



**GARA REGIONALE CENTRALIZZATA PER L’AFFIDAMENTO  
DELLA FORNITURA DI ANTISETTICI, DISINFETTANTI E  
SERVIZI CONNESSI PER LE AZIENDE DEL SERVIZIO  
SANITARIO DELLE REGIONI PIEMONTE E VALLE D’AOSTA.**

**LOTTI da 1 a 72**

**CAPITOLATO TECNICO**

## Sommario

### 1 PREMESSA

S.C.R. – Piemonte S.p.A. (nel seguito anche S.C.R.) bandisce una procedura aperta finalizzata alla conclusione di un Accordo Quadro (ex art.54 del D. Lgs. n. 50/2016), con un operatore economico per tutti i lotti, senza rilancio del confronto competitivo, per la fornitura di antisettici e disinfettanti e relativi servizi connessi per le Aziende del Servizio Sanitario delle Regioni Piemonte e Valle d'Aosta.

### 2 DEFINIZIONI GENERALI

Nel corpo del presente capitolato, con il termine:

- *"Fornitore"*: si intende l'aggiudicatario della gara (di ciascun lotto);
- *"Amministrazione Contraente-Ente"*: l'Azienda del Servizio Sanitario Regionale che utilizza l'Accordo Quadro nel periodo di sua validità ed efficacia mediante l'emissione di ordinativi di fornitura;
- *"Ordinativo di fornitura"*: si intende l'ordine di esecuzione istantanea della fornitura, da inoltrarsi esclusivamente in forma elettronica e/o con la trasmissione per il tramite del Nodo di Smistamento degli Ordini" con cui l'Azienda del Servizio Sanitario utilizza l'Accordo Quadro e che dettaglia almeno, di volta in volta, la descrizione del prodotto che l'Azienda intende acquistare dall'aggiudicatario, la quantità, nonché il luogo di consegna ed i riferimenti per la fatturazione; lo stesso deve essere sottoscritto da persona autorizzata ad impegnare la spesa dell'Azienda.
- *"Prodotti"*: si intendono gli antisettici ed i disinfettanti, e relativi accessori per il loro utilizzo, oggetto del presente capitolato;
- *"Servizi connessi"*: si intendono i servizi connessi ed accessori alla Fornitura del Prodotto, compresi nel prezzo offerto in sede di gara.
- *"Giorni lavorativi"*: si intendono tutti i giorni dell'anno esclusi sabati, domeniche e festivi.

### 3 OGGETTO DELLA FORNITURA – QUANTITATIVI - CAMPIONATURA

Oggetto della presente gara è l'affidamento della Fornitura **di antisettici e disinfettanti** (di seguito anche solo "Prodotti"), e relativi accessori per il loro utilizzo, come di seguito specificati, e dei servizi connessi di cui all'art. 7 , da destinarsi alle Aziende Sanitarie delle Regioni Piemonte e Valle D'Aosta.

Nello specifico la Fornitura è suddivisa in n. **72** Lotti funzionali.

I quantitativi per singolo Lotto/voce del Lotto, indicati nell'**Allegato "Tabella Prodotti"**, sono stati determinati da ciascuna Azienda Sanitaria su base storica e tenendo conto dei fabbisogni presunti durante tutto l'arco di durata dell'accordo quadro da parte delle Aziende Sanitarie stesse,

destinatario della presente gara, avuto riguardo alle variabili che possono intervenire nel corso della Fornitura limitatamente al periodo della stessa. Tali valori, stimati e puramente indicativi, sono forniti al solo fine di consentire opportune valutazioni dei Fornitori nella formulazione dell'offerta ed ai fini dell'aggiudicazione.

I medesimi non saranno vincolanti e garantiti ai fini contrattuali, atteso che, in caso di aggiudicazione, il fornitore si impegna a prestare le forniture e i servizi connessi fino a concorrenza del valore massimo stimato per ciascun lotto (che costituirà l'importo massimo spendibile dell'accordo quadro).

I quantitativi indicati, pertanto, non sono vincolanti né per S.C.R. Piemonte S.p.A. né per le Aziende Sanitarie contraenti, che non risponderanno nei confronti dell'aggiudicatario in caso di emissione di ordinativi inferiori; di fatto il quantitativo sarà determinato dall'effettivo fabbisogno di ciascuna Azienda Sanitaria contraente, nel rispetto dell'importo massimo di aggiudicazione di ciascun Lotto.

Nei Lotti che contengono una pluralità di Prodotti (composti da più voci), non è ammessa offerta parziale: i Fornitori dovranno obbligatoriamente presentare offerta per tutti i Prodotti che compongono il Lotto.

#### **4 DURATA**

Con riferimento a ciascun lotto, l'Accordo quadro avrà la durata di 36 (trentasei) mesi a decorrere dalla data di attivazione dello stesso.

Per durata dell'Accordo quadro si intende il periodo di utilizzo del medesimo mediante l'emissione di Ordinativi di fornitura da parte delle Amministrazioni dei Servizi Sanitari regionali. Nella sola ipotesi in cui, alla scadenza del termine di cui sopra, non sia esaurito l'importo stabilito per ciascun Lotto, anche eventualmente incrementato, l'Accordo quadro potrà essere prorogato per i Lotti non esauriti (estensione temporale) fino al raggiungimento dell'importo massimo stimato, previa comunicazione scritta da inviarsi al Fornitore da parte di S.C.R.- Piemonte S.p.A.

La durata dell'Accordo quadro in corso di esecuzione potrà essere modificata per il tempo strettamente necessario alla conclusione delle procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente ai sensi dell'art. 106, comma 11 del Codice. In tal caso il contraente è tenuto all'esecuzione della fornitura oggetto del contratto agli stessi -o più favorevoli - prezzi, patti e condizioni per la durata di 6 mesi.

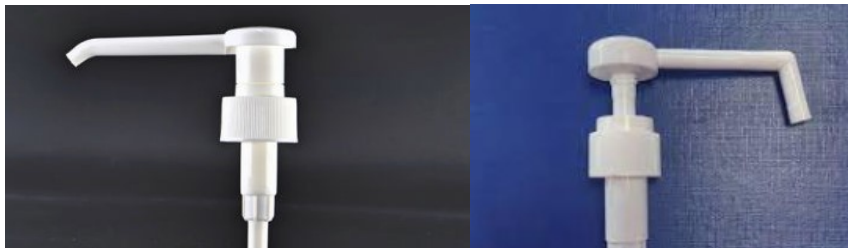
S.C.R. Piemonte S.p.A. si riserva la facoltà di richiedere al Fornitore, alle stesse condizioni e corrispettivi, di incrementare le prestazioni, fino a concorrenza di un quinto dell'importo massimo del contratto, ai sensi dell'art. 106 comma 12, del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i.

S.C.R. Piemonte S.p.A. si riserva la facoltà di rinnovare l'Accordo Quadro, alle medesime condizioni economiche e contrattuali per un periodo di 12 (dodici) mesi.

#### **5 DEFINIZIONI TECNICHE E ICONOGRAFIA**

Relativamente all'Allegato "Tabella Prodotti" si forniscono le seguenti definizioni esplicative e relativa iconografia esemplificativa:

**A) Erogatore a pressione a molla a dosaggio predefinito:** dispositivo provvisto di cannula di pescaggio che raggiunge il fondo del flacone idoneo ad erogare ad ogni pressione un quantitativo predefinito di Prodotto.



