende visione delle risposte trasmesse dalle Ditte interessate e delle risultanze dell'indagine svolta dalla Stazione Appaltante presso la ditta produttrice dell'apparecchiatura lavaendoscopi "Medivators" prodotta dalla ditta Minntech Corporation.

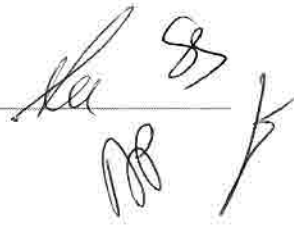
Dalla corrispondenza intercorsa con il Dott. Andreas Shumann, direttore vendite della Minntech, acquisita agli atti con prot. 697 del 4/5/2011 e 745 del 16/5/2011, sono emersi i seguenti elementi:

- La ditta Minntech non ha mai effettuato test di compatibilità con nessun altro acido peracetico ad eccezione dell'Adaspor della IMS sulle apparecchiature prodotte;
- La ditta Nuova Farmec ha presentato un certificato nel quale si afferma che la ditta Minntech ha considerato la viscosità del prodotto Anioxy Flash A e P compatibile con la lavaendoscopi Medivators. La stessa ditta Minntech afferma tuttavia che tale dichiarazione è stata fatta sulla base della documentazione inviata, ma che non ha mai ricevuto un campione di prodotto al fine di poter effettuare i test microbiologici e di compatibilità dei materiali così come è stato fatto per il prodotto Adaspor della IMS

La ditta Multi Medical Services srl ha dichiarato che non sono stati effettuati test con i prodotti della gamma offerta e che pertanto non possono fornire la documentazione richiesta.

La Commissione, sulla base di quanto soprariportato, verificata l'impossibilità da parte della ditta produttrice delle apparecchiature Medivators di garantire l'efficacia del processo di disinfezione delle stesse, stabilisce di dichiarare non idonei i prodotti offerti nel lotto 46 dalle ditte Nuova Farmec srl e Multi Medical Services srl.

Sulla scorta di quanto sopra, risultano ammesse al proseguo della gara e per i lotti a fianco di ciascuna indicati le seguenti ditte:

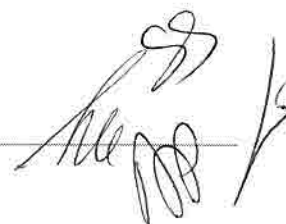


Ditta	Documentazione amministrativa	Lotti per i quali la Ditta è ammessa	Lotti per i quali la Ditta NON è ammessa
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	conforme	19 - 20 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25 - 26 - 27 - 29 - 31 - 49	
B. BRAUN MILANO SPA	conforme	1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 23 - 24 - 25 - 26 - 33	
BECTON DICKINSON ITALIA SPA	conforme	51	
CEA SPA	Conforme	4 - 15 - 28 - 51	
CLINI-LAB SRL	Conforme	51	
COREMEC SRL	Conforme	4 - 15 - 51	
DEALFA SRL	Conforme	51	
ESOFORM SRL	Conforme	1 - 2 - 3 - 4 - 6 - 7 - 9 - 10 - 11 - 12 - 15 - 31 - 32 - 33 - 34 - 35 - 36 - 37 - 40 - 42 - 53	
EUROSPITAL SPA	Conforme	29 - 30 - 39	
FARMAC-ZABBAN SPA	Conforme	49 - 50 - 51	
GERMO SPA	Conforme	2 - 9 - 27 - 31 - 35 - 36 - 37 - 44 - 48 - 49 - 50	
IMS SRL	Conforme	7 - 9 - 41 - 44 - 46 - 47	
LOMBARDA H SRL	Conforme	7 - 18 - 21 - 22 - 23 - 24 - 25 - 26 - 27 - 29 - 31 - 35 - 39 - 40 - 44 - 47	
MAJOR SPA	Conforme	4 - 15	
MONDIAL SNC	Conforme	9 - 37 - 39 - 40 - 41 - 42 - 44	
MULTI MEDICAL SERVICES SRL	Conforme	-----	46
MYRIEL SRL	Conforme	Presentata istanza di ritiro dalla gara	Presentata istanza di ritiro dalla gara
NUOVA FARMEC SRL	Conforme	1 - 2 - 3 - 7 - 8 - 9 - 13 - 14 - 16 - 17 - 18 - 27 - 31 - 32 - 33 - 34 - 36 - 37 - 39 - 40 - 41 - 42 - 44 - 47 - 48 - 53	46
PAREDES ITALIA SPA	Conforme	32	
RICORDINI PIETRO SRL	Conforme	44	
SANITAS SRL	Conforme	4 - 7 - 15 - 16 - 17 - 34 - 37 - 51	

La Commissione procede all'esame delle documentazioni tecniche presentate dalle sottoelencate Ditte:

- AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA
- BECTON DICKINSON ITALIA SPA
- CLINI-LAB SRL
- DEALFA SRL
- PAREDES ITALIA SPA
- RICORDINI PIETRO SRL

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.



La seduta è tolta alle ore 17,00.

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 7 Settembre 2011

Il giorno sette del mese di Settembre dell'anno duemilaundici, alle ore 14,00 presso la S.C. Farmacia dell'IRCC – AOU San Martino/IST, Largo Rosanna Benzi 10 - Genova, si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- |                                |  |            |
|--------------------------------|--|------------|
| • Emanuelli dott.ssa Tullia    | Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova                                  | Presidente |
| • Pittaluga dott.ssa Antonella | Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova                                   | Componente |
| ➤ Cattaneo Mauro               | CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" | Componente |

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- |             |                 |                               |
|-------------|-----------------|-------------------------------|
| ➤ SIMONETTI | Dott.ssa Silvia | Dirigente Responsabile        |
| ➤ PORCU     | Ilma            | Collaboratore Amm.vo Esperto. |

La Commissione procede all'esame delle documentazioni tecniche presentate dalle sottoelencate Ditte:

- B. BRAUN MILANO spa
- CEA spa
- COREMEC srl
- EUROSPIRAL spa
- FARMAC-ZABBAN spa
- MAJOR spa.

La Commissione rileva che per quanto concerne la documentazione tecnica presentata dalla ditta B. Braun Milano non risultano presenti le schede relative ai prodotti di cui ai lotti 23-24-25-26.

Da un' accurato esame della documentazione amministrativa presentata dalla suddetta Ditta risulta quanto segue:

- nell'istanza di partecipazione la ditta dichiara di partecipare alla gara relativamente ai lotti 1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 33
- nell'elenco riepilogativo la ditta dichiara di partecipare alla gara relativamente ai lotti 1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 33
- nella nota di Garanzia a corredo dell'offerta la ditta dichiara di partecipare per i lotti 1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 23 - 24 - 25 - 26 - 33 impegnandosi con le cifre a fianco di ciascun lotto sottoindicate:



Lotto	Importo della garanzia 1% importo presunto lotto
1	2.372,07
3	382,86
5	Non richiesta
6	Non richiesta
13	669,60
23	799,80
24	204,93
25	Non richiesta
26	Non richiesta
33	Non richiesta

- la dichiarazione di impegno di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto di cui all'art. 113 del D.Lgs. n. 163/2006 qualora l'offerente risultasse affidatario (art. 75, comma 8, D.Lgs. n. 163/2006) viene riferita ai lotti 1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 23 - 24 - 25 - 26 - 33.

La Commissione giudicatrice, preso atto di quanto sopra e accertata l'assenza della documentazione tecnica e della campionatura per i lotti 23 - 24 - 25 - 26, dispone che la ditta B. Braun Milano possa essere ammessa al prosieguo della gara solo ed esclusivamente per i lotti per i quali ha presentato tutta la documentazione richiesta dai documenti di gara e più precisamente: lotti 1 - 3 - 5 - 6 - 13 - 33.

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 17,30.

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 19 Settembre 2011

Il giorno diciannove del mese di Settembre dell'anno duemilaundici, alle ore 9,30 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- Emanuelli dott.ssa Tullia      Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova      Presidente
- Pittaluga dott.ssa Antonella      Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova      Componente
- Cattaneo Mauro      CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese"      Componente

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- SIMONETTI Dott.ssa Silvia      Dirigente Responsabile
- PORCU Ilma      Collaboratore Amm.vo Esperto.

La Commissione procede all'esame delle documentazioni tecniche presentate dalle sottoelencate Ditte:

- ESIFORM srl
- GERMO spa.



Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegare al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 12,30.

.....

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 20 Settembre 2011

Il giorno venti del mese di Settembre dell'anno duemilaundici, alle ore 9,30 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- |                                |  |            |
|--------------------------------|--|------------|
| • Emanuelli dott.ssa Tullia    | Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova                                  | Presidente |
| • Pittaluga dott.ssa Antonella | Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova                                   | Componente |
| ➤ Cattaneo Mauro               | CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" | Componente |

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- SIMONETTI Dott.ssa Silvia Dirigente Responsabile
- PORCU Ilma Collaboratore Amm.vo Esperto.

La Commissione procede all'esame della documentazione tecnica presentata dalla sottoelencata Ditta:

- NUOVA FARMEC srl.

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegare al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 12,30.

.....

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 4 Ottobre 2011

Il giorno quattro del mese di Ottobre dell'anno duemilaundici, alle ore 9,30 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- |                                |  |            |
|--------------------------------|--|------------|
| • Emanuelli dott.ssa Tullia    | Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova                                  | Presidente |
| • Pittaluga dott.ssa Antonella | Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova                                   | Componente |
| ➤ Cattaneo Mauro               | CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" | Componente |

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- |             |                 |                               |
|-------------|-----------------|-------------------------------|
| ➤ SIMONETTI | Dott.ssa Silvia | Dirigente Responsabile        |
| ➤ PORCU     | Ilma            | Collaboratore Amm.vo Esperto. |

La Commissione procede all'esame delle documentazioni tecniche presentate dalle sottoelencate Ditte:

- LOMBARDA H srl
- MONDIAL snc
- SANITAS srl.

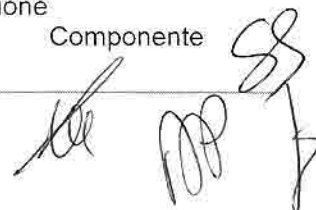
Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 13,15.

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 19 Ottobre 2011

Il giorno diciannove del mese di Ottobre dell'anno duemilaundici, alle ore 14,00 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- |                                |  |            |
|--------------------------------|--|------------|
| • Emanuelli dott.ssa Tullia    | Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova                                  | Presidente |
| • Pittaluga dott.ssa Antonella | Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova                                   | Componente |
| ➤ Cattaneo Mauro               | CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" | Componente |





Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- SIMONETTI Dott.ssa Silvia Dirigente Responsabile
- PORCU Ilma Collaboratore Amm.vo Esperto.

La Commissione procede all'esame della documentazione tecnica presentata dalla Ditta:

- IMS srl

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 17,00.

.....

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 21 Ottobre 2011

Il giorno ventuno del mese di Ottobre dell'anno duemilaundici, alle ore 9,30 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- Emanuelli dott.ssa Tullia Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova Presidente
- Pittaluga dott.ssa Antonella Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova Componente
- Cattaneo Mauro CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" Componente

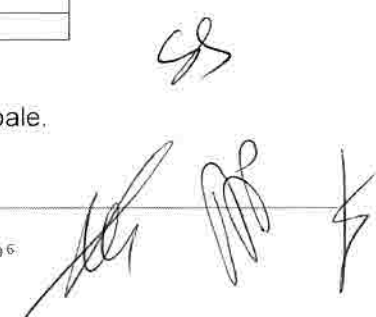
Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- SIMONETTI Dott.ssa Silvia Dirigente Responsabile
- PORCU Ilma Collaboratore Amm.vo Esperto.

La Commissione, avendo concluso nella seduta del 19 Ottobre u.s. l'esame delle documentazioni tecniche presentate dalle Ditte partecipanti alla gara, procede alla verifica della campionatura presentata dalle Ditte sottoindicate relativamente ai lotti:

LOTTI	DITTE
4	Major spa
32	Paredes Italia spa
44	Ricordini Pietro srl
51	Becton Dickinson spa – Clini-Lab srl – Dealfa srl

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.



La seduta è tolta alle ore 13,00.

## Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti 14 Novembre 2011

Il giorno quattordici del mese di Novembre dell'anno duemilaundici, alle ore 9,30 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- Emanuelli dott.ssa Tullia      Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova      Presidente
- Pittaluga dott.ssa Antonella    Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova      Componente
- Cattaneo Mauro                      CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese"      Componente

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- SIMONETTI    Dott.ssa Silvia      Dirigente Responsabile
- BORETTI      Roberto              Assistente Amministrativo
- MERLO        Caterina              Assistente Amministrativo.

La Commissione procede alla verifica della campionatura presentata dalle Ditte sottoindicate relativamente ai lotti:

LOTTI	DITTE
1	B. Braun Milano spa - Esoform srl - Nuova Farmec srl
2	Esoform srl - Germa spa - Nuova Farmec srl
3	B. Braun Milano spa - Esoform srl - Nuova Farmec srl
4	CEA spa - Coremec srl - Esoform srl - Major spa - Sanitas srl
5	B. Braun Milano spa
6	B. Braun Milano spa - Esoform srl
7	Esoform srl - IMS srl - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl - Sanitas srl
8	Nuova Farmec srl
9	Esoform srl - Germa spa - IMS srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
10	Esoform srl
11	Esoform srl
12	Esoform srl
13	B. Braun Milano spa - Nuova Farmec srl
14	Nuova Farmec srl
15	CEA spa - Coremec srl - Esoform srl - Major spa - Sanitas srl
16	Nuova Farmec srl - Sanitas srl
17	Nuova Farmec srl - Sanitas srl
18	Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
19	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa
20	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa



21	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
22	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
23	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
24	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
25	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
26	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
27	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Germo spa - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
28	CEA spa
29	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Eurospital spa - Lombarda H srl
30	Eurospital spa
31	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Esoform srl - Germo spa - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
32	Esoform srl - Nuova Farmec srl
33	B. Braun Milano spa - Esoform srl - Nuova Farmec srl
34	Esoform srl - Nuova Farmec srl - Sanitas srl
35	Esoform srl - Germo spa - Lombarda H srl
36	Esoform srl - Germo spa - Nuova Farmec srl
37	Esoform srl - Germo spa - Mondial snc - Nuova Farmec srl - Sanitas srl
38	-----
39	Eurospital spa - Lombarda H srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
40	Esoform srl - Lombarda H srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
41	IMS srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
42	Esoform srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
43	-----
44	Germo spa - IMS srl - Lombarda H srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
45	-----
46	IMS srl - Nuova Farmec srl
47	IMS srl - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
48	Germo spa - Nuova Farmec srl
49	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Farmac Zabban spa - Germo spa
50	Farmac Zabban spa - Germo spa
51	CEA spa - Coremec srl - Farmac Zabban spa - Sanitas srl
52	-----
53	Esoform srl - Nuova Farmec srl

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 17,00.

**Verbale di verifica idoneità Ditte concorrenti  
18 Novembre 2011**



Il giorno diciotto del mese di Novembre dell'anno duemilaundici, alle ore 9,30 presso i locali della sede operativa della Centrale Regionale di Acquisto, siti all'interno dell'Ospedale Villa Scassi (Palazzina Uffici Amministrativi), si è riunita, in seduta non pubblica, la commissione Giudicatrice per la verifica della regolarità della documentazione tecnica presentata dalle Ditte concorrenti alla "alla "Gara a procedura aperta per la fornitura di detergenti antisettici, antisettici, disinfettanti e sterilizzanti per le necessità delle AA.SS.LL., AA.OO. e IRCCS della Regione Liguria - Lotti 53", nominata con deliberazione n. 48 del 09/06/2011 e composta dai dottori:

- Emanuelli dott.ssa Tullia           Dirigente Farmacista, Istituto G. Gaslini di Genova           Presidente
- Pittaluga dott.ssa Antonella       Dirigente Farmacista, A.O.U. San Martino di Genova           Componente



## Centrale Regionale di Acquisto

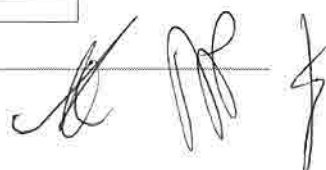
- Cattaneo Mauro CPSE, Responsabile Processo di Igiene e Sanificazione Aziendale, A.S.L. 3 "Genovese" Componente

Sono presenti in rappresentanza della Centrale Regionale di Acquisto i Signori:

- SIMONETTI Dott.ssa Silvia Dirigente Responsabile  
 ➤ BORETTI Roberto Assistente Amministrativo  
 ➤ MERLO Caterina Assistente Amministrativo.

La Commissione procede ad una nuova verifica della campionatura presentata dalle Ditte sottoindicate relativamente ai lotti:

LOTTI	DITTE
1	B. Braun Milano spa - Esoform srl - Nuova Farmec srl
2	Esoform srl - Germa spa - Nuova Farmec srl
3	B. Braun Milano spa - Esoform srl - Nuova Farmec srl
4	CEA spa - Coremec srl - Esoform srl - Major spa - Sanitas srl
5	B. Braun Milano spa
6	B. Braun Milano spa - Esoform srl
7	Esoform srl - IMS srl - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl - Sanitas srl
8	Nuova Farmec srl
9	Esoform srl - Germa spa - IMS srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
10	Esoform srl
11	Esoform srl
12	Esoform srl
13	B. Braun Milano spa - Nuova Farmec srl
14	Nuova Farmec srl
15	CEA spa - Coremec srl - Esoform srl - Major spa - Sanitas srl
16	Nuova Farmec srl - Sanitas srl
17	Nuova Farmec srl - Sanitas srl
18	Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
19	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa
20	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa
21	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
22	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
23	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
24	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
25	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
26	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Lombarda H srl
27	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Germa spa - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
28	CEA spa
29	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Eurospital spa - Lombarda H srl
30	Eurospital spa
31	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Esoform srl - Germa spa - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
32	Esoform srl - Nuova Farmec srl - Paredes Italia spa
33	B. Braun Milano spa - Esoform srl - Nuova Farmec srl
34	Esoform srl - Nuova Farmec srl - Sanitas srl
35	Esoform srl - Germa spa - Lombarda H srl
36	Esoform srl - Germa spa - Nuova Farmec srl
37	Esoform srl - Germa spa - Mondial snc - Nuova Farmec srl - Sanitas srl
38	-----
39	Eurospital spa - Lombarda H srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
40	Esoform srl - Lombarda H srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
41	IMS srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
42	Esoform srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
43	-----
44	Germa spa - IMS srl - Lombarda H srl - Mondial snc - Nuova Farmec srl
45	-----

## Centrale Regionale di Acquisto

46	IMS srl
47	IMS srl - Lombarda H srl - Nuova Farmec srl
48	Germo spa - Nuova Farmec srl
49	Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF spa - Farmac Zabban spa - Germo spa
50	Farmac Zabban spa - Germo spa
51	Becton Dickinson spa - Clini-Lab srl - Dealfa srl CEA spa - Coremec srl - Farmac Zabban spa - Sanitas srl
52	-----
53	Esoform srl - Nuova Farmec srl

Delle risultanze della visione vengono redatte le schede allegate al presente verbale.

La seduta è tolta alle ore 12,30.

Presidente:  
EMANUELI

Dott.ssa Tullia



Componente:  
CATTANEO

Mauro



PITTALUGA

Dott.ssa Antonella



Segretario:  
SIMONETTI

Dott.ssa Silvia




# LOTTO 1

## Descrizione:

Soluzione acquosa a base di Iodopovidone; concentrazione dal 7,5 al 10% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo = 1 % della formulazione). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o

**Indicazione d'uso:** Antisepsi della cute lesa

DOCUMENTAZIONE TECNICA		B. BRAUN MILANO	ESOFORM	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI			
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●	●	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO			
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●	●	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato. > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO; RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata, > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 2

## Descrizione:

Soluzione detergente a base Iodopovidone, in concentrazione dal 7,5 al 10% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo = 1 % della formulazione). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Deterzione ed antisepsi cute integra e campo operatorio

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORMI	GERMO	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali <b>PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI</b>	●	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali <b>SPECIALITA' MEDICINALI</b> con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il <b>DISPOSITIVO MEDICO</b>			
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazioni attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●	●	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	Da verificare nella campionatura. Vedere CD	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> ; <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b> .	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti</li> </ul>			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

Verificare confezionamento da 500 e 1000 ml. Verificare tappo di chiusura dopo apertura.

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 3

## Descrizione:

Soluzione pronta alcolica a base di Iodopovidone in concentrazione del 1% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo). Contenuto alcolico non inferiore a 50 % v/v. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi della cute integra e delimitazione del campo operatorio

DOCUMENTAZIONE TECNICA		B. BRAUN MILANO	ESOFORM	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	<b>PRODOTTO NON CONFORME</b>	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI- DISPOSITIVI MEDICI	●		●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●		●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●		●
e	Schede tecniche	●		●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●		●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte sengrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●		●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●		●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●		●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●		●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●		●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●		●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●		●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●		●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●		●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> ; <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	●		●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	●	●	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	

PRODOTTO NON CONFORME. Manca la confezione da 250 ml.

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



# LOTTO 4

## Descrizione:

Spazzolino/spugna sterile 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.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi pre e post chirurgica delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		CEA	COREMEC	ESOFORM	MAJOR	SANITAS
a	Scheda prodotto	●	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●				
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●				
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●				
e	Schede tecniche	●				
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●				
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●				
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●				
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●				
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●				
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●				
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●				
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●				
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●				
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●				
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●				
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</i>	●				
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●				
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●				
			Prodotto NON IDONEO in quanto non sterile	Prodotto NON IDONEO in quanto non sterile	Prodotto non registrato come DMIC. NON STERILE. Schede in spagnolo. Certificato di qualità ISO scaduto nel Marzo 2011; non presente richiesta di nuova certificazione ISO	Prodotto NON IDONEO in quanto non sterile

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 5

## Descrizione:

Soluzione pronta NON COLORATA alcolica a base di Iodopovidone in concentrazione del 1% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo). Contenuto alcolico non inferiore a 50 % v/p . Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Antisepsi campo operatorio/ posizionamento cateteri venosi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		B. BRAUN MILANO
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato</li> </ul>	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 6

## Descrizione:

Soluzione pronta NON COLORATA alcolica a base di Iodopovidone in concentrazione del 1% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo) Contenuto alcolico non inferiore a 50 % v/p. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Antisepsi campo operatorio/ posizionamento cateteri venosi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		B. BRAUN MILANO	ESOFORM
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione. > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione). > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato. > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 7

## Descrizione:

Soluzione alcolica incolore a base di Clorexidina allo 0,5 %. Contenuto alcolico non inferiore al 60 %. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Detersione ed antisepsi cute integra e campo operatorio

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	IMS	LOMBARDA H	NUOVA FARMEC	SANITAS
a	Scheda prodotto	●	●	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●		●		●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		●		●	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO					
e	Schede tecniche	●	●	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●		●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile					
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)					
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●	●	Manca verificare campionatura
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●		●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione. > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione). > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato. > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenni.					
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 8

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di Clorexidina 20% p/v. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Detersione ed antisepsi cute lesa ed integra e campo operatorio

DOCUMENTAZIONE TECNICA		NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 9

## Descrizione:

Soluzione a base di Clorexidina 0.5 % ed alcool etilico o isopropilico 70 %, pronta all'uso. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore.

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e detersione di strumentario chirurgico, dispositivi medici e superfici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	GERMO	IMS	MONDIAL	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	PRODOTTO NON IDONEO	●	PRODOTTO NON IDONEO	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●		●		●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●		●		●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●		●		●
e	Schede tecniche	●		●		●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●		●		●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●		●		●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●		●		●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		●		●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale, e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●		●		●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●		●		●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●		●		●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●		●		●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●		●		●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●		●		●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●		●		●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●		●		●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●		●		●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●		●		●

Prodotto NON IDONEO. Offerta solo confezione da 750 ml. Composizione non da capitolato. Contiene Merla... e Clorexidina all'0,1%.

Prodotto NON IDONEO. Composizione non da capitolato superiore a quanto richiesto

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 10

## Descrizione:

Soluzione a base di Clorexidina 2 % in alcool isopropilico 70%, pronta all'uso. Confezione spray. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione dispositivi medici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESIFORM
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO;</b> <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico);</i>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 11

## Descrizione:

Soluzione a base di Clorexidina 2 % in alcool etilico 70 %, pronta all'uso. Confezione spray. Flacone in materiale plastico opaco.

