

CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA IN CONTO DEPOSITO, TRIENNALE, DI LENTINE INTRAOCULARI OCCORRENTI ALLE STRUTTURE DELLA ASL NAPOLI 1 CENTRO

Art.1-Oggetto della fornitura

Il presente capitolato disciplina la fornitura di lentine intraoculari (IOL) nella chirurgia della cataratta occorrenti alle strutture sanitarie della A.S.L. Napoli 1 Centro. Le tipologie dei prodotti e le quantità presunte sono indicate nell'Allegato A al presente Capitolato Speciale suddiviso in 12 lotti.

Art.2-Quantitativi della fornitura e durata della fornitura

I quantitativi presunti annui riportati nell'allegato A sono espressi in numero di lentine intraoculari, e sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze cliniche non esattamente prevedibili, per cui la ditta aggiudicataria dovrà fornire in contratto di somministrazione solo quanto richiesto dalle UU.OO.CC. Farmaceutiche.

La fornitura a cui si riferisce il presente Capitolato Speciale avrà durata triennale dalla data d'inizio della stessa, con facoltà per l'Azienda di revocare l'affidamento e conseguentemente risolvere il contratto, in qualsiasi momento, qualora la Società SO.RE.SA. pervenisse all'affidamento di gara centralizzata o in caso di convenzioni CONSIP, senza che la Ditta possa sollevare alcuna eccezione o intentare azioni nei confronti di questa A.S.L.

Il rifornimento regolare e sistematico dei prodotti specificati nell'elenco allegato avverrà nelle quantità e con la frequenza imposta dalle esigenze delle Strutture farmaceutiche Presidiali della ASL Napoli 1 CENTRO che di volta in volta si manifesteranno.

Art.3-Caratteristiche tecniche

I dispositivi medici in gara, oltre alle caratteristiche tecniche individuate per ciascun prodotto nell'Allegato A, devono essere conformi ai requisiti prescritti da leggi e regolamenti vigenti in materia all'atto della fornitura.

Pertanto devono essere provvisti di marcatura CE (D.Lvo n° 46 del 24.02.1997 inerente i dispositivi medici e successive modifiche ed integrazioni, requisiti stabiliti dalla direttiva 93/42/CEE "Dispositivi Medici" e D.Lvo n° 507/92 per gli impiantabili attivi), essere sterili monouso, apirogeni e atossici secondo quanto riportato dalla Farmacopea Ufficiale Italiana vigente e dalla Farmacopea Europea e dalle leggi vigenti in materia.

Art.4-Evoluzione tecnologica

Qualora la ditta aggiudicataria immetta sul mercato prodotti con migliori caratteristiche per rendimento, funzionalità e tecnologia, gli stessi dovranno essere proposti in sostituzione di quelli aggiudicati, ferme restando le condizioni economiche pattuite. In nessun caso sarà possibile introdurre modifiche di qualsiasi natura ai prodotti forniti senza la preventiva accettazione da parte dell'Amministrazione. La ditta aggiudicataria sarà tenuta a comunicare all'Azienda Sanitaria ogni modifica ai prodotti offerti e queste avranno la facoltà di accettare o meno quanto proposto.

Nel caso di totale o parziale sostituzione richiesta dall'Azienda Sanitaria, la ditta aggiudicataria dovrà fornire adeguato corso di aggiornamento e tutto il necessario per il corretto utilizzo.

Art.5- Scadenza e garanzie

I prodotti forniti dovranno, alla data della consegna, possedere un periodo di validità residua, non inferiore a 2/3 del periodo di validità totale.

In situazioni particolari si potrà derogare a tale termine, previo accordo con la U.O.C. di Farmacia; in questo caso la Ditta assicurerà la sostituzione del prodotto al momento della scadenza, qualora non fosse stato utilizzato, senza alcun onere a carico dell'Azienda.

L'esecuzione e la prosecuzione del contratto fino alla scadenza sono subordinate alla condizione che il materiale e la tecnica conservino un'efficacia ottimale e non siano superati da prodotti tecnicamente innovativi, sulla base della letteratura scientifica e dell'esperienza degli operatori, commercializzati da altre imprese produttrici.

Art.6-Documentazioni, Certificazioni e Schede Tecniche

La ditta partecipante alla gara dovrà produrre entro i termini fissati per la presentazione delle offerte, pena esclusione, la seguente documentazione per ogni singolo riferimento:

Scheda tecnica del produttore inerente i prodotti offerti, nella quale sia espressamente indicata la natura delle materie prime utilizzate e degli eventuali additivi. In particolare deve indicare la descrizione del tipo di materiale di cui è costituito il dispositivo, le caratteristiche del confezionamento, il campo di applicazione (destinazione d'uso), le eventuali indicazioni per la conservazione, il metodo di sterilizzazione.