**B) Erogatore spray a dosaggio predefinito (a spruzzo):** dispositivo provvisto di cannula di pescaggio che raggiunge il fondo del flacone, idoneo ad erogare uno spruzzo di Prodotto ad ogni pressione, in quantitativo predefinito, in forma liquida o in schiuma. (es. Lotti 46-47-48).



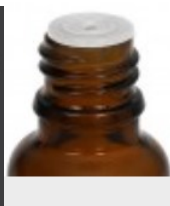
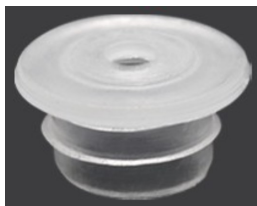
B

**C) Sottotappo erogatore a dose variabile:** accessorio posizionato a tenuta sull'imboccatura del flacone al di sotto del tappo di chiusura con foro erogatore. Può essere avvitato o inserito a pressione esterno al flacone o inserito direttamente all'interno della bocca del flacone stesso, creando un corpo unico; deve essere tale da consentire un corretto versamento sulle superfici e da preservare il contenuto da possibili inquinamento/contaminazione.

Le tipologie sotto descritte sono:

- C1\_ sottotappo erogatore inserito direttamente nella bocca del flacone,
- C2\_ sottotappo erogatore a dose variabile tipo open top
- C3\_ a beccuccio)

**C1) Sottotappo erogatore inserito direttamente nella bocca del flacone:** l'erogatore è inserito direttamente nella bocca del flacone, consentendo una riduzione di flusso attraverso l'apertura.



C1

C2) Tipo “open top” comprende le tipologie Disc top e Flip Top



C2\_open top\_Disc top



C2\_open top\_Flip top

“Disc Top” tappo in due parti: corpo e disco a sistema chiuso e sistema autosigillante. Il disco inserito nella parte superiore del corpo, azionato con sistema basculante, che consente accesso al foro di apertura dell’erogatore.

“Flip Top” tappo in due parti: corpo e coperchio a sistema chiuso e autosigillante. L’apertura del coperchio, che viene sollevato, consente l’accesso al foro di erogazione che può essere sia centrale che in posizione laterale.

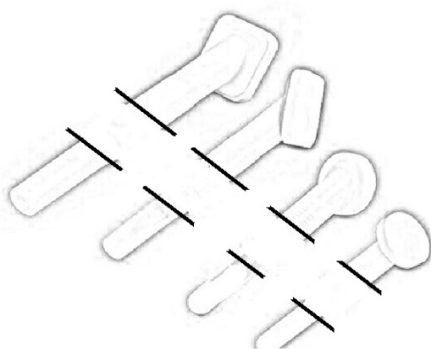
C3) Tipo “a beccuccio”



**D) Erogatore e dosatore:** conformazione del flacone con un settore a serbatoio, *eventualmente dotato di sifone*, tale da far defluire un quantitativo predefinito di soluzione (es. Lotto 43); non verranno pertanto accettati flaconi con erogatore a pressione a molla a dosaggio predefinito da inserire.



**E) Applicatore:** dispositivo ergonomico che consente l'applicazione del Prodotto senza l'aggiunta di altri accessori.



## 6 REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I Prodotti offerti ed i relativi confezionamenti dovranno possedere a pena di esclusione (non idoneità del Prodotto offerto) i requisiti elencati nei successivi paragrafi.

### 6.1 CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME COMUNI (PER TUTTI I LOTTI)

Nell'Allegato "Tabella Prodotti", colonne "SPECIALITA' MEDICINALE (farmaco)", "DISPOSITIVO MEDICO", "PRESIDIO MEDICO CHIRURGICO: la **X** indica il possesso del requisito "farmaco/D.M./P.M.C." da parte del Prodotto oggetto di gara (pertanto, ad esempio, il Prodotto Lotto 1 sarà idoneo sia se offerto come "farmaco" sia come P.M.C.).

L'indicazione "circa" presente accanto alle misure dei Prodotti rende ammissibile una tolleranza pari al +/- 20% delle misure indicate.

Per tutti i Prodotti e i loro confezionamenti primari viene richiesta la caratteristica "**latex free**". Pertanto, i soggetti concorrenti dovranno fornire una dichiarazione, (redatta sul fax simile del Modello allegato al Disciplinare di gara), che attesti tale requisito nonché una dichiarazione circa il contatto o meno con il lattice durante il processo di lavorazione e circa la presenza o meno di **ftalati** nel confezionamento primario (conformità a Direttiva 2007/47/CE e norma EN15986 del 2011) e s.m.i.

Si precisa, inoltre, che tutti i Prodotti, al momento della consegna, dovranno presentare un periodo di utilizzazione residuo non inferiore ai **2/3 del periodo di validità**.

I Prodotti offerti devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio, all'etichettatura e ai pittogrammi e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della presentazione dell'offerta e a tutti quelli che venissero emanati nel corso della durata dell'accordo quadro.

I Prodotti offerti devono essere conformi alle tipologie di registrazione e/o certificazione indicate, per singolo Prodotto, nell'Allegato "Tabella Prodotti".

Per le specifiche indicazioni relative all'utilizzo del Prodotto (campo di impiego) e al confezionamento si rinvia alla descrizione dei singoli Prodotti.

Per ogni singolo Prodotto dovrà essere fornita, oltre alla scheda tecnica, la relativa scheda di sicurezza, ove prevista (non obbligatoria per le specialità medicinali).

Per ogni singolo Prodotto dovranno essere fornite: dichiarazione della validità residua dopo la prima apertura, dichiarazione di stabilità del Prodotto diluito (se prevista diluizione) e indicazione delle modalità di smaltimento del Prodotto concentrato e diluito.

Le soluzioni diluite esauste o residue dei processi di deterzione e disinfezione devono poter essere smaltite tramite rete fognaria nel rispetto della normativa vigente in materia di smaltimento di Prodotti chimici ad uso sanitario. Tale caratteristica dovrà risultare dalla scheda tecnica o, in mancanza, da una specifica dichiarazione del Fornitore.

Per quanto riguarda i **lotti 52 – 53 – 54 – 55 – 56 – 57 – 58 – 59 – 60 – 61** relativi a "Salviette" e "Panni" il materiale di cui sono costituiti non deve rilasciare residui solidi (particelle, fibre) durante

l'utilizzo.

Salvo quanto previsto al successivo art. 9.3 *Aggiornamento tecnologico*, tutti i Prodotti dovranno mantenere, per l'intera durata dell'accordo quadro, le medesime caratteristiche minime richieste ed offerte in sede di gara.

Tutti i Prodotti dovranno essere forniti completi degli eventuali accessori che ne consentano il loro utilizzo come richiesto nel seguito e nell'Allegato "Tabella Prodotti"; il Prodotto di cui trattasi dovrà pertanto essere consegnato nella versione corrispondente all'offerta, corredato di tutti gli accessori necessari per il funzionamento in relazione alla destinazione d'uso.