## Indicazione d'uso: Antisepsi cute integra

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione. > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione). > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato. > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO; RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



# LOTTO 12

## Descrizione:

Soluzione a base di Clorexidina 2 % in alcool etilico 70%, pronta all' uso. CON COLORANTE. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi cute integra

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORMI
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazioni attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</i>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 13

## Descrizione:

Soluzione acquosa pronta all'uso a base di Clorexidina 4% con detergenti. Flacone in materiale plastico con apposito erogatore a dosaggio predefinito

**Indicazione d'uso:** Deterzione ed antisepsi delle mani dei chirurghi e per il lavaggio preoperatorio del paziente

DOCUMENTAZIONE TECNICA		B. BRAUN MILANO	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 14

## Descrizione:

Soluzione acquosa a base di Clorexidina 0,05 %, pronta all'uso. Busta monodose

**Indicazione d'uso:** Deterzione e antisepsi della cute lesa

DOCUMENTAZIONE TECNICA		NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 15

## Descrizione:

Spazzolino/spugna sterile monouso contenente Clorexidina 4% in soluzione acquosa con dispositivo netta-  
unghie. Confezione in blister termosaldato

**Indicazione d'uso:** Antisepsi pre e post chirurgica delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		CEA	COREMEC	ESOFORIM	MAJOR	SANITAS
a	Scheda prodotto	●	PRODOTTO NON IDONEO	PRODOTTO NON IDONEO	PRODOTTO NON IDONEO	PRODOTTO NON IDONEO
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●				
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●				
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●				
e	Schede tecniche	●				
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●				
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●				
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●				
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●				
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●				
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●				
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●				
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●				
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●				
o	Scheda di sicurezza (come da Discipinare di gara)	●				
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●				
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> ; <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b> ;	●				
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●				
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●				
			PRODOTTION STERILE	PRODOTTO NON STERILE	Prodotto non registrato come DMC. NON STERILE. Scheda in spagnolo. Certificato di qualità ISO scaduto nel Marzo 2011; non presente richiesta di nuova certificazione ISO.	PRODOTTO NON STERILE

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 16

## Descrizione:

Soluzione acquosa a base di Clorexidina e Cetrimide rispettivamente alle percentuali dello 0,015 % e 0,15 %, pronta all'uso.  
Busta monodose

**Indicazione d'uso:** Detersione e antisepsi della cute lesa

DOCUMENTAZIONE TECNICA		NUOVA FARMEC	SANTAS
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESID MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 17

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di Clorexidina e Cetrimide rispettivamente alle percentuali dello 1,5 % e 15 %. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Detersione e antisepsi della cute lesa

DOCUMENTAZIONE TECNICA		NUOVA FARMEC	SANITAS
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali <b>PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI</b>		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali <b>SPECIALITA' MEDICINALI</b> con indicazione all'uso su cute lesa	●	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il <b>DISPOSITIVO MEDICO</b>		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione	●	Vedere campionatura
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; ➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione); ➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato; ➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 18

## Descrizione:

Soluzione detergente concentrata a base di Clorexidina 1,5 %, Cetrimide 15 %, in soluzione acquosa. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e contemporanea detersione di strumentario chirurgico, dispositivi medici e superfici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		LOMBARDA H	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 19

## Descrizione:

Soluzione acquosa a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 0,055 g in 100 ml), pronta all'uso. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Detersione e antisepsi della cute lesa

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali <b>PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI</b>	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali <b>SPECIALITA' MEDICINALI</b> con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il <b>DISPOSITIVO MEDICO</b>	
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	Non prevista in quanto specialità medicinale
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> ; <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b> ;	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



# LOTTO 20

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Detersione e antisepsi della cute lesa

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	Non prevista in quanto specialità medicinale
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; ➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione); ➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato; ➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b>  <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 21

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa.		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		●
e	Schede tecniche		●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto		●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto		●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni		●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute		●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile.		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.		●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)		●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione)</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>		●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</i>		●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.		●
		Prodotto NON IDONEO. Indicazione d'uso non da Capitolato (solo per frutta, verdura e poppato)	

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 22

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Disinfezione poppatoi e tettarelle per neonati

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: ➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 23

## Descrizione:

Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%). Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione superfici ed ambienti

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato. ➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 24

## Descrizione:

Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%) con detergente. Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Detersione e disinfezione superfici ed ambienti

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazioni attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente ➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione. ➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO: RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 25

## Descrizione:

Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi contenete sodio ipoclorito (cloro attivo 0,55%). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Disinfezione raccordi, tubi set per dialisi peritoneale

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 26

## Descrizione:

Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi contenente sodio ipoclorito (cloro attivo 1,1%). Tanica in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione per apparecchi emodialisi e strumenti con alta azione detergente

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDIO MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: ➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</i>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 27

## Descrizione:

Soluzione antisettica a base Irgasan DP 300 (2,4,4' tricloro-2-idrossifenil etero )-allo 0,5 % - 1 %. Flacone in materiale plastico opaco con erogatore predosato

**Indicazione d'uso:** Lavaggio antisettico e chirurgico cute integra

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	GERMIO	LOMBARDA H	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	PRODOTTO NON IDONEO	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●		●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa				
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO				
e	Schede tecniche	●		●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●		●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●		●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●		●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●		●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile				
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)				
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione	●		●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●		●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●		●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●		●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se (trattasi di): <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●		●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>				
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●	

Il prodotto NG24 H2C16E24 è commercializzato negli  
 comuni e quanto richiesto dal Capitolato  
 Principale attivo in più

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



# LOTTO 28 ESCLUSIVO

## Descrizione:

Spazzolino/spugna sterile monouso a base di Triclosan g 0,500 % con dispositivo netta-unghie. Confezione in blister termosaldato

**Indicazione d'uso:** Antisepsi pre e post chirurgica delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		CEA
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <i>RIFIUTO NON PERICOLOSO</i> ; <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</i> ;	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 29

## Descrizione:

Dicloroisocianurato (NaDCC 99%) compressa solubile da 2 a 6 g AVC12 0,54 /grammo. Confezione in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Disinfezione superfici e arredi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	EUROSPITAL	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDIO MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		●	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		●	●
e	Schede tecniche		●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto		●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto		●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni		●	●
l	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute		●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		●	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.		●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)		●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>		●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> ; <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>		●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>		●	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.		●	●

Prodotto NON IDONEO. Indicazione d'uso non da Capitolato

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 30

## Descrizione:

Dicloroisocianurato ( NaDCC 100%) granuli solubili - AVC12 0,56 /grammo: Barattolo in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Superfici da decontaminare in presenza di materiale organico

DOCUMENTAZIONE TECNICA		EUROSPITAL
a	Scheda prodotto	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●
e	Schede tecniche	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 31

## Descrizione:

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

**Indicazione d'uso:** Antisepsi delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	ESOFORM	GERMO	LOMBARDA H	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	DOCUMENTAZIONE TECNICA INCOMPLETA	●	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		●	●	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		●	●	●	●
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		●	●	●	●
e	Schede tecniche		●	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto		●	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto		●	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni		●	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute		●	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		●	●	●	●
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		●	●	●	●
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione		●	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)		●	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; ➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione); ➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato; ➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.		●	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> ; <i>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</i>		●	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		●	●	●	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale		●	●	●	●
		DOCUMENTAZIONE TECNICA INCOMPLETA. Manca scheda di sicurezza				

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 32

## Descrizione:

Gel a base alcolica con concentrazione minima 60% contenente componenti dermoprotettivi. Cartuccia a chiusura ermetica, munita di valvola anti-riflusso con contenitore da montare a parete con dispositivo di dosaggio per l'erogazione.

## Indicazione d'uso: Antisepsi delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	NUOVA FARMEC	PAREDES ITALIA
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO			
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto.	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
l	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute.	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata, > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

Chiedevano cartuccia presentata in flacone. Verificare campionatura

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 33

## Descrizione:

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

Indicazione d'uso: Antisepsi delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		B. BRAUN MILANO	ESOFORM	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	PRODOTTO NON IDONEO	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●		●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO			
e	Schede tecniche	●		●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●		●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●		●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●		●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●		●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammi di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●		●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●		●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●		●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione); > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato; > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●		●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).	●	●	
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	

Prodotto non idoneo. Chiedevamo in soluzione presentato in GEL.

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 34

## Descrizione:

Soluzione alcolica pronta all'uso con colorante a base di sali quaternari di ammonio allo 0,2% - 0,3% p/p in soluzione alcolica a base di alcool etilico 65-70%. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Detersione ed antisepsi cute lesa ed integra e campo operatorio

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORMI	NUOVA FARMEC	SANITAS
a	Scheda prodotto	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	●	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali <b>PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI</b>		■	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali <b>SPECIALITA' MEDICINALI</b> con indicazione all'uso su cute lesa		●	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il <b>DISPOSITIVO MEDICO</b>		■	
e	Schede tecniche		●	
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●	
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto		●	
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto		●	
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni		●	
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute		●	
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		■	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		●	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.		●	
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●	
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)		●	
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione. > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione). > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato. > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.		●	
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>		●	
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata. > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	■		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●		
		Prodotto NON IDONEO. Presentato come Presidio Medico Chirurgico e non come Specialità Medica per cute lesa		Prodotto NON IDONEO. Concentrazione non da Capitolato.

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 35

## Descrizione:

Soluzione pronto uso contenente sali ammoniaci quaternari allo 0,25 % - 0,4 % p/p in soluzione alcolica colorata contenente antiossidante contenuto minimo di alcool etilico o isopropilico 65-70%. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e contemporanea detersione di dispositivi medici e strumentario chirurgico

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	GERMO	LOMBARDA H
a	Scheda prodotto	●	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI			
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●		●
e	Schede tecniche	●		●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●		●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●		●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●		●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●		●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●		●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●		●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●		●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●		●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●		●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	

Prodotto NON IDONEO: Concentrazione superiore a quanto richiesto dal Capitolato

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



# LOTTO 36

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di sali ammoniacali quaternari al 10 % p/p. Flacone in materiale plastico opaco

## Indicazione d'uso: Disinfezione e detersione di superfici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	GERMO	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●	●	●
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO			
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	Da rivedere SU CAMPIONE	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 37

## Descrizione:

Soluzione idroalcolica pronta all'uso a base di Clorexidina digluconato e sali d'ammonio quaternario con erogatore spray. Fiacone in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione e detersione di superfici di strumentario medico-chirurgico, apparecchiature biomedicali

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESIFORM	GERMO	MONDIAL	NUOVA FARMEC	SANTAS
a	Scheda prodotto	PRODOTTO NON IDONEO	●	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI					
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa					
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		●	●	●	●
e	Schede tecniche		●	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto		●	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto		●	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni		●	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute		●	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile					
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)					
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del fiacone e/o dell'attivazione della soluzione.		●	●	●	Vede campionatura
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●	●	Verificare campionatura	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)		●	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione); > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato; > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.		●	●	●	Manca
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO; RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).		●	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.					
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●	●	
		Prodotto NON IDONEO. Specifico per odontoiatria. Indicazione limitata al settore odontoiatrico				DOCUMENTAZIONE TECNICA INCOMPLETA. Manca punto p)

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 38

## Descrizione:

Soluzione isotonica detergente, disinfettante a base di sali ammonici quaternari e sali tampone. Flacone in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione e detersione strumenti di diagnostica oftalmica (es. tonometri e lenti diagnostiche)

DOCUMENTAZIONE TECNICA		LOTTO DESERTO
a	Scheda prodotto	
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	
e	Schede tecniche	
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 39

## Descrizione:

Soluzione concentrata a base di polifenoli in concentrazione non inferiore al 18% da diluire. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e deterzione a freddo di dispositivi medici e strumenti chirurgici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		EUROSPITAL	LOMBARDA H	MONDIAL	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI				
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa				
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●	●	●
e	Schede tecniche	●	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile				
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)				
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione.</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione).</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato.</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>				
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 40

## Descrizione:

Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2%. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Deterzione manuale e automatizzata (macchine lavaendoscopi, lavastrumenti, apparecchi ad ultrasuoni)  
di strumentario chirurgico e dispositivi medici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	LOMBARDA H	MONDIAL	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI				
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa				
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●	●	●
e	Schede tecniche	●	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di iodio libero disponibile				
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)				
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO;</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.				
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 41

