



LINES SPECIALIST PANTS UNISEX EXTRA MISURA EXTRA LARGE

PRODOTTO PRIVO DI LATTICE

Prodotto in conformità alla normativa **CE**



RIFF.	LOTTO 1 - VOCE 1.50 MUTANDA PANNOLONE (TIPO PULL ON) PER INCONTINENZA GRAVE
COD. ART.	2750674
COD. EAN	8001480503977
CODICE ISO DPCM	09.30.24.063
CODICE CND	T04010199
N. REPERTORIO	2690669
DESCRIZIONE	Mutanda pannolone (tipo pull-on), completamente indossabile, avvolgente l'addome, rivestimento esterno impermeabile alla fuoriuscita di liquidi e traspirante nella zona priva di materassino assorbente, rivestimento interno morbido e ipoalergenico, presenza di barriere antifuoriuscita a varia conformazione; il materiale assorbente è costituito da polimeri e fibre superassorbenti con capacità di tenuta ai liquidi adatta ad un'incontinenza grave, con saldature laterali facili da aprire al momento del cambio.
TAGLIA	EXTRA GRANDE - Per assistiti con circonferenza di vita orientativamente da 120 a 160 cm
SPECIFICHE TECNICHE	<p>Dispositivo medico conforme alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso. In particolare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Conforme alla descrizione generale indicata per ciascuna tipologia di prodotto nell'Allegato B) del presente Capitolato Tecnico; -Conforme ai requisiti e a tutte le caratteristiche di cui all'allegato 2 del D.P.C.M. 12 gennaio 2017; -Conforme ai requisiti stabiliti dal Regolamento (UE) 2017/745 del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici (MDR) e successivi provvedimenti attuativi adottati a livello nazionale; -Dotato di marcatura CE, apposta in modo visibile, leggibile ed indelebile sulla confezione primaria e secondaria, ai sensi della direttiva CEE 93/42 e in ottemperanza al D.Lgs. n. 46/1997 e s.m.i.; -Rispetta i Criteri Ambientali Minimi di cui al Decreto Ministero dell'Ambiente della Tutela del territorio e del mare del 24 dicembre 2015 "Criteri ambientali minimi per le forniture di ausili per incontinenza", pubblicato sulla G.U. Serie Generale n.16 del 21-1-2016, come da documentazione allegata; -Conforme ai requisiti previsti dalle disposizioni legislative, regolamentari e tecniche, comunitarie e nazionali, disciplinanti i Prodotti oggetto della fornitura nonché le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio, vigenti all'atto dell'offerta o che venissero emanati nel corso della durata dell'Accordo; -Conforme, per quanto riguarda l'etichettatura ed il confezionamento, ai requisiti previsti dalle leggi vigenti all'atto della fornitura, ed all'art. 6 del Capitolato Tecnico; -Corredato di tutte le informazioni necessarie per garantire un utilizzo corretto e sicuro e per consentire di identificare il fabbricante/produttore. L'etichettatura e le istruzioni per l'uso sono redatte in lingua italiana e rispettano le normative vigenti, riportando la destinazione d'uso prevista per ciascun Prodotto.

STRUTTURA DEL PRODOTTO

Filtrante a contatto con la cute:	Telino filtrante in Tessuto Non Tessuto ipoallergenico e dermatologicamente testato, con ossido di zinco.
Materiale assorbente:	Materassino assorbente di polpa di cellulosa multistrato, con aggiunta di polimeri superassorbenti.
Rivestimento esterno:	Materiale impermeabile e traspirante tale da costituire una barriera ai liquidi, in morbido polietilene e tessuto non tessuto esterno “tipo cotone”.

CONFEZIONAMENTO

Il confezionamento e l’etichettatura sono conformi ai requisiti previsti dalle leggi vigenti all’atto della fornitura ed all’art. 6 del Capitolato Tecnico.

Il confezionamento secondario è una scatola in cartone ondulato che garantisce:

- a) la corretta conservazione dei prodotti contenuti, anche durante le fasi di trasporto, carico e scarico;
- b) la conformità rispetto a quanto previsto dalla normativa vigente in termini di etichettatura.

Sul confezionamento secondario sono riportate tutte le indicazioni utili all’individuazione delle confezioni contenute e dei relativi prodotti e le istruzioni idonee ad evitare il deterioramento degli stessi, nonché i riferimenti del Fornitore.

Il confezionamento primario è una pratica e compatta busta in polietilene dotata di:

- maniglia, per una più agevole presa ed un pratico trasporto della busta;
- presenza di un sistema di apertura pretagliato, che indica il punto di strappo della busta, facilitandone l’apertura e il prelievo del prodotto dalla stessa;

Sull’esterno della confezione viene indicato :

- nome commerciale e tipologia di ausilio;
- caratteristiche funzionali e tecniche;
- taglia, formato, circonferenza;
- livello di assorbenza, identificato da codice colore e gocce;
- numero di pezzi per confezione;
- istruzioni per un corretto utilizzo del prodotto;
- istruzioni per un corretto smaltimento del prodotto;
- simbologia/indicazione per la corretta conservazione dei prodotti;
- codice EAN;
- lotto di produzione per una agevole rintracciabilità del prodotto;
- **numero verde 800 - 347788** a cui rivolgersi per informazioni sul prodotto.