I Prodotti offerti devono essere, a seconda della tipologia, conformi alle seguenti norme:

- ultime revisioni e successivi aggiornamenti delle UNI EN per la disinfezione in ambito medicale;
- i Prodotti con indicazione "Specialità Medicinale" devono rispondere al D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i.;
- i Prodotti con l'indicazione Dispositivo Medico devono possedere la Marcatura CE ed essere conformi ai requisiti stabiliti dal D.lgs. 46 del 24 febbraio 1997 (attuazione della Direttiva 93/42/CE concernente i dispositivi medici) e successive modifiche ed aggiornamenti oppure conformi ai requisiti stabiliti dal Regolamento (UE) 2017/745;
- i Prodotti con l'indicazione PMC devono rispondere al DPR 392/1998 e s.m.i.;
- i Prodotti con l'indicazione Biocidi devono rispondere al Regolamento sui biocidi (BPR, Regolamento UE 528/2012 e s.m.i.). I Fornitori dovranno adeguarsi alla normativa dei biocidi nelle tempistiche e secondo le modalità previste dal Ministero della Salute;
- dove previsto, i Prodotti devono possedere conformità alle norme vigenti in ambito nazionale e comunitario, compresa la Farmacopea Ufficiale edizione vigente e Farmacopea Europea ultima edizione e relativi aggiornamenti;
- dove previsto, il Prodotto dovrà fare riferimento alla normativa di disinfezione di alto livello ISO 15883 e della sterilizzazione chimica ISO 14837;
- dove previsto, devono possedere conformità al D.Lgs. 81/2008 e s.m.i.;
- Regolamenti UE: REACH, CLP e GHS.

## 6.2 CONFEZIONAMENTO – IMBALLAGGIO

Il **confezionamento** si distingue in:

- *confezionamento primario*: il contenitore o qualunque altra forma di confezionamento che si trova a diretto contatto con il Prodotto in esso contenuto. Lo stesso dovrà risultare di facile apertura;
- *confezionamento secondario*: l'imballaggio in cui è collocato il confezionamento primario;
- *imballaggio esterno*: costituito dallo scatolone contenente più confezioni secondarie di Prodotti.

I Prodotti devono essere confezionati in flaconi di materiale plastico o altro materiale idoneo con apertura agevole e richiudibili a perfetta tenuta, resistente alle manovre di carico, trasporto e



scarico oltre che idoneo a garantirne la corretta conservazione e un buon grado di pulizia nonché un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere.

L'imballaggio in cui è collocato il confezionamento primario deve essere di materiale resistente alle manovre di carico, trasporto e scarico oltre che idoneo garantire la corretta conservazione e un buon grado di pulizia nonché un'efficace barriera contro l'umidità e la polvere.

Tutte le diciture sui vari involucri devono essere riportate in lingua italiana e con colori indelebili.

Il Fornitore dovrà dichiarare nell'Offerta tecnica, per ciascun Prodotto, il numero di pezzi contenuti nel confezionamento secondario; questo costituirà la confezione di vendita e dovrà rimanere costante nel corso della Fornitura. I confezionamenti secondari non devono superare il peso di 15 kg.

I Prodotti aggiudicati dovranno essere consegnati in confezioni che ne garantiscano la buona conservazione anche durante le fasi di trasporto, il facile immagazzinamento per sovrapposizione e dovranno riportare, a caratteri ben leggibili, in lingua italiana, la descrizione quali-quantitativa del contenuto, il nome e la ragione sociale del produttore ed ogni altra informazione utile al loro riconoscimento secondo la normativa vigente. Sulla confezione devono inoltre essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire un'utilizzazione corretta e sicura del Prodotto in essa contenuto. Il materiale di confezionamento deve essere resistente e tale da garantire la sterilità o il grado di pulizia previsto fino al momento dell'uso.

Ogni confezione dovrà altresì riportare il codice commerciale, la descrizione del Prodotto ed ogni altra informazione che consenta di identificare il lotto di produzione.

### 6.3 ETICHETTATURA

I Prodotti offerti devono essere forniti con **etichette** in lingua italiana, indelebili, perfettamente aderenti al contenitore o serigrafate; le etichette, le eventuali istruzioni per l'uso (sotto forma di manuali delle istruzioni per l'uso e/o schede tecniche) e le confezioni dei Prodotti devono essere conformi a quanto previsto dalla normativa vigente.

Sulla confezione primaria e secondaria dovranno essere riportate tutte le informazioni necessarie per garantire all'utilizzatore un utilizzo corretto e sicuro del prodotto nonché la sua corretta conservazione e tracciabilità.

A titolo esemplificativo e non esaustivo, l'**etichetta** apposta sul confezionamento primario, deve riportare i seguenti dati:

- nome commerciale del Prodotto;
- codice Prodotto attribuito dal fabbricante;
- composizione quali-quantitativa del preparato;
- uso al quale il preparato è destinato;
- modalità di impiego del Prodotto e, nel caso di preparati non pronti all'uso, le concentrazioni relative ad ogni singolo impiego;
- numero di lotto di produzione;

- data di preparazione e di scadenza;
- nome e la ragione sociale ed indirizzo del produttore e/o Fornitore;
- numero di AIC, ove trattasi di Specialità medicinali o galenici con AIC, marcatura CE ove trattasi di Prodotto registrato quale Dispositivo medico, corrispondenza a F.U. per i Prodotti galenici e numero di registrazione per i PMC;
- eventuali avvertenze sulle precauzioni da adottare per l'uso e precauzioni in caso di contatti accidentali anche mediante pittogrammi;
- eventuali avvertenze e/o note e/o indicazioni relative alla conservazione del Prodotto per gli utilizzatori.

Eventuali avvertenze e precauzioni particolari per l'impiego, la conservazione e lo smaltimento dei Prodotti devono essere chiaramente leggibili.

Al momento della consegna i flaconi devono presentare il sigillo di inviolabilità.

Ogni confezionamento secondario deve riportare tutti i dati necessari all'identificazione del Prodotto.

Nel dettaglio, il confezionamento dovrà inoltre rispondere a quanto indicato nelle specifiche descrizioni dei singoli lotti.

Al momento della consegna dei Prodotti, l'aggiudicatario sarà tenuto a fornire tutta la documentazione tecnica comprendente (qualora prevista):

- schede tecniche (in lingua italiana) su supporto cartaceo e copia in formato elettronico;
- indicazione delle modalità di smaltimento del Prodotto concentrato e diluito;
- (laddove applicabili) le schede di segnalazione dei "rischi residui" (di sicurezza secondo quanto stabilito dal D.Lgs. 81/08 e sue successive modifiche ed integrazioni), in lingua italiana, contenenti la descrizione di: Prodotti di protezione, eventuali procedure da seguire, condizioni ambientali da rispettare, eventuali specifiche certificazioni (da parte di Istituti od Enti).

#### **6.4 CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME LOTTO PER LOTTO**

##### **LOTTO 1:**

Flacone di soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato allo 0,5% e alcool al 70%, per antisepsi cute integra 250 ml

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

##### **LOTTO 2:**

Flacone di soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato allo 0,5% e alcool al 70%, per antisepsi cute integra 500 ml

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

##### **LOTTO 3:**

Soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool al 70%, con colorante, per antisepsi della cute integra, in confezione sterile monodose con applicatore, con impugnatura ergonomica e sistema tampone, che permetta un corretto rilascio del prodotto per un'efficace antisepsi della cute integra prima di procedure medico-chirurgiche invasive. Si richiede apertura peel open che garantisca il mantenimento della sterilità.

Voce a) 3 ml circa

Voce b) 10-11 ml

Voce c) 20-30 ml

#### **LOTTO 4:**

Soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool al 70%, incolore, in confezione sterile monodose da 3 ml circa con applicatore, con impugnatura ergonomica e sistema tampone, che permetta un corretto rilascio del prodotto per una buona medicazione della cute nel punto di inserzione del CVC con confezione che preservi dalla contaminazione durante l'apertura.