## Descrizione:

Detergente trienzimatico con disinfettante. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Deterzione, disinfezione manuale e automatizzata (macchine lavaendoscopi, lavastrumenti, apparecchi ad ultrasuoni) di strumentario chirurgico e dispositivi medici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		IMS	MONDIAL	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI			
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●	●
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione. > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione). > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO;</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)</b>	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 42

## Descrizione:

Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici immergibili e/o strumenti muniti di lenti oculari e endoscopi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	MONDIAL	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI			
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●	●
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata,</li> <li>➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●	●	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 43

## Descrizione:

Prodotto in polvere a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da diluire. Busta temosaldata monouso

**Indicazione d'uso:** Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici immergibili e/o strumenti muniti di lenti oculari e endoscopi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		LOTTO DESERTO
a	Scheda prodotto	
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali <b>PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI</b>	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali <b>SPECIALITA' MEDICINALI</b> con indicazione all'uso su cute lesa	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il <b>DISPOSITIVO MEDICO</b>	
e	Schede tecniche	
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



# LOTTO 44

## Descrizione:

Prodotto in polvere a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da diluire. Barattolo in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici immergibili e/o strumenti muniti di lenti oculari e endoscopi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		GERMO	IMS	LOMBARDA H	MONDIAL	NUOVA FARMEC	RICORDINI PIETRO	
a	Scheda prodotto	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	●	●	●	●	<b>PRODOTTO NON IDONEO</b>	
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESID MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI							
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa							
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		●	●	●	●		
e	Schede tecniche		●	●	●	●		
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●	●	●	●		
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte senografate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto		●	●	●	●		
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto		●	●	●	●		
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni		●	●	●	●		
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute		●	●	●	●		
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile							
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)							
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.		●	●	Vedere campione	●		
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●	●	●	●		
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)		●	●	●	●		
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●	●	●			
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	●	●	●	●			
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●	●	●	●			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●	●			
		PRODOTTO NON IDONEO. Manca confezionamento da 1 kg.					PRODOTTO NON IDONEO. Manca confezionamento da 1 kg.	

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 45

## Descrizione:

Soluzione concentrata di Acido peracetico al 35 %

**Indicazione d'uso:** Sterilizzazione a strumenti chirurgici ed endoscopi

DOCUMENTAZIONE TECNICA		LOTTO DESERTO
a	Scheda prodotto	
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESID MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	
e	Schede tecniche	
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>&gt; processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>&gt; prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>&gt; controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>&gt; documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>&gt; dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 46

## Descrizione:

Soluzione a base di Adazone - Acido peracetico g 0,08500 % coformulanti a singolo utilizzo o prodotto equivalente. Tanica in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione di alto livello di dispositivi medico-chirurgici, in particolare di attrezzature a fibre ottiche

DOCUMENTAZIONE TECNICA		IMS	MULTI MEDICAL SERVICES	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	DITTA NON AMMESSA	DITTA NON AMMESSA
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	●		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	●		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●		
e	Schede tecniche	●		
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●		
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●		
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●		
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●		
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●		
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	●		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	●		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●		
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●		
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●		
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●		
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO; RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).	●		
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	●		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●		

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 47

## Descrizione:

Soluzione acquosa a base di Ortoftalaldeide allo 0,55%. Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione di alto livello di dispositivi medico-chirurgici, in particolare di attrezzature a fibre ottiche

DOCUMENTAZIONE TECNICA		IMS	LOMBARDA H	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI			
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●	●
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D D T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione.</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione).</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato.</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>	●	●	●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 48

## Descrizione:

Soluzione acquosa a Ph alcalino a base di aldeide glutarica 2%. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Detersione, disinfezione di strumentario chirurgico e dispositivi medici

DOCUMENTAZIONE TECNICA		GERMO	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESID) MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: RIFIUTO NON PERICOLOSO :: RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		●
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 49

## Descrizione:

Disinfettante a base di Perossido d'Iodrogeno stabilizzato al 3%. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Antisepsi della cute lesa

Parafarmaco

Parafarmaco

Galenico

DOCUMENTAZIONE TECNICA		AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	FARMAC-ZABBAN	GERMO
a	Scheda prodotto	●	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI			
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa			
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO			
e	Schede tecniche	●	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile			
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)			
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione;</li> <li>➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione);</li> <li>➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato;</li> <li>➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata;</li> <li>➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>			
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 50

## Descrizione:

Disinfettante a base di Perossido d'Idrogeno stabilizzato al 3%. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Antisepsi della cute lesa

Parafarmaco

Galénico

DOCUMENTAZIONE TECNICA		FARMAC-ZABBAN	GERMO
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDIO MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO		
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: ➤ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, ➤ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), ➤ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato, ➤ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico):</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: ➤ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; ➤ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 51

## Descrizione:

Spugna sterile secco monouso per lavaggio pre-chirurgico delle mani con dispositivo netta-unghe. Confezione in blister termosaldato.

Indicazione d'uso: Detersione pre e post chirurgica delle mani

DOCUMENTAZIONE TECNICA		BECTON DICKINSON ITALIA	CEA	CLINI-LAB	COREMEC	DEALFA	FARMAC-ZABBAN	SANTAS	
a	Scheda prodotto	●	●	●	●	DOCUMENTAZIONE TECNICA NON CONFORME	●	●	
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI								
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa								
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO.								
e	Schede tecniche	●	●	●	●			●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute		●						
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●	●	●			●	●
h	Certificazioni attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●	●	●			●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●	●	●			●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale, e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●	●	●			●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile								
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)								
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.								
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti		●						●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)							●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaurientemente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione; > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione); > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato; > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	●	●	●	●			●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico)	●	●	●	●			●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazioni attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.								
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale								
DOCUMENTAZIONE TECNICA NON CONFORME. Certificazione di qualità non riferibile al prodotto messo a gara							Vedere campionatura netta unghie	Vedere campionatura	

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara



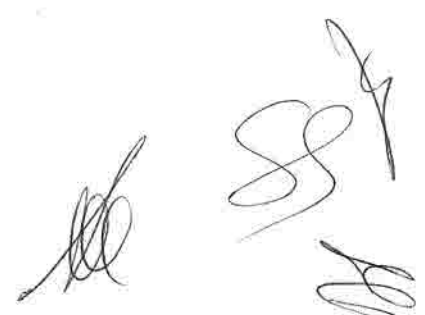
# LOTTO 52

## Descrizione:

Formulazione multicomponente a base di potassio perossimonosolfato con surfactante anionico. Confezione in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Disinfezione dell'aria nel caso di infezioni trasmissibili per via aerogena

DOCUMENTAZIONE TECNICA		LOTTO DESERTO
a	Scheda prodotto	
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI	
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa	
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	
e	Schede tecniche	
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile	
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)	
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: > metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione, > processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione), > prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,  > controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.	
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: > documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata; > dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.	
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	



# LOTTO 53

## Descrizione:

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

**Indicazione d'uso:** Disinfezione di superfici, piani di lavoro, letti ospedalieri, dispositivi medici ed apparecchiature biomedicali

DOCUMENTAZIONE TECNICA		ESOFORM	NUOVA FARMEC
a	Scheda prodotto	●	●
b	Copia del decreto dell'autorizzazione ministeriale all'immissione in commercio per i prodotti offerti quali PRESIDI MEDICO/CHIRURGICI - DISPOSITIVI MEDICI		
c	Copia dell'A.I.C. per i prodotti offerti quali SPECIALITA' MEDICINALI con indicazione all'uso su cute lesa		
d	Copia della certificazione CE rilasciata dall'organismo notificato per il DISPOSITIVO MEDICO	●	●
e	Schede tecniche	●	●
f	Copia del certificato di approvazione delle etichette da parte del Ministero della Salute	●	●
g	Certificazione della Ditta produttrice che tutte le scritte serigrafate e/o l'etichetta stessa siano inalterabili nel tempo o al contatto con il prodotto	●	●
h	Certificazione attestante le norme applicate al processo di lavorazione atte ad assicurare l'assenza di contaminazioni del prodotto	●	●
i	Dichiarazione che, ad ogni consegna, sui documenti di trasporto (D.D.T.) i lotti di produzione saranno sempre espressi in modo corrispondente a quelli riportati sulle confezioni	●	●
j	Dichiarazione della Ditta produttrice che tutti i contenitori del prodotto offerto siano di materiale idoneo conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti ed alle disposizioni vigenti del Ministero della Salute	●	●
k	Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile		
l	Dichiarazione per i preparati a base di Cloro indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni)		
m	Per tutte le sostanze antisettiche e disinfettanti, diluite o concentrate il produttore dovrà attestare e fornire documentazione sui tempi di validità dal momento dell'apertura del flacone e/o dell'attivazione della soluzione.	●	●
n	Documentazione attestante la conformità degli eccipienti e dei principi attivi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario e successivi aggiornamenti	●	●
o	Scheda di sicurezza (come da Disciplinare di gara)	●	●
p	Relazione e documentazione (con relativi dati) che descrivano esaustivamente: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ metodologie di controllo di qualità alle quali vengono sottoposti i singoli componenti del prodotto durante le fasi di fabbricazione e relativi periodi di esecuzione,</li> <li>➢ processi di fabbricazione del prodotto compresi i tipi di materie prime utilizzate e la loro purezza (protocollo di tecnica di preparazione),</li> <li>➢ prove di stabilità del prodotto per il periodo di validità indicato,</li> <li>➢ controlli finali del prodotto e a distanza nel tempo per il periodo di validità indicato.</li> </ul>	●	●
q	Certificazione attestante le condizioni di sicurezza per l'impiego e il metodo di smaltimento ed in particolare indicare se trattasi di: <b>RIFIUTO NON PERICOLOSO:</b> <b>RIFIUTO PERICOLOSO non a rischio infettivo (a rischio chimico).</b>	●	●
r	Per i prodotti indicati per la disinfezione ad alto livello di strumenti a fibre ottiche, dovrà essere presentata in aggiunta a quanto sopra: <ul style="list-style-type: none"> <li>➢ documentazione tecnica contenente i valori di PH e la stabilità nel tempo sia per la soluzione commercializzata come tale che per la soluzione diluita o attivata,</li> <li>➢ dichiarazione attestante la possibilità di utilizzazione del prodotto con strumenti a fibre ottiche non provocandone alterazioni od opacizzazioni delle lenti.</li> </ul>		
s	Copia di un certificato di analisi di uno dei prodotti offerti in gara conforme a quello che potrà essere richiesto al momento dell'ordine, ex art. 3 comma 15 del Capitolato speciale.	●	●

● Documentazione conforme a quanto richiesto dai documenti di gara

# LOTTO 1

ALLEGATO P

**Descrizione:**  
Soluzione acquosa a base di Iodopovidone: concentrazione dal 7.5 al 10% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo = 1 % della formulazione).  
Fiacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

## Indicazione d'uso: Antiseptici della cute lesa

DITTE CONCORRENTI		Fiacone da 100 A 150 ml														
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	sottotapp o dosatore	erogatore	nebulizza tore spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazio ni uso	n° registrazi one	pittogram mi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
B. BRAUN MILANO SPA	BRAUNOL 7,5% SOLUZIONE CUTANEA BOTTIGLIA "IT" 100 ML	100	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
ESOFORM SRL	ESO JOD 10%	125	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
NUOVA FARMEC SRL	POVIDERM 10%	100	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
Fiacone da 250 ml																
B. BRAUN MILANO SPA	BRAUNOLBOTTIGLIA RONDO "IT" 250ML	250	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
ESOFORM SRL	ESO JOD 10%	250	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
NUOVA FARMEC SRL	POVIDERM 10%	250	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
Fiacone da 500 ml																
B. BRAUN MILANO SPA	BRAUNOL 7,5% SOLUZIONE CUTANEA BOTTIGLIA "IT" 500 ML	500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
ESOFORM SRL	ESO JOD 10%	500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
NUOVA FARMEC SRL	POVIDERM 10%	500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
Fiacone da 1000 ml																
B. BRAUN MILANO SPA	BRAUNOL 7,5% SOLUZIONE CUTANEA BOTTIGLIA "IT" 1000 ML	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	N.P.	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO

SS



# LOTTO 2

SUFFICIENTE LA

PRESENTAZIONE DI 500 E  
1000

Soluzione detergente a base Iodopovidone: in concentrazione dal 7,5 al 10% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo = 1 % della formulazione).

Fiacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

## Descrizione:

**Indicazione d'uso:** Deterzione ed antisepsi cute integra e campo operatorio

Fiacone da 250 ml															
DITTE CONCORRENTI															
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	sottotappo o dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazioni e	pitogrammi a rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo
ESOFORM SRL															
GERMO SPA															
NUOVA FARMEC SRL															
PRODOTTO NON OFFERTO															
PRODOTTO NON OFFERTO															
PRODOTTO NON OFFERTO															
PRODOTTO NON OFFERTO															

Fiacone da 500 ml															
DITTE CONCORRENTI															
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	sottotappo o dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazioni e	pitogrammi a rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo
ESOFORM SRL															
GERMO SPA															
NUOVA FARMEC SRL															
ESOFORM JOD 75															
JODOGERMO															
POVI IODINE SCRUB															

Fiacone da 1000 ml															
DITTE CONCORRENTI															
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	sottotappo o dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazioni e	pitogrammi a rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo
ESOFORM SRL															
GERMO SPA															
NUOVA FARMEC SRL															
ESOFORM JOD 75															
JODOGERMO															
POVI IODINE SCRUB															

# LOTTO 3

## Descrizione:

Soluzione pronta alcolica a base di Iodopovidone in concentrazione del 1% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo).

Contenuto alcolico non inferiore a 50 % v/p.

Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Antiseptici della cute integra e delimitazione del campo operatorio

Flacone da 250 ml anche spray

DITTE CONCORRENTI		Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra min	sottotappo dosatore	erogat ore	nebulizzator e spray	materia le plastico opaco	compo e sizon	indicazi oni uso e	n° regist razion e	pittoqr ammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
B. BRAUN MILANO SPA		BRAUNODERM COLORATO VAPORIZAT "r" 250 ML	250	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No
<b>PRODOTTO NON IDONEO: MANCA CONFEZIONAMENTO DA 250</b>																		
ESOFORM SRL															□ SI	X No	□ SI	□ No
NUOVA FARMEC SRL			250	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO	SI	X SI	□ No	X SI	□ No

Flacone da 500 ml

DITTE CONCORRENTI		Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra min	sottotappo dosatore	erogat ore	nebulizzator e spray	materia le plastico opaco	compo e sizon	indicazi oni uso e	n° regist razion e	pittoqr ammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
B. BRAUN MILANO SPA		BRAUNODERM COLORATO BOTTIGLIA "r" 500 ML	500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No
<b>PRODOTTO NON IDONEO: MANCA CONFEZIONAMENTO DA 500</b>																		
ESOFORM SRL															□ SI	X No	□ SI	X No
NUOVA FARMEC SRL			500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO	SI	X SI	□ No	X SI	□ No

Flacone da 1000 ml

DITTE CONCORRENTI		Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra min	sottotappo dosatore	erogat ore	nebulizzator e spray	materia le plastico opaco	compo e sizon	indicazi oni uso e	n° regist razion e	pittoqr ammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
B. BRAUN MILANO SPA		BRAUNODERM COLORATO BOTTIGLIA "r" 1000 ML	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	□ SI	□ No
ESOFORM SRL		JODIECI	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	□ SI	□ No	□ SI	X No
NUOVA FARMEC SRL		POVIDERM 1%	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	NO	SI	X SI	□ No	X SI	□ No

# LOTTO 4

**Descrizione:**  
 Spazzolino/spugna sterile 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.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi pre e post chirurgica delle mani

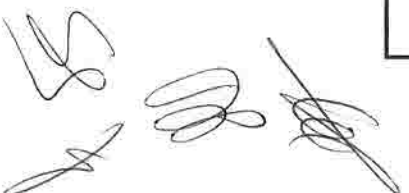
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	conf blister termosaldato	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pitteogrammi rischio	INDICAZIONE "STERILE"	PEZZO				
								Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
CEA SPA	NEX JODIO P2 STERILE R	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO
COREMEC SRL	CORE SCRUB P	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE										
ESOFORM SRL	NEX JODIO P2	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE										
MAJOR	DISPQMEDIC SCRUB P	PRODOTTO NON IDONEO: NON REGISTRATO COME PMG: NON STERILE. SCHEDA IN SPAGNOLO										
SANITAS	NEX JODIO P2	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE										

# LOTTO 5

**Descrizione:**  
Soluzione pronta NON COLORATA alcolica a base di Iodopovidone in concentrazione del 1% di PVP-I (iodio attivo 10% del principio attivo). Contenuto alcolico non inferiore a 50 % v/p.  
Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Antisepsi campo operatorio/ posizionamento cateteri venosi

Flacone da 250 ml anche spray																
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifri	chiusura anticontra min	sottotapp o dosatore	erogatore	nebulizza tore spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazio ni uso	n° registrazi one	pittogram mi rischio	validità dopo apertura	idoneo documentaz tecnica	idoneo campionatura	idoneo
B BRAUN MILANO SPA	BRAUNODERM INCOLORATO VAPORIS "IT"250ML	250	non neces	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO	X SI <input type="checkbox"/> No	X SI <input type="checkbox"/> No	X SI <input type="checkbox"/> No





# LOTTO 6

## Descrizione:

Soluzione pronta NON COLORATA alcolica a base di Iodopovidone in concentrazione del 1% di PVP-I (iodio attivo 10 % del principio attivo) Contenuto alcolico non inferiore a 50 % v/p.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Antisepsi campo operatorio/ posizionamento cateteri venosi

DITTE CONCORRENTI		FLACONE DA 1000 ML															
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura antica ntamin	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pittoگرامmi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
B. BRAUN MILANO SPA	BRAUNODERM INCOLORATO BOTTIG "IT" 1000 ML	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO
ESOFORM SRL	JODIECI	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	NO	NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO

# LOTTO 7

## Descrizione:

Soluzione alcolica incolore a base di Clorexidina allo 0,5 %. Contenuto alcolico non inferiore al 60 %.

Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Deterisione ed antisepsi cute integra e campo operatorio

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antefr.	chiusura anticontamin.	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni d'uso	n° registrazione	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz. tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
																	ammin.
ESOFORM SRL	ESOFORM MANI CUTE	250	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
IMS SRL	CLOREXAN INCOLORE	250	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H SRL	LH NEW CLOREXIDINA 70°	250	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	NEOXINAL ALCOLICO 0,5 +70%	250	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
SANTAS SRL	CLOREXIN TINTURA SANTAS	250	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

Flacone da 500 ml

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antefr.	chiusura anticontamin.	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni d'uso	n° registrazione	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz. tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
																	ammin.
ESOFORM SRL	ESOFORM MANI CUTE	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
IMS SRL	CLOREXAN INCOLORE	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H SRL	LH NEW CLOREXIDINA 70°	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	NEOXINAL ALCOLICO 0,5 +70%	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
SANTAS SRL	CLOREXIN TINTURA SANTAS	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 7

## Descrizione:

Soluzione alcolica incolore a base di Clorexidina allo 0,5 %. Contenuto alcolico non inferiore al 60 %.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

**Indicazione d'uso:** Deterzione ed antisepsi cute integra e campo operatorio

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1000 ml																
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifurto	chiusura anticon tamin	sottotappo po dosatore	erogato re	nebulizz zatore spray	materia le plastic o opaco	composizi one	indicazion i uso	n° registra zione	pitto gra mmi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
ESOFORM SRL	ESOFORM MANI CUTE	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
IMS SRL	CLOREXAN INCOLORE LH NEW CLOREXIDINA 70°	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	NEOXINAL ALCOLICO 0,5 + 70%	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
SANITAS SRL	CLOREXIN TINTURA SANITAS	1000	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 8

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa concentrata a base di Clorexidina 20% p/v.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Deterisione ed antisepsi cute lesa ed integra e campo operatorio

DITTE CONCORRENTI		FLACONE DA 1000 ML																
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontamin	sottotappo dosatore	erogatore e	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazione	pitagora mini rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
NUOVA FARMEC SRL	CLOREXIFARM 20%	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No

# LOTTO 9

## Descrizione:

Soluzione a base di Clorexidina 0,5 % ed alcool etilico o isopropilico 70 %, pronta all'uso.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e detersione di strumentario chirurgico, dispositivi medici e superfici

DITTE CONCORRENTI		FLACONE DA 1000 ML																	
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antiefra	chiusura anticontra	sottotap po dosatore	erogatore	nebulizzat ore spray	materiale plastico opaco	composi zione	indicazion i uso	n° registrazio ne	pittogrammi i rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo				
ESOFERRI PLUS ML 1000	1000												<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	
PRODOTTO NON IDONEO: LE INDICAZIONI D'USO SULL'ETICHETTA EVIDENZIANO CHE IL PRODOTTO VIENE USATO PER L'IMMERSIONE DI STRUMENTI CHIRURGICI PER CONSERVAZIONE ASETTICA																			
MULTICLEAN BASIC	750												<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO	
PRODOTTO NON IDONEO: CONFEZIONE DA 750 ML. COMPOSIZIONE CON PERCENTUALE DELL'0,8% (RICHIESTA DELLO 0,5%)																			
ESOFERRI PLUS ML 1000	1000												<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	
PRODOTTO NON IDONEO: LE INDICAZIONI D'USO SULL'ETICHETTA EVIDENZIANO CHE IL PRODOTTO VIENE USATO PER L'IMMERSIONE DI STRUMENTI CHIRURGICI PER CONSERVAZIONE ASETTICA																			
DUOCLORIN	1000												<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	
PRODOTTO NON IDONEO: CONCENTRAZIONE INFERIORE A QUANTO RICHIESTO																			
NEOXIDINA ALCOLICA S	1000												<input checked="" type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI	<input checked="" type="checkbox"/> NO	
PRODOTTO NON IDONEO: LE INDICAZIONI D'USO SULL'ETICHETTA EVIDENZIANO CHE IL PRODOTTO VIENE USATO PER L'IMMERSIONE DI STRUMENTI CHIRURGICI PER CONSERVAZIONE ASETTICA																			

# LOTTO 10

**Descrizione:**  
 Soluzione a base di Clorexidina 2 % in alcool isopropilico 70%, pronta all'uso. Confezione spray.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione dispositivi medici

DITTE CONCORRENTI		Flacone spray da 250 ml														
ESOFORM SRL	CITROCLOREX 2% MD	250	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontam in	sottotapp o dosatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pitto-gra-mi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
							SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No X SI

Handwritten signatures and initials, including a large 'AS' and other illegible marks.

# LOTTO 11

**Descrizione:**  
 Soluzione a base di Clorexidina 2 % in alcool etilico 70 %, pronta all'uso. Confezione spray.  
 Flacone in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi cute integra

DITTE CONCORRENTI		Flacone spray da 250 ml														
ESOFORM SRL	CITROCLOREX 2%	250	sigillo garanzia antifri	chiusura anticonc amin	sottotapp o dosatore	erogatore	nebulizzatore e spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indica zione	n° registra zione	pittogram mi rischio	validità dopo apertura	idoneo documentaz tecnica	idoneo campionatura	idoneo
							SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO	X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No X SI

# LOTTO 12

**Descrizione:**  
 Soluzione a base di Clorexidina 2 % in alcool etilico 70%, pronta all'uso. CON COLORANTE.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi cute integra

DITTE CONCORRENTI		Flacone 120 ml															
ESOFORM SRL	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifra	chiusura anticon	sottotap po dosatore	erogator e	nebulizza tore spray	materiale plastico opaco	composi zione	indicazi oni uso	n° registra zione	pittoqr anni rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
CITROCCLOREX 2% RED		120	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	



# LOTTO 13

## Descrizione:

Soluzione acquosa pronta all'uso a base di Clorexidina 4% con detergenti.  
 Flacone in materiale plastico con apposito erogatore a dosaggio predefinito

**Indicazione d'uso:** Deterisione ed antisepsi delle mani dei chirurghi e per il lavaggio preoperatorio del paziente

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 500 ml															
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra min	sottotapp o dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	material e plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazioni	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo valut tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
B. BRAUN MILANO SPA	LIFO SCRUB BOTTIGLI (DP) "T" 500 ML	500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	☐ Nc X SI	☐ No	X SI	☐ No
NUOVA FARMEC SRL	NEOXIDINA MANI	500	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	☐ Nc X SI	☐ No	X SI	☐ No

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1000 ml															
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra min	sottotapp o dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	material e plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazioni	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo valut tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
B. BRAUN MILANO SPA	LIFO SCRUB BOTTIGLI (DP) "T" 1000 ML	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	☐ Nc X SI	☐ No	X SI	☐ No
NUOVA FARMEC SRL	NEOXIDINA MANI	1000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	☐ Nc X SI	☐ No	X SI	☐ No