Copia delle certificazioni rilasciate dall'organismo notificato da cui si evinca la conformità dei prodotti offerti alla normativa comunitaria sui dispositivi medici e la relativa classe di appartenenza.

Dichiarazione datata, timbrata e firmata dal legale rappresentante della ditta attestante il possesso del marchio CE e rispondenza alle norme della F.U. e F.E. per tutti i prodotti presenti in gara.

Eventuali certificazioni/dichiarazioni/studi clinici e pubblicazioni ritenute necessarie per l'attribuzione dei punteggi qualità secondo i criteri di valutazione del Capitolato di gara.

Art.7- Caratteristiche del confezionamento ed etichettatura, Imballo e trasporto

Confezionamento primario

Le lentine intraoculari, oggetto del presente capitolato, dovranno essere sterili e confezionate singolarmente in contenitori a chiusura ermetica, adatti al mantenimento della sterilità e di facile apertura. Il confezionamento deve essere tale da garantire la corretta conservazione del prodotto ed il mantenimento della sterilità.

Sul singolo confezionamento dovranno essere riportate in modo chiaro ed in lingua italiana in etichetta tutte le indicazioni necessarie per una sicura identificazione del materiale, secondo quanto previsto dalla normativa vigente ed in particolare:

- denominazione/nome commerciale del prodotto
- codice prodotto
- marchio CE con numero
- dicitura o simbologia "STERILE"
- dicitura o simbologia "MONOUSO"
- numero di lotto e data di scadenza
- la metodica di sterilizzazione, la data di sterilizzazione e scadenza;
- eventuali avvertenze ed istruzioni sul metodo di conservazione;

Confezionamento secondario

Il confezionamento esterno (scatola) deve essere resistente e consentire un idoneo stoccaggio per sovrapposizione. Sul singolo confezionamento dovranno essere riportate in modo chiaro ed in lingua italiana tutte le indicazioni necessarie per una sicura identificazione del materiale, secondo quanto riportato per il confezionamento primario in più deve essere specificato:

- azienda produttrice
- nome o ragione sociale del fabbricante
- stabilimento produttivo
- numero di lentine contenute

È richiesto inoltre foglio illustrativo redatto in lingua italiana secondo quanto previsto dalla direttiva 93/42 CEE recepita col Decreto legislativo n.46/97.

I trasporti dovranno essere effettuati con mezzi aventi caratteristiche coerenti con lo specifico tipo di merce movimentata e, per i casi previsti dalle vigenti disposizioni legislative, regolarmente dotati delle prescritte autorizzazioni. In ogni caso l'Azienda non si considera responsabile di eventuali danni subiti dai dispositivi medici nel corso del trasporto verso i propri magazzini, sino al momento dell'effettiva accettazione e presa in carico.

Art. 8 - Campionatura

Entro i termini stabiliti per la presentazione delle offerte, le Ditte concorrenti sono tenute ad inviare all'indirizzo indicato nella lettera di invito, con plico a parte, per ognuno degli articoli dell'allegato A almeno n.2 lentine in confezionamento di vendita per singolo lotto, a pena di esclusione essendo parte essenziale dell'offerta. La campionatura inviata formerà oggetto di apposita valutazione e prove da parte della Commissione giudicatrice.

I campioni dovranno possedere lo stesso confezionamento, etichetta e foglietto illustrativo del prodotto che sarà consegnato in caso di aggiudicazione. La campionatura richiesta è da intendersi gratuita. Qualora si verificasse la necessità, l'Azienda si riserva di richiedere ulteriore campionatura a titolo gratuito.

Per ogni tipologia di prodotto dovrà comparire in modo chiaro e visibile, oltre alla dicitura "campioni gratuiti per la fornitura di lentine intraoculari", anche il lotto di appartenenza e la ragione sociale dell'impresa concorrente.

I campioni dovranno essere consegnati nel confezionamento secondario in confezione ed etichetta originale, ed essere provvisti di marcatura di conformità CE.

Dovranno essere corredati, ove previsto dalla normativa vigente, di foglio illustrativo con le istruzioni per l'uso in italiano.

La campionatura dovrà essere accompagnata da regolare bolla dalla quale si possa rilevare con chiarezza il tipo e la quantità dei prodotti esibiti e il riferimento al lotto cui la ditta intende concorrere.