#### **LOTTO 5:**

Soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool al 70%, incolore, in confezione sterile monodose da 1-2 ml con applicatore, con impugnatura ergonomica e sistema tampone, che permetta un corretto rilascio del prodotto per una buona medicazione della cute con confezione che preservi dalla contaminazione durante l'apertura.

#### **LOTTO 6:**

Soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool al 70%, incolore, in confezione sterile monodose da 1 ml con applicatore e sistema tampone, che permetta un corretto rilascio del prodotto per una buona medicazione della cute con confezione che preservi dalla contaminazione durante l'apertura.

#### **LOTTO 7:**

Flacone di soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool al 70%, per antisepsi cute integra da 100 a 250 ml

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

#### **LOTTO 8:**

Flacone di soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool al 70%, colorata, per la preparazione del campo operatorio da 100 a 150 ml

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

#### **LOTTO 9:**

Flacone di soluzione acquosa a base di clorexidina gluconato/digluconato al 4%, con detergente e sostanze emollienti, per la detersione antisettica della cute integra e delle mani da 500 ml

Ogni flacone deve essere provvisto di erogatore a pressione a molla a dosaggio predefinito sufficientemente

lungo che permetta un'antisepsi delle mani agevole confezionato singolarmente o montato sul flacone.

Il supporto a muro con erogatore a gomito, compatibile nella forma con il flacone offerto, dovrà essere fornito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(supporti nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

**LOTTO 10:**

Soluzione sterile, confezionata in buste monodose da 25 ml, di clorexidina gluconato/digluconato allo 0,015% e cetrimide allo 0,15%, per antisepsi mucose, cute integra e cute lesa.

**LOTTO 11:**

Soluzione sterile, confezionata in buste monodose da 25 ml, di clorexidina gluconato/digluconato allo 0,05%, per antisepsi cute lesa.

**LOTTO 12:**

Flacone di soluzione idroalcolica a base di clorexidina gluconato/digluconato al 2% e alcool isopropilico al 70%, per la disinfezione dei dispositivi medici da 100 a 250 ml

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 13:**

Flacone di soluzione a base di clorexidina gluconato/digluconato all'1,5% e cetrimide al 15%, per decontaminazione e contemporanea pulizia dello strumentario chirurgico e dei dispositivi medici da 1 litro

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 14:**

Gel sterile, in confezione monodose, a base di clorexidina gluconato/digluconato allo 0,05%, contenente da 8 a 13 g di prodotto, adatto ad uso urologico, con applicatore

Il gel non deve provocare l'opacizzazione delle ottiche. Il dispositivo per la somministrazione deve risultare atraumatico per il paziente; l'applicatore deve essere di forma conica, con profilo anatomico per facile applicazione, privo di bordi affilati. Il confezionamento deve essere tale da garantire la sterilità sia durante lo stoccaggio che durante l'apertura.

**LOTTO 15:**

Gel sterile, in confezione monodose, a base di clorexidina gluconato/digluconato allo 0,05% e lidocaina al 2%, contenente da 10 a 13 g di prodotto, adatto ad uso urologico, con applicatore.

Il gel non deve provocare l'opacizzazione delle ottiche. Il dispositivo per la somministrazione deve risultare atraumatico per il paziente; l'applicatore deve essere di forma conica, con profilo anatomico per facile applicazione, privo di bordi affilati. Il confezionamento deve essere tale da garantire la sterilità sia durante lo stoccaggio che durante l'apertura.

**LOTTO 16:**

Flacone di soluzione acquosa, pronta all'uso, a base di iodopovidone dal 7,5% al 10%, per antisepsi della

cute lesa e delle mucose da 100 a 150 ml.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 17:**

Flacone di soluzione acquosa, pronta all'uso, a base di iodopovidone dal 7,5% al 10%, per antisepsi della cute lesa e delle mucose da 250 ml.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 18:**

Flacone di soluzione acquosa, pronta all'uso, a base di iodopovidone dal 7,5% al 10%, per antisepsi della cute lesa e delle mucose da 500 ml.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 19:**

Flacone di soluzione idroalcolica a base di iodopovidone al 10%, per antisepsi della cute integra del campo operatorio da 1 litro.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 20:**

Flacone di soluzione acquosa a base di iodopovidone almeno al 7,5%, con detergente, per antisepsi della cute integra e lavaggio chirurgico delle mani da 500 ml.

Ogni flacone deve essere provvisto di erogatore a pressione a molla a dosaggio predefinito sufficientemente lungo che permetta un'antisepsi delle mani agevole confezionato singolarmente o montato sul flacone. "

Il supporto a muro con erogatore a gomito, compatibile nella forma con il flacone offerto, dovrà essere fornito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(supporti nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

**LOTTO 21:**

Flacone di soluzione di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) allo 0,11%, in cloro attivo, per antisepsi della cute integra da 1 litro.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore."

**LOTTO 22:**

Flacone di soluzione di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) allo 0,11 %, per oggetti e superfici, in spray flacone da 250 a 500 ml.

**LOTTO 23:**

a) Flacone di soluzione di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) all'1,1%, in cloro attivo (soluzione concentrata), per la disinfezione dei dispositivi medici da 1 litro.

b) Tanica di soluzione di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) all'1,1%, in cloro attivo (soluzione concentrata), per la disinfezione dei dispositivi medici tanica da 5 litri.

c) Tanica di soluzione di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) all'1,1%, in cloro attivo (soluzione concentrata), per la disinfezione dei dispositivi medici per la DIALISI tanica da 5 litri.

**LOTTO 24:**

Flacone di soluzione di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) all'1,1%, in cloro attivo (soluzione concentrata), per la disinfezione da 1 litro.

**LOTTO 25:**

Flacone di soluzione sodio ipoclorito al 12-15% da 1 litro.

**LOTTO 26:**

a) Flacone di soluzione di preparato concentrato a base di cloro derivati - cloro disponibile pari a 2,5-3% - con detergenti e/o tensioattivi, per la disinfezione di superfici, da 1 litro.

Il prodotto, una volta applicato, non deve lasciare aloni sulla superficie trattata.

Ogni flacone deve essere provvisto di tappo dosatore o analogo sistema idoneo alla corretta misurazione del prodotto.

b) Tanica di soluzione di preparato concentrato a base di cloro derivati - cloro disponibile pari a 2,5-3% - con detergenti e/o tensioattivi, per la disinfezione di superfici, da 5 litri.

Il prodotto, una volta applicato, non deve lasciare aloni sulla superficie trattata.

**LOTTO 27:**

Compresse da 5 g circa a base di sodio dicloro isocianurato per dispositivi medici.

(L'offerta economica verrà valutata considerando il prezzo per ppm liberati da 1 compressa in 1 litro di soluzione).

**LOTTO 28:**

Granuli a base di sodio dicloro isocianurato in confezione massimo 1 kg.

**LOTTO 29:**

Flacone di soluzione acquosa, pronta all'uso, a base di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) allo 0,05%, per antisepsi della cute lesa, da 1 litro.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 30:**

Flacone di soluzione acquosa, pronta all'uso, a base di sodio ipoclorito (clorossidante elettrolitico) allo 0,05%, per antisepsi della cute lesa, da 250 ml.

Ogni flacone deve essere provvisto di un sottotappo erogatore.

**LOTTO 31:**

a) Flacone di perossido di idrogeno (soluzione di acqua ossigenata) al 3%, stabilizzata secondo farmacopea vigente, da 200 a 300 ml.