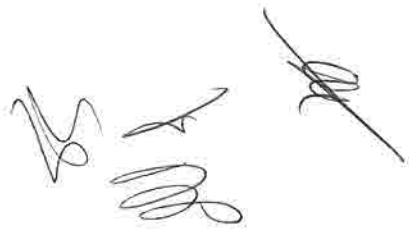
# LOTTO 14

Soluzione acquosa a base di Clorexidina 0,05 %, pronta all'uso. Busta monodose g 25 circa

## Descrizione:

**Indicazione d'uso:** Deterzione e antisepsi della cute lesa

BUSTA MONODOSE DA 25 ML CIRCA										
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	g	busta monodose	composizione	indicazioni uso	n° registrazioni	pittoigrammi tischio	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo
NUOVA FARMEC SRL	NEOXINAL 0,05%	25	SI	SI	SI	SI		X SI <input type="checkbox"/> No	X SI <input type="checkbox"/> No	X SI <input type="checkbox"/> No



# LOTTO 15

**Descrizione:**  
 Spazzolino/spugna sterile monouso contenente Clorexidina 4% in soluzione acquosa con dispositivo netta-unghie.  
 Confezione in blister termosaldato

**Indicazione d'uso:** Antisepsi pre e post chirurgica delle mani

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	PEZZO											
		conf blister termosald ato	composizi one	indica zioni uso	n° registra zione	pittogram mi rischio	INDICAZIO NE "STERILE"	idoneo documentaz tecnica	idoneo campionatura	idoneo			
CEA SPA	NEXCLOREX C2 STERILE	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
COREMEC SRL	CORE - SCRUB "C"	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE											
ESOFORM SRL	NEX CLOREX C2 SPUGNETTA MONOUSO	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE											
MAJOR SPA	DISPOMEDIC SCRUB "C"	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE, NON REGISTRATO COME FMC, SCHEDA SOLO LINGUA SPAGNOLA, CERTIFICATO ISO SCADUTO MARZO 2011, NON CEI RICHIESTA DI NUOVA CERTIFICAZIONE											
SANITAS SRL	NEX CLOREX C2	PRODOTTO NON IDONEO: NON STERILE											

# LOTTO 16

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa a base di Clorexidina e Cetrimide rispettivamente alle percentuali dello 0,015 % e 0,15 %, pronta all'uso.  
 Busta monodose

**Indicazione d'uso:** Deterzione e antisepsi della cute lesa

DITTE CONCORRENTI		BUSTA MONODOSE DA 25 ML CIRCA												
		Prodotto offerto	g	busta monodose	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pitogramma rischio	idoneo documentaz tecnica	idoneo campionatura	idoneo			
NUOVA FARMEC SRL		FARVICETT 0,015+0,15	25	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No
SANTAS SRL		BAXIDIN SOLUZIONE CUTANEA - BUSTA DA 25 ML	25	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No

# LOTTO 17

Soluzione acquosa concentrata a base di Clorexidina e Cetrimide rispettivamente alle percentuali dello 1,5 % e 15 %.  
 Flacone in materiale plastico opaco

## Descrizione:

**Indicazione d'uso:** Deterzione e antisepsi della cute lesa

Flacone da 1000 ml

DITTE CONCORRENTI		Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura anticontamin	sottolappo e dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione d'uso	n° registrazione	pittoграмма rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
NUOVA FARMEC SRL	FARVICETT 0,015+0,15	1000	SI	SI	SI				SI	SI	SI	SI		X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
SANTAS SRL	BAXIDIN CONCENTRATO PE RSOLUZIONE CUTANEA	1000	SI	SI	SI		SI		SI	SI	SI	SI		X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 18

**Descrizione:**  
 Soluzione detergente concentrata a base di Clorexidina 1,5 %, Cetrimide 15 %, in soluzione acquosa.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e contemporanea detersione di strumentario chirurgico, dispositivi medici e superfici

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 LITRO																
Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura a antieffr	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pittogramma rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
LOMBARDA H SRL	LH CLOREXIDINA CE	1000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No
NUOVA FARMEC SRL	CLOREXIDE S	1000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 5 LITRI																
Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura a antieffr	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pittogramma rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
LOMBARDA H SRL	LH CLOREXIDINA CE	5000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No
NUOVA FARMEC SRL	CLOREXIDE S	5000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No

# LOTTO 19

Soluzione acquosa a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 0,055 g in 100 ml), pronta all'uso. Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore e/o erogatore

## Descrizione:

**Indicazione d'uso:** Deterzione e antisepsi della cute lesa

Flacone da 250 ml																	
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antiefrazione	chiusura antiostruzione	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore	materiale plastico opaco	composizione	indicazione d'uso	n° registrazione	pitagorici	validità dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	AMUKINE MED 0,05%	250	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI		NO	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

Flacone da 500 ml																	
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antiefrazione	chiusura antiostruzione	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore	materiale plastico opaco	composizione	indicazione d'uso	n° registrazione	pitagorici	validità dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	AMUKINE MED 0,05%	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI		NO	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

Flacone da 1000 ml																	
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antiefrazione	chiusura antiostruzione	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore	materiale plastico opaco	composizione	indicazione d'uso	n° registrazione	pitagorici	validità dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	AMUKINE MED 0,05%	500	SI	SI	SI	SI		SI	SI	SI	SI		NO	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 20

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1, 1%),  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Deterisione e antisepsi della cute lesa

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1000 ml														
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra mifi	sottotap po dosatore	erogator e	nebulizz atore spray	material e plastico opaco	composi zione	indicazio ni uso	n° registrazi one	pittogra mmi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	AMUKINE 1,1%	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI		NO	X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No



# LOTTO 21

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1%).  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore  
**Indicazione d'uso:** Disinfezione oggetti in plastica, gomma, vetro, acciaio inox

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 250 ml																	
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticonta	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazio ni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo				
AMUCHINA 100% PROFESSIONAL	250	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA LOMBARDA H SRL DECS																			

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 500 ml																	
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticonta	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazio ni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo				
AMUCHINA 100% PROFESSIONAL	500	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA LOMBARDA H SRL DECS																			

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro																	
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticonta	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazio ni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo				
AMUCHINA 100% PROFESSIONAL	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA LOMBARDA H SRL DECS																			

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 5 litri																	
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticonta	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazio ni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo				
AMUCHINA 100% PROFESSIONAL	5000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA LOMBARDA H SRL DECS																			

# LOTTO 22

## Descrizione:

Soluzione acquosa concentrata a base di clorossidante elettrolitico (cloro attivo 1,1% ).  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

## Indicazione d'uso: Disinfezione poppatoi tettarelle per neonati

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontamin.	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazione	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz. tecnica		Idoneo campionatura		Idoneo	
														X	No	X	No		X
<b>Flacone da 1 litro</b>																			
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	AMUCHINA 100%	1000	SI	SI	SI			SI	SI	SI	SI		SI	X	No	X	No	X	No
LOMBARDA H SRL	DECS PURO	1000	SI	SI	SI			SI	SI	SI	SI		SI	X	No	X	No	X	No
<b>Flacone da 5 litri</b>																			
<b>DITTE CONCORRENTI</b>																			
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	AMUCHINA 100%	5000	SI	SI				SI	SI	SI	SI		SI	X	No	X	No	X	No
LOMBARDA H SRL	DECS PURO	5000	SI	SI				SI	SI	SI	SI		SI	X	No	X	No	X	No

# LOTTO 23

## Descrizione:

Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%).  
Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione superfici ed ambienti

DITTE CONCORRENTI		Tanica da 5 litri																	
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifurto	chiusura anticont amin	sottotap po dosatore	erogatori e	nebulizz atore spray	material e plastico opaco	composi zione	indica zioni uso	n° registraz ione	pittogra mi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAP SPA	ANTSAPRIL	5000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	NON/NEC	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H SRL	DECS AMBIENTE	5000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	NON/NEC	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 24

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi (cloro attivo 2,5% - 3%) con detergente.  
 Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Deterzione e disinfezione superfici ed ambienti

DITTE CONCORRENTI		Tanica da 5 litri																
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	sottola ppo dosator e	erogator e	nebulizz atore spray	material e plastico opaco	compos izione	indica zio ni uso	n° registraz ione	pitto gra mmi rischio	validità dopo apertur a	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
ANTISAPRIL DETERGENTE	5000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
DECS AMBIENTE PLUS	5000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

AZIENDE CHIMICHE RIUNITE  
 ANGELINI FRANCESCO ACRAP SPA

LOMBARDA H SRL

# LOTTO 25

Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi contenete sodio ipoclorito (cloro attivo 0,55%). Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

## Descrizione:

**Indicazione d'uso:** Disinfezione raccordi, tubi set per dialisi peritoneale

DITTE CONCORRENTI		Tanica da 1 litro																	
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticonta min	sottotappo dosatore	erogatore e	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni di uso	n° registrazioni	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
LOMBARDA H SRL	AMUCHINA PD	1000	SI	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No	<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
	DIALDECS 50	1000	PRODOTTO NON IDONEO. LE INDICAZIONI D'USO SULL'ETICHETTA NE INIBISCONO L'USO SOLO PER CIRCUITI INTERNI DELLE MACCHINE PER EMOALISI E NON PER DIALISI PERITONEALE COME RICHIESTO DAL CAPITOLATO																

# LOTTO 26

**Descrizione:** Soluzione acquosa ipertonica di sodio ipoclorito sottoposta ad elettrolisi contenente sodio ipoclorito (cloro attivo 1,1%). Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione per apparecchi emodialisi e strumenti con alta azione detergente

DITTE CONCORRENTI	Tanica da 5 litri																	
	Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia a antieff	chiusura a anticon tampon	sottocappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazione	pittoگرامmi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	AMUCHINA HD	5000	SI	SI				SI	SI	SI	NON NEC	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H SRL	DIALDECS	5000	SI	SI				SI	SI	SI	NON NEC	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 27

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

## Descrizione:

Indicazione d'uso: Lavaggio antisettico e chirurgico cute integra

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzi a antieftr min	chiusura anticon ta	sottocapp o dosatore	erogatore	nebulizz atore spray	materiale plastico opaco	composi zione	indica zione ni uso	n° registra zione	pittogram mi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica		Idoneo campionatura		Idoneo	
														SI	No	SI	No	SI	No
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO AGRAF SPA	DERMAN PLUS	500	SI	SI		SI		SI	SI	SI	SI		SI	X SI	No	X SI	No	X SI	No
GERMO SPA	GERMOCID SOAP	500	PRODOTTO NON IDONEO - COMPOSIZIONE NON CONFORME E ASSOCIAZIONE DI DUE PRINCIPALITVI																
LOMBARDA H SRL	LH CREMA MANI	500	SI	SI		SI		SI	SI	SI	SI		SI	X SI	No	X SI	No	X SI	No
NUOVA FARMEC SRL	SEPTOSCRUB	500	SI	SI		SI		SI	SI	SI	SI		SI	X SI	No	X SI	No	X SI	No

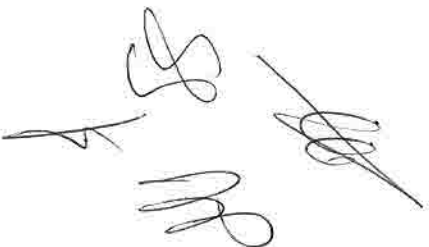
# LOTTO 28

Spazzolino/spugna sterile monouso a base di Triclosan 9 0,500 % con dispositivo netta-ungchie.  
Confezione in blister termosaldato

## Descrizione:

Indicazione d'uso: Antisepsi pre e post chirurgica delle mani

DITTE CONCORRENTI	PEZZO												
	Prodotto offerto	conf blister termosaldato	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pittogrammi rischio	INDICAZIONE "STERILE"	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
CEA SPA	TRICLONEX T2	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No





# LOTTO 29

**Descrizione:**  
 Dicloroisocianurato (NaDCC 99%) compressa solubile da 2 a 6 g AVCI2 0,54 /grammo.  
 Confezione in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Disinfezione superfici e arredi