La campionatura, fornita da parte delle Società senza alcun onere per questa Azienda, resterà di proprietà dell'Azienda.

Art.9-Aggiudicazione

L'aggiudicazione avrà luogo in base a quanto stabilito dall'art.95 del D.l. 50/2016 e cioè "criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa". Tale offerta sarà individuata in base a criteri di valutazione economica e tecnico-qualitativa con assegnazione di 100 punti max così ripartiti:

Qualità prodotto Punteggio massimo 70/100

Prezzo Punteggio massimo 30/100

La Commissione giudicatrice all'uopo nominata esprimerà una valutazione tecnico-qualitativa, sulla base della documentazione tecnica e della campionatura pervenuta dalle Ditte concorrenti e sulla base delle prove pratiche che verranno effettuate.

I criteri di attribuzione dei punteggi per ciascuno dei lotti di partecipazione, sono i seguenti:

VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 1	20
Sistema di enclavazione lente con pinza e ago	20
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 2	10
Affidabilità sistema di iniezione non precaricato a vite	10
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	

Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Migliore range diottrico (Ampio)	20
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	10
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 3	
Sistema di enclavazione lente con pinza e ago	20
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	20
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	10
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 4	
Affidabilità sistema di iniezione a vite precaricato in 2.2mm	15
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Migliore range diottrico (Ampio)	10
Anse sfalsate rispetto al piatto ottico	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 5	
Affidabilità sistema di iniezione precaricato	15
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Filtro giallo variabile fino a 550nm	10
Angolazione anse 0°	5
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 6	
Affidabilità sistema di iniezione precaricato	25
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Anse in PVDF	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 7	
Affidabilità sistema di iniezione a vite precaricato in 2.2mm	25
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Anse bimatériauale	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 8	
Affidabilità sistema di iniezione a vite da 2.2mm	10
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Migliore range diottrico cilindro (Ampio)	25
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 9	
Affidabilità sistema di iniezione a vite da 2.2mm	5

IOI a campo visivo esteso (profondità di fuoco)	15
Correzione aberrazione cromatica	15
Senza filtro giallo (trasparenti)	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 10	
Affidabilità sistema di iniezione a vite da 2.2mm	5
IOI a campo visivo esteso (profondità di fuoco)	15
Correzione aberrazione cromatica	15
Senza filtro giallo (trasparenti)	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 11	
Affidabilità e semplicità del sistema di iniezione	15
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Ampiezza range diottrico	10
Caratteristiche ed angolazione delle anse	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5
VALUTAZIONE LENTI INTRAOCULARI LOTTO 12	
Affidabilità e semplicità del sistema di impianto	15
Caratteristiche piatto ottico e morfologia	10
Certificazioni FDA	10
Assistenza e supporto in sala	10
Ampiezza range diottrico	10
Caratteristiche ed angolazione delle anse	10
Valutazione del confezionamento del pack (processo di sterilizzazione, chiarezza delle indicazioni, robustezza dell'involucro, maneggevolezza nell'apertura, ecc.)	5

In caso di carenza di alcuni elementi necessari per la valutazione complessiva dell'offerta, la commissione giudicatrice incaricata della valutazione tecnico-qualitativa, non assegnerà alcun punteggio per aspetti specifici.

A tal fine le ditte dovranno presentare idonee documentazioni, come richiesto nel precedente Art. 6 del presente capitolato, per poter assegnare i punteggi suddetti.

Non saranno ammesse alla fase di apertura delle offerte economiche le ditte la cui offerta non avrà ottenuto per le caratteristiche tecnico qualitative il punteggio minimo individuato pari a 42 punti.

Art. 10-Consegne

I prodotti offerti e quindi forniti a seguito di aggiudicazione, devono pervenire presso le strutture farmaceutiche richiedenti mediante idonei mezzi di trasporto, in imballi idonei atti a garantire i prodotti da qualsiasi danno che ne possa pregiudicare l'utilizzo. Tale trasporto deve avvenire in ottemperanza alle modalità previste dalla normativa vigente in materia.