Ogni flacone deve essere provvisto di sottotappo erogatore.

b) Flacone di perossido di idrogeno (soluzione di acqua ossigenata) al 3%, stabilizzata secondo farmacopea vigente, da 1 litro.

Ogni flacone deve essere provvisto di sottotappo erogatore.

**LOTTO 32:**

Flacone di soluzione acquosa di eosina al 2%, da 500 a 100 ml.

**LOTTO 33:**

a) Flacone di preparato a base alcoolica min. 70% p/p, addizionato di adeguati emollienti, per l'antisepsi delle mani, su cute integra e pulita, senza risciacquo, in formulazione liquida o gel, senza sostanze allergizzanti e coloranti, da 500 ml.

Deve avere azione antisettica attiva dopo almeno 30 secondi di applicazione.

Ogni flacone deve essere provvisto di erogatore a pressione a molla a dosaggio predefinito.

Il supporto a muro, compatibile nella forma con il flacone offerto, dovrà essere fornito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(supporti nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

Il supporto a letto, compatibile nella forma con il flacone offerto, dovrà essere fornito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(supporti nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

b) Flacone di preparato a base alcoolica min. 70% p/p, addizionato di adeguati emollienti, per l'antisepsi delle mani, su cute integra e pulita, senza risciacquo, in formulazione liquida o gel, senza sostanze allergizzanti e coloranti, da 100 ml.

Deve avere azione antisettica attiva dopo almeno 30 secondi di applicazione.

Ogni flacone deve essere provvisto di sottotappo erogatore o erogatore spray a dosaggio predefinito.

**LOTTO 34:**

Sistema da utilizzare con piantana per l'erogazione di preparato a base alcoolica min. 70% p/p, addizionato di adeguati emollienti, per l'antisepsi delle mani, su cute integra e pulita, senza risciacquo, in formulazione liquida o gel, senza sostanze allergizzanti e coloranti. Il preparato deve essere confezionato in flacone o sacca da 750 a 1000 ml.

Deve avere azione antisettica attiva dopo almeno 30 secondi di applicazione. Preferibilmente touch less.

La piantana dovrà essere fornita in uso gratuito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(piantane nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

**LOTTO 35:**

Flacone di soluzione di alcool etilico o isopropilico al 70%, incolore, per la disinfezione delle superfici e dei dispositivi medici, da 1 litro.

Ogni flacone deve essere provvisto di sottotappo erogatore o tappo a vite e sigillo a ghiera.

**LOTTO 36:**

Tanica di ortoftalaldeide allo 0,55% in soluzione acquosa, con agenti tampone, chelanti ed inibitori di corrosione, per la disinfezione ad alto livello e la sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici termosensibili, da 3,5 a 5 litri.

La fornitura comprende la contemporanea dotazione di strisce per il controllo della concentrazione residua di ortoftalaldeide allo 0,55%, nella misura di 2 strisce per ogni litro.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Il prodotto deve essere conforme alle normativa di disinfezione di alto livello ISO 15883 e di sterilizzazione chimica ISO 14837.

**LOTTO 37:**

Flacone di ortoftalaldeide allo 0,55% in soluzione acquosa, con agenti tampone, chelanti ed inibitori di corrosione, per la disinfezione ad alto livello e la sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici termosensibili, da 1 litro.

La fornitura comprende la contemporanea dotazione di strisce per il controllo della concentrazione residua di ortoftalaldeide allo 0,55%, nella misura di 2 strisce per ogni litro.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Il prodotto deve essere conforme alle normative di disinfezione di alto livello ISO 15883 e di sterilizzazione chimica ISO 14837.

**LOTTO 38:**

Flacone di soluzione disinfettante da attivare a due componenti, con sviluppo di acido peracetico, per la disinfezione ad alto livello e la sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici termosensibili, da 1 litro.

La soluzione attivata deve presentare stabilità di almeno 14 giorni e deve avere un effetto anticorrosione.

La fornitura comprende la contemporanea dotazione di strisce per il controllo della concentrazione residua di acido peracetico nella misura di 5 strisce per ogni litro.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.



Il prodotto deve essere conforme alle normative di disinfezione di alto livello ISO 15883. e di sterilizzazione chimica ISO 14837.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e sporicida devono essere documentate, nella documentazione tecnica di gara, da apposito Ente certificatore.

**LOTTO 39:**

Tanica di soluzione disinfettante da attivare a due componenti, con sviluppo di acido peracetico, per la disinfezione ad alto livello e la sterilizzazione chimica a freddo di dispositivi medici termosensibili, da 5 litri.

La soluzione attivata deve presentare stabilità di almeno 14 giorni e deve avere un effetto anticorrosione.

La fornitura comprende la contemporanea dotazione di strisce per il controllo della concentrazione residua di acido peracetico nella misura di 5 strisce per ogni litro.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Il prodotto deve essere conforme alle normative di disinfezione di alto livello ISO 15883. e di sterilizzazione chimica ISO 14837.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e sporicida devono essere documentate, nella documentazione tecnica di gara, da apposito Ente certificatore.

**LOTTO 40:**

Flacone di soluzione concentrata a base di associazione di 3 fenoli, addizionati di tensioattivi ed agenti sequestranti, per la decontaminazione degli strumenti prima della sterilizzazione, da 1 litro.

Il prodotto diluito in acqua deve presentare stabilità di almeno 7 giorni.

Ogni flacone deve essere provvisto di tappo dosatore o analogo sistema idoneo alla corretta misurazione del prodotto. "

La fornitura comprende la contemporanea dotazione di flaconi vuoti etichettati con erogatore.

*(flaconi vuoti nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

**LOTTO 41:**

Busta monodose di soluzione concentrata a base di associazione di 3 fenoli, addizionati di tensioattivi ed agenti sequestranti, per la decontaminazione degli strumenti prima della sterilizzazione, da 50 ml.

**LOTTO 42:**

Flacone di soluzione concentrata a base di detergente almeno trienzimatico (proteasi, lipasi e amilasi), tensioattivi, coformulanti, per la detersione enzimatica dello strumentario chirurgico e dei dispositivi medici, per lavaggi manuali ad immersione ed in apparecchi ad ultrasuoni, da 500 a 1000 ml.

Il prodotto deve essere privo di effetti irritativi per le vie respiratorie tali da obbligare l'operatore all'utilizzo di specifici DPI diversi e ulteriori rispetto a quelli normalmente in uso in ambito ospedaliero.

**LOTTO 43:**

Flacone di soluzione concentrata ad azione detergente almeno trienzimatica (proteasi, lipasi e amilasi) e decontaminante per lo strumentario medico-chirurgico (comprese fibre ottiche) ed i dispositivi medici, per lavaggi manuali ad immersione ed in apparecchi ad ultrasuoni, massimo 1 litro.

Ogni flacone deve essere provvisto di un erogatore e dosatore.

Il prodotto deve presentare contemporaneamente l'azione detergente trienzimatica e decontaminante.

Il tempo di contatto con lo strumentario chirurgico necessario per attività di detersione e decontaminazione deve essere inferiore/uguale a 30 minuti. Le attività battericida, fungicida, micobattericida e virucida devono essere documentate da apposito Ente certificatore. La soluzione acquosa deve avere una stabilità di almeno 24 ore; la soluzione deve presentare PH neutro.

Il prodotto deve possedere proprietà anticorrosive ed essere attivo sul biofilm.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Deve inoltre essere utilizzabile nelle vasche a ultrasuoni e nelle macchine lava endoscopi.