DITTE CONCORRENTI		COMPRESSE DA 2 A 6 g												
	Prodotto offerto	g	composizioni	indicazioni uso	n° registrazione	diagrammi rischio	validità soluzione pronta	percentuali e diluizione per un litro soluzione pronta	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	AMUCHINA COMPR GR 2								SI	X No	SI	No	SI	X No
EUROSPITAL SPA	BIONIL COMPRESSE 4,6 G CADAUNA	4,6	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> No	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H SRL	DECS AMBIENTE COMPRESSE DA 9 G CADAUNA		PRODOTTO NON IDONEO. SI RICHIEDEVA DI CLOROISOCIANURATO 99% E AVOI2 PARO SUP A 0,547G/L. PRODOTTO PRESENTA UNA COMPOSIZIONE DIFFORME A QUANTO RICHIESTO											

# LOTTO 30

**Descrizione:**  
 Dicloroisocianurato ( NADCC 100%) granuli solubili - AVC12 0,56 /grammo.  
 Barattolo in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Superfici da decontaminare in presenza di materiale organico

DITTE CONCORRENTI		Barattolo da 500 g											
EUROSPITAL SPA	BIONIL GRANULI	Prodotto offerto	g	barattolo materiale plastico	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pittogrammi rischio	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
			500	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 31

**Descrizione:**  
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

**Indicazione d'uso:** Antisepsi delle mani

Flacone di capacità < =100 ml

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontamin.	sottotappo o dosatore	riduttore di flusso	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazioni	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz. tecnica		Idoneo campionatura		Idoneo	
													X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	AMUCHINA GEL X GERM 100 ML	100				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
ESOFORM SRL	ESOSAN GEL MANI 100 ML	100				SI	SI	SI	SI	SI	NON NEC	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
GERMO SPA	MULTIUSI GEL 100 ML	100											X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
LOMBARDA H	LH GEL DA 100 ML	100				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
NUOVA FARMEC	SEPTAMAN GEL 100 ML	100				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO

PRODOTTO NON IDONEO. CONFEZIONAMENTO DA 150 ML SUPERIORE A QUANTO RICHIESTO DAL CAPITOLATO

Flacone da 500 ml

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontamin.	sottotappo o dosatore	erogatore e a dosaggi predefiniti	materiale plastico opaco	composizione	indicazione di uso	n° registrazioni	pittogrammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz. tecnica		Idoneo campionatura		Idoneo	
													X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	AMUCHINA GEL PER GERM 500 ML	500				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
ESOFORM SRL	ESOSAN GEL MANI	500				SI	SI	SI	SI	SI	NON NEC	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
GERMO SPA	MULTIUSI GEL	500				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
LOMBARDA H	LH GEL DA 500 ML	500				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO
NUOVA FARMEC	SEPTAMAN GEL 500 ML	500				SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ NO	X SI	□ NO	X SI	□ NO

# LOTTO 32

Gel a base alcolica con concentrazione minima 60% contenente componenti dermoprotettivi.  
 Cartuccia a chiusura ermetica, munita di valvola anti-riflusso con contenitore da montare a parete con dispositivo di dosaggio per l'erogazione

## Descrizione:

Indicazione d'uso: Antisepsi delle mani

DITTE CONCORRENTI		CARTUCCIA DI CAPACITA' COMPRESA DA 500 A 1500 ML																	
Prodotto offerto		ml	sigillo garanzia anti-riempimenti	chiusura ermetica	valvola anti-riflusso	contenitore a parete	dispositivo di dosaggio	materiale plastico opaco	composizioni e	indicazioni d'uso	n° registrazioni	piatto a fresco	validità a dopo apertura	Idoneo documentazione tecnica	Idoneo campioratura	Idoneo			
ESOSAN SRL	ESOSAN GEL MANI 1000 ML	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	ANIOSGEL 85 NPC AIRLESS 1000 ML	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
PAREDES ITALIA SPA	ALCOLGEL 1200 ML	1200	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 33

**Descrizione:**  
 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.

**Indicazione d'uso:** Antisepsi delle mani

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 500 ml																	
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifra	chiusura anticon	sottotap po dosatore	erogator e	nebuliz zatore spray	materi ale o opaco	compo sizione	indica zioni uso	n° registra zione	pittogra mi rischio	validit à dopo apertu ra	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
B. BRAUN MILANO SPA	SOFTAMAN BOTTIGLIA "IT" 500 ML	500	SI	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
ESOFORM SRL	ESOSAN GEL MANI	500	PRODOTTO NON IDONEO. RICHIESTA SOLUZIONE OFFERTA PRODOTTO IN GEL																
NUOVA FARMEC SRL	SEPTAMAN ALCOLICO	500	SI	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 34

## Descrizione:

Soluzione alcolica pronta all'uso con colorante a base di sali quaternari di ammonio allo 0,2% - 0,3% p/p in soluzione alcolica a base di alcool etilico 65-70%.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Deterisione ed antisepti cute lesa ed integra e campo operatorio

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro																
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieff.	chiusura anticon-	sottoposto dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indici di uso	n° registrazione	pittegrammi fischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
ESOFORM AL COLICO BRUNO		PRODOTTO NON IDONEO: MANCA INDICAZIONE CUTE LESA																
NUOVA FARMEC SRL NEOMEDIL 0,25+70% SOLUZIONE BRUNA	1000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	NON NEC	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No
SANTAS SRL BEMONALCOOL SOLUZIONE CUTANEA		PRODOTTO NON IDONEO: COMPOSIZIONE SALI QUATERNARI/AMMONIO D/1 RICHIESI 9, 2/9, 3																
		SI	X No	SI	□ No	SI	□ No	SI	□ No	SI	□ No	SI	X No	□ No	SI	□ No	SI	X No

# LOTTO 35

## Descrizione:

Soluzione pronto uso contenente sali ammoniacali quaternari allo 0,25 % - 0,4 % p/p in soluzione alcolica colorata contenente antiossidante contenuto minimo di alcool etilico o isopropilico 65-70%.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e contemporanea detersione di dispositivi medici e strumentario chirurgico

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro																	
	Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura a anticontaminazione	sottotappo dosatore	erogatore	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni d'uso	n° registrazione	pittegrina	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
ESOFERRI SRL	ESOFERRI ALCOLICO	1000	SI	SI		SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
GERMO SPA	GERMOCID SUPERALCOOLICO VERDE	PRODOTTO NON IDONEO CONCENTRAZIONE RICHIESTA 0,25% - 0,4% CONCENTRAZIONE PRODOTTO OFFERTO 0,5%																	
LOWBARDA H SRL	LH BENZALCOL FERRI	1000	SI	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

# LOTTO 36

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa concentrata a base di sali ammoniaci quaternari al 10 % p/p.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione e deterzione di superfici

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro																	
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr.	chiusura anticontra m/n	sottotap po dosatore	erogator e	nebulizzatore spray	materiale plastico opaco	composizione	indicazio ni uso	n° registr azione	pittogram mi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
ESOFORM SRL	TEN QUAT 1000 ML	1000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
GERMO SPA	DISINFETTO 10	1000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	DIMESAN	1000	SI	SI			SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No



# LOTTO 37

**Descrizione:**  
 Soluzione idroalcolica pronta all'uso a base di Clorexidina digluconato e sali d'ammonio quaternario con erogatore spray.  
 Flacone in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione e deterzione di superfici di strumentario medico-chirurgico, apparecchiature biomedicali

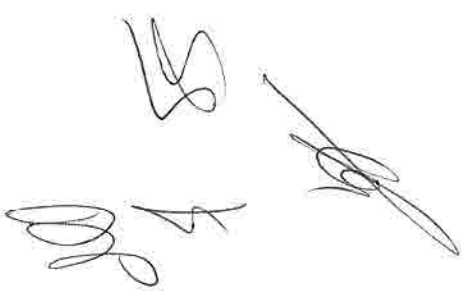
DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro															
Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifedr	chiusura anticontra	sottolapp o dosatore	erogator e spray	materiale plastico opaco	composi zione	Indicazio ni uso	n° registrazi one	pittogra mini rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
ESOFORM SRL	ESOF 386 DA 1000 ML	PRODOTTO NON IDONEO. INDICAZIONI D'USO SOLO PER SETTORE OBONTIATRICO															
GERMO SPA	GERMOCID BASIC	750 PRODOTTO NON IDONEO. IL CONFEZIONAMENTO OFFERTO E' DA 750 ML E NON DA 1000 ML COME RICHIESTO DAL CAPITOLATO.															
MONDIAL SNC	SEPTICOL	1000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC	SPRAYCID	1000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
SANTAS	CITROSTERIL PRONTO SPRAY	PRODOTTO NON IDONEO. OFFERTA SOLUZIONE ACQUOSA E NON ALCOOLICA COME RICHIESTO DAL CAPITOLATO.															

# LOTTO 38

**Descrizione:**  
Soluzione isotonica detergente, disinfettante a base di sali ammoniaci quaternari e sali tampone. Flacone in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione e detersione strumenti di diagnostica oftalmica (es. tonometri e lenti diagnostiche)

DITTE CONCORRENTI	Flacone da 120 ML		
	Prodotto offerto	Idoneo	Prezzo offerto
	DESERTO		



# LOTTO 39

**Descrizione:**  
 Soluzione concentrata a base di polifenoli in concentrazione non inferiore al 18% da diluire.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Decontaminazione e deterzione a freddo di dispositivi medici e strumenti chirurgici

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro															
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticon-	sottotap po dosator e	erogator e	materiale plastico opaco	composi- zione	indica- zioni uso	n° registraz- ione	pittogra- mmi rischio	validità dopo apertura	percent- uale di dilu- zion e per un litro soluzion e pronta	Idoneo documentaz- tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
EUROSPITAL SPA	FEN PLUS	1000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H SRL	LH FEN CONCENTRATO	1000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
MONDIAL SNC	FENOCID	1000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC	FARMAFENOL	1000	SI	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

**DILUZIONI SOVRAPPONIBILI**

# LOTTO 40

**Descrizione:**  
 Detergente plurienzimatico a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2%.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Deterzione manuale e automatizzata (macchine lavaendoscopi, lavstrumenti, apparecchi ad ultrasuoni) di strumentario chirurgico e dispositivi medici

DITTE CONCORRENTI		Fiacone da 1 litro																	
ESOFORM SRL	ESOZIM 1 L	1000	SI	SI															
LOMBARDA H SRL	LH EXTRAZIM PLUS	1000	SI																
MONDIAL SNC	DIALZIMA SUPER	1000	SI																
NUOVA FARMEC	SEPTOZYM CE PLUS	1000	SI																

Diluzione offerta %  
 0,30%  
 0,25%  
 0,15%  
 0,15%

PER  
VALUTAZION  
E

3 ML/LT  
2.5 ML/LT  
1.5 ML/LT  
1.5 ML/LT

Handwritten signature and initials in black ink, located at the bottom left of the page. The signature is a cursive name, and the initials are 'AS'.

# LOTTO 41

## Descrizione:

Detergente trienzimatico con disinfettante a schiuma frenata con contenuto minimo di miscela enzimatica del 2%. Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Deterzione manuale e automatizzata (macchine lavaendoscopi, lavastrumenti, apparecchi ad ultrasuoni) di strumentario chirurgico e dispositivi medici

Flacone da 1 litro

DITTE CONCORRENTI		Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifre	chiusura anticontam in	sottop po dosatore	erogator e	material e plastico opaco	compos izioni	indica zioni uso	n° registra zione	pitto mi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo				
IMS SRL	PROTEOZIM PLUS	1000	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	□ SI	□ No	□ SI	X No	
<p>PRODOTTO NON IDONEO: OFFERTO COME DETERGENTE FLUENZIMATICO. ENZIM TRIENZIMATICO E CON AZIONE SOLO DETERGENTE E NON CONTENENTE PRINCIPIO ATTIVO DISINFETTANTE</p>																				
MONDIAL SNC	DIALCID 400	1000	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No
NUOVA FARMEC SRL	ANIOSYME DD1	1000	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No	X SI	□ No

Diluizione offerta %

1.00%  
5.00%

PER  
VALUTAZION  
E

10 ML/LT  
5 ML/LT

A handwritten signature in black ink, consisting of several stylized, overlapping loops and lines, located in the bottom right corner of the page.