La Ditta fornitrice deve garantire che, anche durante le fasi di consegna dei prodotti, vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione degli stessi. La merce dovrà essere consegnata a rischio del fornitore e con carico delle spese relative, compresa quella per l'imballo e per il trasporto, nelle quantità e qualità per i singoli prodotti e tipi, richiesti di volta in volta secondo le necessità delle UU.OO.CC. di Farmacia della ASL

Napoli 1 Centro. Le consegne dovranno avvenire presso gli appositi magazzini delle Strutture farmaceutiche agli indirizzi indicati dai richiedenti nei giorni e negli orari indicati sugli ordinativi emessi. La merce dovrà essere consegnata a seguito di emissione di regolare ordine scritto, nella quantità e qualità descritte, frazionatamente ove richiesto, entro e non oltre il termine di 7 (sette) giorni lavorativi dalla data di ricevimento dello stesso, inviato per iscritto, fatte salve diverse indicazioni che saranno segnalate negli ordinativi trasmessi. In caso di urgenza motivata per iscritto la consegna dovrà avvenire entro 48 (quarantotto) ore dalla ricezione dell'ordine.

Qualora la consegna non sia possibile nei termini predetti e il ritardo sia dovuto a causa di forza maggiore per eventi straordinari non prevedibili e comunque con l'obbligo da parte della Ditta di comprovarli ampiamente per iscritto, il fornitore provvederà a dare tempestiva comunicazione alla U.O.C. di Farmacia richiedente. Previo accordi con la stessa, potrà essere concordata la consegna di almeno un acconto sulla quantità complessiva di merce ordinata.

In caso di inadempienze si applicheranno le penali di cui al Disciplinare di gara.

Le forniture dovranno essere accompagnate da regolari documenti di trasporto. Sui documenti di trasporto le Ditte dovranno sempre indicare il numero e la data di ordine di riferimento, il luogo di consegna della merce, il numero di lotto di produzione dei singoli prodotti, l'indicazione se trattasi di "saldo" o "in conto d'ordine" e quant'altro previsto dalla normativa vigente. In mancanza di tali dati non saranno accettati reclami da parte del fornitore qualora la merce venisse respinta.

Art.11 Controlli sulle forniture

I controlli quali-quantitativi dei prodotti consegnati dalle Ditte saranno effettuati dal Direttore di U.O.C. di Farmacia o dai Farmacisti Dirigenti delle Strutture farmaceutiche richiedenti. Nell'eventualità di discordanza tra l'ordinato ed il consegnato, per qualità e/o quantità, il fornitore si impegna al ripristino, in conformità all'ordine trasmesso.

La firma apposta all'atto del ricevimento della merce indica la corrispondenza tra il numero dei colli inviati e il numero di colli riportati sul documento di trasporto. Data l'impossibilità di periziare tutta la merce all'atto del ricevimento, il fornitore dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla quantità e qualità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna.

Agli effetti del collaudo qualitativo, la firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che possano insorgere all'atto dell'utilizzo del prodotto.

Qualora non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto della consegna, la ASL avrà il diritto di effettuare le contestazioni sulla qualità dei prodotti forniti, anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura dell'imballaggio e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

La ASL, a suo insindacabile giudizio, potrà pertanto restituire la merce che risultasse difettosa, o comunque non rispondente ai requisiti di legge e si riterrà autorizzata in tal caso a richiederne l'immediata sostituzione. La Ditta aggiudicataria dovrà sostituire a proprie spese e cura, nel più breve tempo possibile, tutti i prodotti che non dovessero rispondere ai requisiti richiesti.

Nell'ipotesi di rifiuto da parte della Ditta, il Direttore di U.O.C. di Farmacia o il farmacista Dirigente provvederà a segnalare l'accaduto all'Amministrazione per l'adozione dei provvedimenti conseguenziali.

Art. 12 Obblighi del fornitore

Le Ditte offerenti dovranno essere disponibili, in caso di aggiudicazione, a garantire:

1. disponibilità alla fornitura, per ciascuna consegna, dei prodotti appartenenti ad un unico lotto di produzione, fatti salvi accordi diversi da concordare con il farmacista Responsabile della Struttura Farmaceutica richiedente;
2. disponibilità a sostituire il prodotto in prossimità del termine minimo di conservazione, con preavviso da parte della Struttura Farmaceutica richiedente;
3. segnalazione tempestiva per competenza alla Struttura Farmaceutica richiedente di tutte le disposizioni ministeriali o altre disposizioni relative ai prodotti offerti (es. ritiro dal commercio, sequestri, revocche di autorizzazioni, etc);

4. disponibilità all'accesso a tutti i dati pubblicati su banche dati relativi al prodotto in possesso della Ditta offerente, ponendoli a disposizione della Struttura Farmaceutica richiedente.

La Ditta aggiudicataria dovrà altresì rispondere di eventuali danni all'Azienda Sanitaria, ai suoi dipendenti e/o collaboratori o a terzi derivati dall'utilizzo del materiale fornito, a causa di difetti e/o imperfezioni del medesimo.