Il prodotto deve essere privo di effetti irritativi per le vie respiratorie tali da obbligare l'operatore all'utilizzo di specifici DPI diversi e ulteriori rispetto a quelli normalmente in uso in ambito ospedaliero.

**LOTTO 44:**

Tanica di soluzione concentrata ad azione detergente almeno trienzimatica (proteasi, lipasi e amilasi) e decontaminante per lo strumentario medico-chirurgico (comprese fibre ottiche) ed i dispositivi medici, per lavaggi manuali ad immersione ed in apparecchi ad ultrasuoni, da 5 litri.

Il prodotto deve presentare contemporaneamente l'azione detergente trienzimatica e decontaminante.

Il tempo di contatto con lo strumentario chirurgico necessario per attività di detersione e decontaminazione deve essere inferiore/uguale a 30 minuti. Le attività battericida, fungicida, micobattericida e virucida devono essere documentate da apposito Ente certificatore. La soluzione acquosa deve avere una stabilità di almeno 24 ore; la soluzione deve presentare PH neutro.

Il prodotto deve possedere proprietà anticorrosive ed essere attivo sul biofilm.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Deve inoltre essere utilizzabile nelle vasche a ultrasuoni e nelle macchine lava-endoscopi.

Il prodotto deve essere privo di effetti irritativi per le vie respiratorie tali da obbligare l'operatore all'utilizzo di specifici DPI diversi e ulteriori rispetto a quelli normalmente in uso in ambito ospedaliero.

**LOTTO 45:**

Polvere concentrata, a graduale liberazione di ossigeno attivo, con enzimi o tensioattivi, a base di sodio percarbonato, per la decontaminazione e detersione di strumentario medico-chirurgico (comprese fibre

ottiche) e dispositivi medici; detersione e disinfezione di alto livello di strumentario medico-chirurgico e/o dispositivi medici, in confezione da massimo 1000 grammi.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e virucida devono essere documentate da apposito Ente certificatore.

La soluzione acquosa preparata deve avere una stabilità di almeno 24 ore.

#### **LOTTO 46:**

Flacone con erogatore spray di soluzione o schiuma detergente disinfettante, priva di alcool, per superfici ed apparecchiature, ad ampio spettro, pronta all'uso, senza risciacquo, destinata alla disinfezione delle superfici e dei prodotti, ad asciugatura rapida, utilizzabile anche su superfici calde, compatibile con tutti i materiali quali monitor (anche touch screen), tastiere, vetri, apparecchiature elettroniche, letti, scialitiche, piani di lavoro, plexiglass, ecc..., da 500 a 1000 ml.

Il prodotto deve essere ad azione rapida e attivo con un tempo inferiore o uguale a 5 minuti.

Ogni flacone deve essere dotato di erogatore spray a dosaggio predefinito già montato: non verranno pertanto accettati flaconi con erogatore da inserire.

Le attività battericida, micobattericida, virucida, inclusi i multiresistenti, devono essere documentate da apposito Ente certificatore.

Il prodotto deve essere privo di effetti irritativi per le vie respiratorie tali da obbligare l'operatore all'utilizzo di specifici DPI diversi e ulteriori rispetto a quelli normalmente in uso in ambito ospedaliero.

#### **LOTTO 47:**

Flacone di soluzione detergente plurienzimatico e decontaminante, per strumentario, in schiuma, da utilizzarsi durante il trasporto a secco, da 700 a 1000 ml.

Il prodotto deve essere pronto all'uso e presentare contemporaneamente l'azione detergente plurienzimatica e decontaminante.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e virucida devono essere documentate da apposito Ente certificatore.

Il prodotto deve possedere proprietà anticorrosive ed essere attivo sul biofilm.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Ogni flacone deve essere dotato di erogatore spray a dosaggio predefinito già montato: non verranno pertanto accettati flaconi con erogatore da inserire.

Il prodotto deve essere privo di effetti irritativi per le vie respiratorie tali da obbligare l'operatore all'utilizzo di specifici DPI diversi e ulteriori rispetto a quelli normalmente in uso in ambito ospedaliero.

**LOTTO 48:**

Flacone di soluzione detergente disinfettante, a largo spettro, in spray, per dispositivi medici non immergibili, pronto all'uso, senza agente clorato, da potersi nebulizzare direttamente sulle superfici o su un non-tessuto, con azione senza risciacquo, da 700 a 1000 ml.

Il prodotto deve possedere attività battericida, fungicida, micobattericida e sporicida, documentate da apposito Ente certificatore.

Il prodotto deve possedere proprietà anticorrosive ed essere attivo sul biofilm.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

Ogni flacone deve essere dotato di erogatore spray a dosaggio predefinito già montato: non verranno pertanto accettati flaconi con erogatore da inserire.

**LOTTO 49:**

Flacone di latte lubrificante per ferri chirurgici, da diluire, ad immersione, da 700 a 1000 ml.

Il prodotto, dopo l'utilizzo, non deve lasciare residui sulle superfici trattate.

**LOTTO 50:**

a) Spazzola-spugna, preimbevuta di clorexidina, per la detersione e l'antisepsi preoperatoria di mani e braccia.

L'apertura della confezione deve essere peel open.

La confezione monouso deve essere dotata di un dispositivo netta-unghie.

b) Spazzola-spugna, preimbevuta di iodopovidone, per la detersione e l'antisepsi preoperatoria di mani e braccia.

L'apertura della confezione deve essere peel open.

La confezione monouso deve essere dotata di un dispositivo netta-unghie.

La fornitura dei prodotti a) e b) comprende la contemporanea dotazione di distributore in acciaio che dovrà essere fornito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(distributori nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni).*

**LOTTO 51:**

Spazzola-spugna, secca, sterile, per la detersione e l'antisepsi preoperatoria di mani e braccia.

L'apertura della confezione deve essere peel open.

La confezione monouso deve essere dotata di un dispositivo netta-unghie.

La fornitura comprende la contemporanea dotazione di distributore in acciaio che dovrà essere fornito su richiesta delle Amministrazioni Contraenti.

*(distributori nelle quantità indicate dalle singole ASL in sede di trasmissione fabbisogni)*

**LOTTO 52:**

Salviette detergenti antisettiche per cute integra.

Confezione/Busta di salviette monouso, in poliestere o materiale simile, detergenti e antisettiche, impregnate di clorexidina gluconato al 2% o altra sostanza a comprovata efficacia sui principali patogeni MDR, in soluzione acquosa con dimensione di 18-30 cm circa x 18-30 cm circa.

La confezione/busta deve contenere un numero di salviette sufficienti (minimo 5 massimo 10) tali da garantire la pulizia e l'antisepsi della cute del paziente senza alcun risciacquo. Le salviette devono possedere comprovata efficacia nella riduzione dei batteri (compresi lo Staphylococcus Aureus VRE, MRSA, ecc), contenere la clorexidina al 2% in soluzione a base acquosa e prodotti detergenti ed emollienti, essere pronte all'uso, prelevabili direttamente dalla confezione/busta e non rilasciare durante l'utilizzo particelle o fili residui.

**LOTTO 53:**

Salviette disinfettanti impregnate di soluzione di derivati di cloro o clorexidina o ammonio quaternario, in confezione monouso, con dimensione di cm 15 circa x cm 20 circa, per antisepsi della cute integra.

**LOTTO 54:**

Panni disinfettanti impregnati di ipoclorito di sodio allo 0,1%, in confezione monouso, con dimensione di 25-35 cm circa x 25-35 cm circa, per dispositivi medici e superfici, incluse cappe a flusso laminare.

