|  |
| --- |
| **Lotto 20 GUANTI IN FILO DI COTONE NON STERILI/STERILIZZABILI** |

**DICHIARAZIONE DATI TECNICI**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ in qualità di (titolare, legale rappresentante, procuratore, etc.) \_dell’impresa\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_consapevole della responsabilità penale in cui incorre chi sottoscrive dichiarazioni mendaci e delle relative sanzioni penali di cui all'art. 76 del DPR 445/2000, nonché delle conseguenze amministrative di decadenza dai benefici eventualmente conseguiti al provvedimento emanato, ai sensi del DPR 28/12/2000 n. 445, dichiara che il prodotto offerto:

| **Nome commerciale prodotto offerto** |  |
| --- | --- |
| **Codice CND** |  |
| **Numero di iscrizione nel Repertorio dei Dispositivi medici (RDM) *(ove pertinente)*** |  |
| **Codici prodotto offerto *(Indicare codice prodotto per ogni taglia offerta)*** |  |

È rispondente a tutti i requisiti minimi previsti al par. 4.1.3 Capitolato Tecnico ed in particolare dichiara quanto segue:

| Barrare con una X in caso di presenza del requisito richiesto | | |
| --- | --- | --- |
| SPECIFICA TECNICA | PRESENZA DEL REQUISITO | NOTE PER LA COMPILAZIONE/DOC. DA ALLEGARE |
| **Marchio CE** |  | Allegare: Copia della dichiarazione CE attestante la destinazione d’uso come  dispositivo medico: in conformità alla direttiva 93/42/CEE e specifica dichiarazione, qualora non risultasse dalla suddetta certificazione, della classe di appartenenza del prodotto |
| **Misure** |  | Barrando la presenza del requisito si attesta l’offerta di tutte le misure richieste dalla Tabella prodotti allegata al Capitolato tecnico. Si richiede di evidenziare le misure nella Scheda tecnica |
| **Conformità alle norme UNI EN 455-1-2-3-4** |  | Allegare: Certificati di prova relativi ai controlli di qualità sistematici riferiti alle caratteristiche tecniche e prestazionali indicate dalle norme armonizzate specifiche:  UNI EN 455-1-2-3-4 |
| **Prodotti in filo di cotone 100% (L. 883 del 27/11/1973), di colore bianco e di colore verde** |  | Evidenziare il dato in Scheda tecnica. |
| **Latex free** |  | Barrando la presenza del requisito si attesta l’assenza di lattice nel prodotto, nel confezionamento primario secondario e nel processo produttivo. |
| **Polsino di lunghezza pari ad almeno 6cm per ogni misura offerta** |  | Evidenziare il dato in Scheda tecnica. |
| **Sterilizzabili e riutilizzabili dopo la sterilizzazione** |  | Evidenziare il dato in Scheda tecnica indicando modalità a procedure di risterilizzazione e riutilizzo |
| **Conformità alla norma UNI EN ISO 13485/16 “Dispositivi medici – Sistemi di gestione della qualità – Requisiti per scopi regolamentari** |  | Allegare: Certificato rilasciato dal fabbricante |
| **Composizione e numero di pezzi delle confezioni primarie conformi a quanto disposto al par. 4.1.3. del Capitolato tecnico** |  | Allegare: Copia delle etichette del confezionamento primario. |
| **Scheda tecnica** | Allegare scheda tecnica: redatta in lingua italiana nella quale devono essere espressamente indicate le caratteristiche tecniche essenziali e particolari dei prodotti offerti; in particolare in tale scheda (o in documenti allegati) devono essere riportate le seguenti informazioni:  -codice prodotto attribuito dal fabbricante e nome commerciale del prodotto offerto;  -codice CND e numero di repertorio;  -ditta fabbricante, luogo di produzione e indirizzo del produttore;  -periodo di validità del prodotto e per i prodotti sterili metodo di sterilizzazione;  -modalità e procedure di sterilizzazione e riutilizzo;  -descrizione del prodotto e composizione  - presenza/assenza di tutte le tipologie di ftalati;  - presenza/assenza di lattice;  -indicazione delle UNI EN e delle norme di riferimento a cui rispondono i prodotti;  -indicazione delle taglie del prodotto offerte  -tipo di confezionamento (primario, secondario con indicazione del numero di pezzi per confezione)  -modalità di smaltimento  Qualora la scheda tecnica sia redatta in lingua diversa dall’italiano dovrà essere accompagnata da traduzione in lingua italiana certificata conforme al testo straniero dal legale rappresentante della ditta concorrente. | |

**NB:** I certificati di prova relativi ai controlli di qualità sistematici riferiti alle caratteristiche tecniche e prestazionali indicate dalle norme armonizzate specifiche:

A) UNI EN 455-1-2-3-4

devono consentire di identificare chiaramente le seguenti informazioni:

* Fabbricante
* Prodotto che è stato sottoposto a prova e relativo lotto di produzione
* Caratteristiche e modalità del piano di campionamento in riferimento alla UNI ISO 2859-1
* Modalità con cui sono state effettuate le prove (specificare obbligatoriamente se laboratori esterni o interni)
* Data in cui sono state effettuate le prove (non antecedenti 2014)
* Risultati delle prove

***ALLEGATI****:* *(elencare gli allegati prodotti in conformità a quanto richiesto)*-

-

-

Data TIMBRO E FIRMA