# LOTTO 42

## Descrizione:

Prodotto liquido a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da attivare, diluire o pronto all'uso.  
Fiaccone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici immergibili e/o strumenti muniti di lenti oculari e endoscopi

DITTE CONCORRENTI		Fiaccone da 1 litro															
Prodotto offerto		ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	test strips	Indicazio ne stabilita/efficacia 14gg	materiale plastico opaco	composi zione	Indicazio ni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validità dopo apertura	SE diluito: indicazione quantità di prodotto per un litro di soluzione pronta	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
ESOFORM SRL	NEW ESOCCEPTIC	1000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
MONDIAL SNC	PERAX LIQUID	1000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	OXYSTER SA	1000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

DITTE CONCORRENTI		Fiaccone da 5 litri															
Prodotto offerto		ml	sigillo garanzia antieffr	chiusura anticontra min	test strips	Indicazio ne stabilita/efficacia 14gg	materiale plastico opaco	composi zione	Indicazio ni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validità dopo apertura	SE diluito: indicazione quantità di prodotto per un litro di soluzione pronta	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
ESOFORM SRL	NEW ESOCCEPTIC	5000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
MONDIAL SNC	PERAX LIQUID	5000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	OXYSTER SA	5000	SI	SI		SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

**NB IN CASO DI AGGIUDICAZIONE LE DITTE DOVRANNO FORNIRE LE STRISCETTE PER IL TEST SU PH  
NB VERIFICARE QUANTITÀ PRODOTTO PER UN LITRO SOLUZIONE PRONTA**

**DILUZIONI SOVRAPPONIBILI**

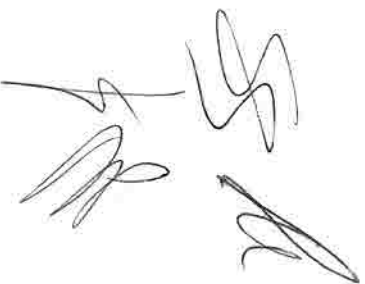


# LOTTO 43

**Descrizione:**  
Prodotto in polvere a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da diluire. Busta temosaldata monouso

**Indicazione d'uso:** Disinfezione , sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici immergibili e/o strumenti muniti di lenti oculari e endoscopi

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	Busta da circa 10 g	Idoneo	Prezzo offerto
DESERTO				



**LOTTO 44**

**Descrizione:**

Prodotto in polvere a base di Acido peracetico (PAA), o suo precursore, da diluire.  
Barattolo in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Disinfezione, sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici immergibili e/o strumenti muniti di lenti oculari e endoscopi

DITTE CONCORRENTI		Confezione da 1 kg														
Prodotto offerto		g	sigillo garanzi a	chiusura anticon amln	sottotap po dosator e	materna le plastico opaco	compo sizione	indica zioni uso	n° registra zione	pittogram mi rischio	validità dopo apertura	percentual e di dilu zione per un litro soluzione pronta	indica zione stabilità /efficaci a 24h	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo
GERMO SPA	GERMOCID POLVERE															
IMS SRL	SPORIDOX PLUS	1000	SI													
LOMBARDA H SRL	LH PERACETIC	1000	SI													
MONDIAL SNC	SP3	1000	SI													
NUOVA FARMEC	STERADOX	1000	SI													
RICORDINI	SEKUSEPT PULVER CLASSIC															
		PRODOTTO NON IDONEO. MANCA CONFEZIONAMENTO DA 1 KG														
		PRODOTTO NON IDONEO. MANCA CONFEZIONAMENTO DA 1 KG														

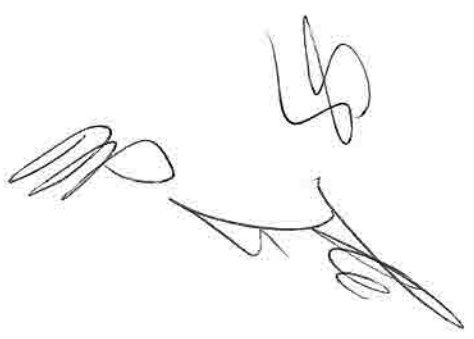
**VALUTARE LA DILUZIONE PER DISINFEZIONE AD ALTO LIVELLO  
DILUZIONI SOVRAPPONIBILI**

**LOTTO 45**

**Descrizione:**  
Soluzione concentrata di Acido peracetico al 35 %

**Indicazione d'uso:** Sterilizzazione a strumenti chirurgici ed endoscopi

DITTE CONCORRENTI	Cartuccia			Idoneo	Prezzo offerto
	Prodotto offerto				
	DESERTO				



# LOTTO 46

**Descrizione:**  
 Soluzione a base di Adazone - Acido peracetico g 0,08500 % coformulanti a singolo utilizzo o prodotto equivalente.  
 Tanica in materiale plastico opaco.

**Indicazione d'uso:** Disinfezione di alto livello di dispositivi medico-chirurgici, in particolare di attrezzature a fibre ottiche

DITTE CONCORRENTI		Tanica da 10 l																
IMMERSI		Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura a amin	sottotappo dosatore	erogatore	materiale plastico opaco	composizione	indicazioni uso	n° registrazione	pitagoramini rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo		
MULTI MEDICAL SERVICES SRL	ADASPOR SINGLE SHOT	5000	SI					SI	SI	SI	SI	SI	X SI	No	X SI	No	X SI	No
NUOVA FARMEC SRL														NON AMMESSA	NON AMMESSA			

# LOTTO 47

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa a base di Ortoftaldeide allo 0,55%.  
 Tanica in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Disinfezione di alto livello di dispositivi medico-chirurgici, in particolare di attrezzature a fibre ottiche

DITTE CONCORRENTI		Tanica da 3 A 5 L																
	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifri	chiusura anticontra min	sottotapp o dosatore	erogator e	materiale plastico opaco	composizio ne	indicaizo ni uso	n° registrazi one	pittoqram ni rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
IIMS SRL	SPOREX OPA	5000	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
NUOVA FARMEC SRL	OPASTER	5000	SI				SI	SI	SI	SI	NO	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
LOMBARDA H	LH OPA DA 5 LT	5000	SI				SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

SS

# LOTTO 48

**Descrizione:**  
 Soluzione acquosa a Ph alcalino a base di aldeide glutarica 2%.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Deterzione, disinfezione di strumentario chirurgico e dispositivi medici

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 1 litro															
GERMO SPA	NUOVA FARMEC SRL	Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura anticont	sottotap po dosator e	erogator e	material plastico opaco	composi zione	indicazio ni uso	n° registrazi one	pittogram ni rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
GERMALDEIDE	GLUTASTER BASICA	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
GLUTASTER BASICA	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

DITTE CONCORRENTI		Tanica da 5 litri															
GERMO SPA	NUOVA FARMEC SRL	Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffr	chiusura anticont	sottotap po dosator e	erogator e	material plastico opaco	composi zione	indicazio ni uso	n° registrazi one	pittogram ni rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo	
GERMALDEIDE	GLUTASTER BASICA	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
GLUTASTER BASICA	1000	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

PRODOTTO NON IDONEO. FLACONAGGIO DA 3000 ML. INVECE DEI 5000 ML. RICHIESTI DAL CAPITOLATO. ETICHETTE ILLEGIBILI. ACIDA. SENZA ATTIVATORE

# LOTTO 49

## Descrizione:

Disinfettante a base di Perossido d'idrogeno stabilizzato al 3%.  
 Flacone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

**Indicazione d'uso:** Antiseptici della cute lesa

DITTE CONCORRENTI		Flacone da 200 - 250 ml																
AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antifedr	chiusur a anticon tamin	sottotap po dosatore	erogato re	materiale plastico opaco	composi zione	indicazi oni uso	n° registraz ione	pittogra mmi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
	PEROSSIDH STAB 3% 250 ML	250	SI	SI	SI		SI	SI	SI				X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
FARMAC-ZABBAN SPA	PEROSSIDO DI IDROGENO STABILIZZATO AL 3% 250 ML	250	PRODOTTO NON IDONEO. IL PRODOTTO OFFERTO E' UN PREPARATO PER L'IGIENE DELLA PELLE E NON PER ANTISEPTICI DELLA CUTE LESA. PRESENTE INCONGRUENZA TRA LEICHIETTA RIPORTATA NELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA E QUELLA RIPORTATA NELLA CAMPIONATURA															
GERMO SPA	ACQUA OSSIGENATA 250 ML	250	SI	SI	SI		SI	SI	SI				X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

SS

# LOTTO 50

**Descrizione:**  
 Disinfettante a base di Perossido d'idrogeno stabilizzato al 3%.  
 Flacone in materiale plastico opaco

**Indicazione d'uso:** Antisepsi della cute lesa

Flacone da 1 litro																		
DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	ml	sigillo garanzia antiftr	chiusura anticonta min	sottotapp o dosatore	erogator e	materiale plastico opaco	composiz ione	indicazi oni uso	n° registrazi one	pittogrammi i rischio	validita dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
FARMAC-ZABBAN SPA	PEROSSIDO DI IDROGENO STABILIZZATO AL 3%	1000											X SI	<input type="checkbox"/> No	SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
	NON IDONEO PERVENIRE A CAMPIONE NON A TENUTA DEL TAPPO E CON CANCELLAZIONE DELLE ETICHETTE APPOSTE SUI CONTENITORI (LE ETICHETTE DEVONO ESSERE INDELEBILI)																	
GERMO SPA	ACQUA OSSIGENATA	1000	SI	SI	SI			SI	SI				X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No



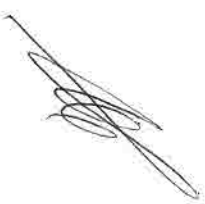
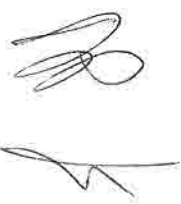
# LOTTO 51

**Descrizione:**  
Spugna sterile secco monouso per lavaggio pre-chirurgico delle mani con dispositivo netta-ungchie.  
Confezione in blister termosaldato

**Indicazione d'uso:** Deterzione pre e post chirurgica delle mani

DITTE CONCORRENTI	Prodotto offerto	conf blister termosaldato	composizione e	indicazioni uso	n° registrazione	pittogrammi rischio	INDICAZIONE "STERILE"	Idoneo documentaz tecnica		Idoneo campionatura		Idoneo	
								<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO		
BECTON DICKINSON ITALIA SPA	E Z SCRUB	SI		SI			SI	<input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO
CEA SPA	NEX D 1 DRY SECCO	SI		SI			SI	<input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO
CLINI-LAB SRL	DISPOMEDIC DRY SCRUB	SI		SI			SI	<input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO
COREMEC SRL	CORE SCRUB D	SI		SI			SI	<input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO
DEALFA	DEAL - SCRUB	PRODOTTO NON IDONEO: IL CERTIFICATO DI MARCATURA CEE NON COMPRENDE LE SPUGNE											
FARMAC ZABBAN	FARMA - SCRUB	SI		SI			SI	<input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO
SANITAS	NEX D1	SI		SI			SI	<input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	<input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO

SS

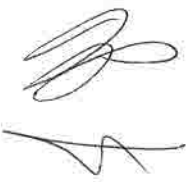
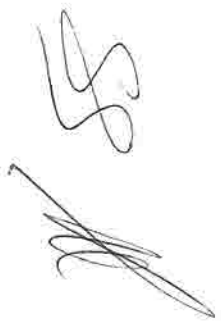
# LOTTO 52

## Descrizione:

Formulazione multicomponente a base di potassio perossimonosolfato con surfactante anionico.  
Confezione in materiale plastico

**Indicazione d'uso:** Disinfezione dell'aria nel caso di infezioni

DITTE CONCORRENTI		Compressa da 5 g		Idoneo		Prezzo offerto	
	deserto	Prodotto offerto					



# LOTTO 53

Soluzione idroalcolica pronta all' uso incolore a base di alcool etilico o isopropilico 70% p/p con denaturanti. Fiaccone in materiale plastico opaco con sottotappo dosatore

## Descrizione:

**Indicazione d'uso:** Disinfezione di superfici, piani di lavoro, letti ospedalieri, dispositivi medici ed apparecchiature biomedicali

DITTE CONCORRENTI		Contenitore da 1 litro																	
ESIFORM SRL	NUOVA FARMEC SRL	Prodotto offerto	ml	sigillo a garanzia antieffrazione	chiusura anticontaminazione	sottotappo dosatore	erogatore	materiale plastico opaco	composizioni	indicazioni uso	n° registrazione	pitagorammi rischio	validità dopo apertura	Idoneo documentaz tecnica	Idoneo campionatura	Idoneo			
		CITROALCOL 70 L 1	1000	SI		SI		SI	SI	SI	SI	SI		X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No
		FARMECOL 70	1000	SI		SI		SI	SI	SI	SI	SI		X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No	X SI	<input type="checkbox"/> No

SS