La Ditta aggiudicataria dovrà in ogni caso tenere indenne l'ASL Napoli 1 Centro da ogni azione o protesta, da chiunque fatta valere, in relazione al prodotto fornito.

ALLEGATI:

A Elenco prodotti

B Scheda prodotto

Allegato A
Elenco prodotti

1	lenti intraoculari morbide per fissazione iridea da inserire in camera anteriore, con protezione U.V. lenti intraoculari in materiale acrilico idrofobo, pieghevole con anse in gomma (3pezzi) da inserire nel sacco capsulare o nel solo. Diam. tot 13 mm, diam. Ottica 6mm, con protezione U.V. senza filtro
2	giallo, trasparenti, con potere diottrico minimo da -5 a +30 lenti intraoculari in materiale acrilico per fissazione iridea da inserire in camera anteriore o
3	posteriore, con protezione U.V. lenti intraoculari in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole monopezzo per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare per microincisione da 2,2 mm. Diam. tot 13 mm, diam. Ottica 6mm, con protezione U.V senza filtro giallo, trasparenti, con potere diottrico minimo da +5 a +34. Precaricate, protette con iniettore a vite.
4	lenti intraoculari in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole, monopezzo per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare, diam. tot. 12,5 mm e diam. ottica 6 mm con protezione U.V., precaricate, protette con range diottrico da -8 a +32.
5	lenti intraoculari in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole (3pezzi) per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare, diam. tot 13 mm e diam. ottica 6mm, con protezione U.V. da inserire nel sacco capsulare, diam. tot 13 mm e diam. ottica 6mm, protezione U.V. con e senza filtro giallo, precaricate protette
6	lenti intraoculari, in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole, monopezzo, per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare per microincisione da 2,2mm. Diam. tot 12,5 mm e diam. ottica 6 mm, protezione U.V. con e senza filtro giallo, precaricate protette con iniettore a vite
7	lenti intraoculari, in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole, monopezzo, per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare, diam. tot 13 mm e diam. ottica 6mm, con protezione U.V. potere cilindro minimo 8 diottrie
8	lenti intraoculari, in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole, monopezzo, per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare, diam. tot 13 mm e diam. ottica 6mm, con protezione U.V. ottica 6mm, con protezione U.V.
9	lenti intraoculari in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole, monopezzo, per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare, multifocali, ottica diffrattiva, diam. tot 13 mm e diam. ottica 6mm, con protezione U.V.
10	diam. ottica 6mm, con protezione U.V. lenti intraoculari in materiale acrilico idrofobo, asferiche, pieghevole, monopezzo per camera posteriore da inserire nel sacco capsulare, multifocali, toriche, ottica diffrattiva, diam. tot 13 mm e
11	posteriore da inserire nel sacco capsulare attraverso incisioni da 2,4 mm o inferiori. Diametro totale 13 mm, diam. Ottica 6 mm, con protezione U.V., potere diottrico compreso almeno tra +6 e +30, precaricate protette con meccanismo di iniezione a spinta
12	lenti intraoculari precaricate acriliche idrofobe C-Loop con superficie epianarta, monopezzo monofocale asferica, diametro ottica 6 mm e lunghezza totale 13 mm

**PROCEDURA APERTA PER LA FORNITURA TRIENNALE DI "LENTINE INTRAOCULARI
OCCORRENTI ALLE STRUTTURE DELLA ASL NAPOLI 1 CENTRO"**

ALLEGATO B - SCHEDA PRODOTTO

Da compilare per ogni singolo prodotto offerto

IMPRESA CONCORRENTE:			
CARATTERISTICHE GENERALI DEL DISPOSITIVO			
Riferimento lotto	LOTTO N.		
Marca			
Modello			
Denominazione dispositivo medico			
Nome commerciale del prodotto			
Codice commerciale del prodotto			
Tipo di confezione			
CND			
Codice Repertorio D.M.			
Tipologia dispositivo			
Codice attribuito dal fabbricante			
Codice attribuito dal fornitore			
Ditta produttrice			
Misure			
IVA			
Marcature CE			
Latex FREE	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>	Note sulla presenza di Latex FREE
Ftalati FREE	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>	Note sulla presenza di Ftalati FREE
Sterile	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>	Note sulle tecniche di sterilizzazione
Risterilizzabile	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>	Note sulla risterizzabilità
Monouso	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>	Note

Firma _____

Timbro della ditta _____

Qualifica del firmatario _____

Data _____