**LOTTO 55:**

Panni disinfettanti impregnati di ipoclorito di sodio allo 0,1%, in confezione monouso, con dimensione di 25-35 cm circa x 25-35 cm circa, per DIALISI.

**LOTTO 56:**

Panni disinfettanti impregnati di acido peracetico, con dimensione di 25-35 cm circa x 25-35 cm circa, per dispositivi medici e superfici. Devono possedere comprovata efficacia sui principali patogeni MDR.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e sporicida devono essere documentate, nella documentazione tecnica di gara, da apposito Ente certificatore.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

**LOTTO 57:**

Panni disinfettanti impregnati di perossido di idrogeno, con dimensione di 25-35 cm circa x 25-35 cm circa, per dispositivi medici e superfici. Devono possedere comprovata efficacia sui principali patogeni MDR.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e sporicida devono essere documentate, nella documentazione tecnica di gara, da apposito Ente certificatore.

Il concorrente deve produrre nella documentazione tecnica di gara una certificazione delle marche di apparecchiature (ottiche, sonde, ecc.) con le quali il prodotto offerto è compatibile.

**LOTTO 58:**

Salviette disinfettanti impregnate di soluzione di ammoni quaternari e/o associazioni con biguanidi o altri disinfettanti ad analoga azione ed efficacia, pronte all'uso, compatibili con sonde ad ultrasuoni, con dimensione di 15-20 cm circa x 15-20 cm circa.

Devono essere utilizzabili con brevi tempi di contatto, a rapida azione e comprovata efficacia sui principali patogeni MDR, prive di profumo e coloranti, preferibilmente alcool free.

Il confezionamento deve consentire un'estrazione agevole della salvietta e possedere un tappo richiudibile che permetta il mantenimento della qualità del prodotto e la sua conservazione.

Le attività battericida, fungicida, micobattericida e sporicida devono essere documentate, nella documentazione tecnica di gara, da apposito Ente certificatore.

**LOTTO 59:**

Salviette disinfettanti, confezionate singolarmente, impregnate di alcool isopropilico 70%, con dimensione di 3-6 cm circa x 3-6 cm circa, sterili e monouso, per la disinfezione degli elastomeri di flaconi e sacche.

**LOTTO 60:**

Salviette disinfettanti, confezionate singolarmente, impregnate di alcool isopropilico 70%, con dimensione di 3-6 cm circa x 3-6 cm circa, non-sterili e monouso, per la disinfezione della cute integra.

**LOTTO 61:**

Salviette disinfettanti impregnate di clorexidina gluconato al 2% in soluzione alcolica, confezionate singolarmente, con dimensione minima di 15 cm x 15 cm circa, per disinfezione degli HUB, CVC, DEVICE, ...

**LOTTO 62:**

TAPPO STERILE MONOUSO CON IDONEO SISTEMA DI RILASCIO DI ALCOOL 70% PER LA DISINFEZIONE E PROTEZIONE DEI CONNETTORI SENZA AGO DEGLI ACCESSI VENOSI, da applicare al momento della disconnessione delle linee infusionali. Strisce da 5-10 tappini pronti all'uso.

I tappi devono garantire una tenuta sicura e la protezione dalla contaminazione per 7 giorni.

**LOTTO 63:**

TAPPO STERILE MONOUSO CON IDONEO SISTEMA DI RILASCIO DI ALCOOL 70% PER LA DISINFEZIONE E PROTEZIONE DEI CONNETTORI MASCHIO DEGLI ACCESSI VENOSI, da applicare al momento della disconnessione delle linee infusionali. Strisce da 5-10 tappini pronti all'uso.

I tappi devono garantire una tenuta sicura e la protezione dalla contaminazione per 7 giorni.

**LOTTO 64:**

TAPPO STERILE MONOUSO CON IDONEO SISTEMA DI RILASCIO DI ALCOOL 70% PER LA DISINFEZIONE E PROTEZIONE DEI CONNETTORI FEMMINA DEGLI ACCESSI VENOSI, da applicare al momento della disconnessione delle linee infusionali. Strisce da 5-10 tappini pronti all'uso.

I tappi devono garantire una tenuta sicura e la protezione dalla contaminazione per 7 giorni."

**LOTTO 65:**

Flacone spray di soluzione al 70% in volume di isopropanolo e 30% di acqua ppi o acqua purificata, sterile, pronta all'uso, adatta per le superfici di ambienti controllati, per l'uso in camere bianche e cappe a flusso laminare. Filtrato a 0.22 micron. Flacone spray da 1 litro

Il flacone deve essere dotato di dispositivo che garantisca la sterilità dopo l'apertura.

Confezionato singolarmente con doppio involucro.

**LOTTO 66:**

Flacone spray di soluzione a base di acido ipocloroso 2000 ppm e acqua purificata, sterile, pronta all'uso, adatta per le superfici di ambienti controllati, per l'uso in camere bianche e cappe a flusso laminare. Filtrato a 0.22 micron. Flacone spray da 1 litro

Il flacone deve essere dotato di dispositivo che garantisca la sterilità dopo l'apertura.

Confezionato singolarmente con doppio involucro.

**LOTTO 67:**

Flacone spray di soluzione a base di perossido d'idrogeno 6% e acqua purificata, sterile, pronta all'uso, adatta per le superfici di ambienti controllati, per l'uso in camere bianche e cappe a flusso laminare. Filtrato a 0.22 micron. Flacone spray da 1 litro

Il flacone deve essere dotato di dispositivo che garantisca la sterilità dopo l'apertura.

Confezionato singolarmente con doppio involucro.

***VASCHETTE:***

Tutte le vaschette devono essere dotate di:

un cestello interno estraibile, coperchio a tenuta, impugnatura per un agevole e sicuro trasporto, autoclavabili (il concorrente deve indicare nella documentazione tecnica di gara il numero dei cicli di utilizzo ovvero il numero massimo di volte che possono essere autoclavate).

Le vaschette devono essere di materiale compatibile con i principali decontaminanti e disinfettanti di alto livello (indicato in scheda tecnica o documentato da apposita dichiarazione).

**LOTTO 68:**

Vaschetta da 1 L circa. MISURE: lunghezza 11 cm circa per larghezza 26 cm circa per altezza 8 cm circa.

**LOTTO 69:**

Vaschetta da 2 L circa. MISURE: lunghezza 23 cm circa per larghezza 17 cm circa per altezza 9 cm circa.

**LOTTO 70:**

Vaschetta da 5 L circa. MISURE: lunghezza 36,5 cm circa per larghezza 25,5 cm circa per altezza 9 cm circa.

### **LOTTO 71:**

Vaschetta da 10 L circa. MISURE: lunghezza 48,5 cm circa per larghezza 27 cm circa per altezza 17 cm circa.

### **LOTTO 72:**

Vaschetta da 20 L circa con rubinetto. MISURE: lunghezza 70 cm circa per larghezza 30 cm circa per altezza 18 cm circa.

## **7 SERVIZI CONNESSI**

I servizi e le ulteriori attività descritti nel presente articolo, necessari per l'esatto adempimento degli obblighi contrattuali, sono connessi ed accessori alla Fornitura dei Prodotti. Detti servizi sono pertanto prestati dal Fornitore unitamente alla Fornitura medesima ed il relativo corrispettivo deve intendersi incluso nel prezzo unitario, IVA esclusa, di ciascun Prodotto offerto in sede di gara.