Il confezionamento primario ed il confezionamento secondario rispondono ai requisiti di cui all’Allegato F, parte IV “Rifiuti” del D.Lgs. 152/2006, in particolare sono: resistenti alle manovre di carico, trasporto e scarico, idonei a garantire la corretta conservazione dei prodotti; fabbricati in modo da limitare il volume ed il peso al minimo necessario per garantire il necessario livello di sicurezza e di igiene; riciclabili. L’imballaggio secondario, in cartone, è costituito da fibre riciclate per una percentuale minima dell’80% in peso rispetto al totale.

L’etichettatura e le istruzioni per l’uso sono redatte in lingua italiana e rispettano le normative vigenti, riportando la destinazione d’uso prevista per ciascun prodotto ed eventuali prescrizioni per la sua corretta conservazione.

L’etichettatura è conforme ai requisiti e alle prescrizioni risultanti dal Regolamento (UE) 2017/745 del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici (MDR) e successivi provvedimenti attuativi adottati a livello nazionale.

Confezione primaria (Buste)

Pezzi per busta: 7

Dimensioni busta (mm): 170 x 140 x 240

Volume (m³): 0,0057

Confezione secondaria (Cartoni)

Confezioni per cartone: 4

Dimensioni cartone (mm): 600 x 280 x 185

Volume (m³): 0,0289

CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

DERMOPROTEZIONE	<p>Grazie a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - la fascia in vita morbida e traspirante che favorisce lo scambio di aria tra l'esterno e l'interno riducendo l'umidità a contatto con la cute; - Il rivestimento esterno traspirante della zona assorbente che contribuisce a ridurre l'umidità a contatto con la cute - il telino filtrante in Tessuto Non Tessuto, ipoallergenico e dermatologicamente testato, trattato con Ossido di Zinco, elemento noto per l'azione di prevenzione dell'insorgere delle irritazioni e l'azione lenitiva sulla cute irritata che, a contatto con la pelle, offre delicatezza e protezione; - Il prodotto privo di lattice.
CONTROLLO DEGLI ODORI	<p>ESCLUSIVA TECNOLOGIA ZERO ODORE*</p> <p>Uno dei problemi maggiormente legato al fenomeno dell'incontinenza è il malodore. Il 94% degli utilizzatori di ausili per incontinenza è alla ricerca di un prodotto specifico che possa controllare il malodore. Il pannolone a mutandina LINES SPECIALIST contiene "un sistema di controllo degli odori" basato su:</p> <ul style="list-style-type: none"> • L'efficacia dei polimeri superassorbenti, che ostacolano la formazione di composti maleodoranti; Il polimero superassorbente, infatti, grazie alla sua struttura assorbe i flussi minzionali e neutralizza alcune molecole maleodoranti contenute negli stessi flussi minzionali. • Il Nuovo sistema Esclusiva Tecnologia Zero Odore* che ha una doppia azione contro gli odori: è la prima tecnologia specifica per il controllo degli odori nel mercato dell'incontinenza severa, è un insieme di sostanze a bassa ed alta volatilità, specificatamente studiato per ridurre la percezione del malodore attraverso diversi meccanismi: all'interno del prodotto in fase liquida: <ul style="list-style-type: none"> - favorisce la formazione di composti non maleodoranti grazie alla combinazione tra Esclusiva Tecnologia Zero Odore* ed i composti maleodoranti dell'urina; - all'esterno del prodotto in fase gassosa: per una presenza ridotta delle molecole maleodoranti ed una stimolazione dei recettori nasali dove, le molecole ad alta volatilità dell'Esclusiva Tecnologia Zero Odore* "occupano" i recettori nasali impedendo, temporaneamente, l'ingresso delle molecole maleodoranti. L'efficacia della tecnologia Esclusiva Tecnologia Zero Odore* nel controllo degli odori è stata misurata da laboratori accreditati.
SISTEMI DI FISSAGGIO E RIPOSIZIONAMENTO	Mediante la morbida fascia elastica in vita che assicura un'ottima vestibilità
INDICATORE DI UMIDITÀ, DI TAGLIA E DI ASSORBENZA	<p>Si ha una chiara identificazione della taglia e livello di assorbenza del prodotto mediante la scritta presente sul rivestimento esterno del prodotto stesso. La scritta funge anche da indicatore di bagnato che scompare/dissolve in corrispondenza della zona del prodotto bagnata segnalando quando è il momento di effettuare il cambio.</p> <p>L'indicazione della taglia e del livello di assorbenza sono anche riportati sulla confezione e sul cartone.</p>
TAGLIE DISPONIBILI	GRANDE, MEDIA

CARATTERISTICHE DI FRUIBILITA'

4.A) Presenza di tecnologia di dermoprotezione	SI
4.B) Presenza di sistemi di controllo dell'odore	SI