### **7.1 FORMAZIONE**

Il Fornitore aggiudicatario deve rendersi disponibile, se richiesto dalla Azienda Sanitaria, ad effettuare la formazione del personale sanitario relativamente all'importanza dell'utilizzo, alla corretta indicazione d'uso e alle modalità di impiego dei Prodotti che verranno forniti per tutta la durata dell'accordo quadro, con le seguenti modalità:

- formazione pratica in presenza e/o sul campo in relazione ai seguenti lotti di gara: **3 – 4 – 5 – 6 – 61 – 62 – 63 – 64 – 65 – 66 – 67**;
- formazione con le modalità ritenute più idonee ed efficaci da parte del Fornitore in relazione ai seguenti lotti di gara: **36 – 37 – 38 – 39 – 56 – 57**;
- in relazione ai rimanenti lotti non è richiesta alcuna formazione.

La formazione "in presenza" presuppone un docente di fronte a una pluralità di operatori sanitari;

La formazione "sul campo" si realizza nel contesto lavorativo dell'operatore sanitario.

### **7.2 TRASPORTO E CONSEGNA**

Le attività di trasporto e consegna dei Prodotti oggetto della Fornitura dovranno essere effettuate a cura, rischio e spese del Fornitore nei locali indicati dall'Azienda Sanitaria richiedente nei singoli Ordinativi di Fornitura con mezzi idonei dotati di sponde idrauliche.

Per colli voluminosi, i Prodotti dovranno pervenire in imballi su pedane EUR (cm 80 x 120); l'ingombro in altezza del materiale dovrà essere massimo di 130 cm.

Qualora le dimensioni sopra indicate non venissero rispettate la merce potrà essere respinta.

Delle pedane con cui verranno effettuate le consegne non sarà tenuta contabilizzazione e la restituzione avverrà a discrezione dell'Azienda Sanitaria.

Per lo scarico del materiale, il Fornitore non potrà avvalersi del personale e dei mezzi dall'Azienda Sanitaria richiedente; ogni operazione dovrà essere eseguita dal Fornitore stesso ovvero dal corriere incaricato della consegna.



I Prodotti dovranno essere consegnati a seguito dell'emissione dell'Ordinativo di Fornitura:

- franco magazzino compratore, nelle quantità e tipologie descritte nell'Ordinativo di Fornitura;
- entro il termine massimo di 5 giorni lavorativi dalla data di ricezione dell'Ordinativo di Fornitura, salvo diverso accordo fra le parti per la gestione di eventuali urgenze. Nel caso in cui il Fornitore non proceda alla consegna dei Prodotti nel suddetto termine, l'Azienda Sanitaria Contraente, previa comunicazione scritta al Fornitore, ha la facoltà di applicare la penale di cui al successivo art. 12.

I soggetti concorrenti sono consapevoli di dover fornire alle Aziende Sanitarie pubbliche e pertanto non potranno addurre pretesti di qualsiasi natura, compreso l'eventuale ritardato pagamento, per ritardare o non ottemperare, in tutto o in parte, alla prestazione oggetto del presente Capitolato.

Nel rispetto dei limiti dell'importo di aggiudicazione di ciascun Lotto, la singola Azienda Sanitaria potrà emettere Ordinativi di Fornitura, con relativa indicazione della sede di consegna, secondo le modalità indicate nell'accordo quadro, purché il valore economico degli Ordinativi non risulti essere inferiore ad € 100,00 (cento/00) IVA esclusa. Il Fornitore ha la facoltà di dare in ogni caso seguito a Ordinativi di Fornitura con valori inferiori al predetto importo.

I documenti di trasporto (d.d.t.) devono obbligatoriamente indicare:

- luogo di consegna della merce, che deve corrispondere a quello riportato nell'Ordinativo di Fornitura;
- numero e data di riferimento dell'Ordinativo di Fornitura;
- codice e descrizione dei Prodotti consegnati e relativo quantitativo;
- numero lotto di produzione dei singoli Prodotti;
- data di scadenza.

La firma posta dal personale incaricato dall'Azienda Sanitaria su tale documento attesta la mera consegna; in ogni caso ciascuna Azienda Sanitaria Contraente avrà sempre la facoltà di verificare l'effettiva rispondenza delle quantità e qualità dei Prodotti consegnati rispetto a quanto previsto nell'Ordinativo di Fornitura.

### **7.3 SERVIZIO DI SUPPORTO E ASSISTENZA**

Il Fornitore, alla data di attivazione dell'accordo quadro, dovrà avere attivato e reso operativo un servizio di assistenza, il quale dovrà essere disponibile per tutta la durata dell'accordo quadro stessa, mediante la messa a disposizione di almeno un numero di telefono e un indirizzo e-mail. I riferimenti dovranno essere indicati a S.C.R. Piemonte S.p.A. nella documentazione richiesta ai fini della stipula dell'accordo quadro.

L'assistenza ed il supporto devono consentire alle Aziende Sanitarie di:

- richiedere informazioni sul Prodotto offerto e sui servizi compresi nell'accordo quadro;
- richiedere informazioni sullo stato degli ordini in corso e delle consegne;
- richiedere informazioni circa le modalità di inoltro dei reclami.

Le informazioni dovranno pervenire da parte del Fornitore entro un termine massimo **due giorni**

lavorativi dalla richiesta (in mancanza l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di applicare la penale di cui all'art. 12).

I numeri di telefono dovranno essere:

- numeri geografici di rete fissa nazionale  
ovvero, in alternativa
- "numeri per servizi di addebito al chiamato", denominati, secondo una terminologia di uso comune, numeri verdi, secondo quanto definito dall'art. 16 della Delibera n. 9/03/CIR della AGCOM "Piano di numerazione nel settore delle telecomunicazioni e disciplina attuativa" secondo quanto definito dalla normativa in materia.

Tale servizio dovrà essere attivo tutti i giorni lavorativi dell'anno, per almeno 8 (otto) ore giornaliere in orario lavorativo (tra le 8.00 e le 18.00).

In caso di mancata disponibilità del supporto, rilevata da S.C.R. Piemonte S.p.A. a seguito di verifiche effettuate anche tramite terzi incaricati o a seguito di segnalazioni pervenute alla stessa dalle Aziende Sanitarie, per un periodo che si protragga oltre 2 (due) giorni lavorativi, verrà applicata la penale di cui all'art. 12.

## 8 DIFFORMITA' E RESI

Nel caso di **difformità qualitativa** (a titolo esemplificativo e non esaustivo: errata etichettatura, variazione di colore dell'etichetta, assenza di integrità dell'imballo e confezionamento, Prodotti non correttamente trasportati o tenuti sotto controllo termico, Prodotti con nome commerciale/codice fabbricante diverso da quello offerto, Prodotti con caratteristiche differenti rispetto a quanto richiesto dal Capitolato Tecnico e/o a quanto dichiarato in Scheda tecnica) e/o **quantitativa** (numero in difetto o in eccesso) tra l'Ordinativo di Fornitura e quanto consegnato dal Fornitore, anche se rilevate a seguito di verifiche e utilizzi successivi, che evidenzino la non conformità tra il Prodotto richiesto e quello consegnato, l'Azienda Sanitaria invierà al Fornitore una **contestazione** scritta, a mezzo posta elettronica, secondo quanto disciplinato ai paragrafi successivi.

Nel caso in cui i Prodotti resi siano già stati fatturati, il Fornitore dovrà procedere all'emissione della nota di credito. Le note di credito dovranno riportare indicazioni della fattura a cui fanno riferimento e il numero assegnato all'Ordinativo di Fornitura.

\* \* \*