## **CAPITOLATO TECNICO**

## **MATERIALE TESSUTO NON TESSUTO (TNT)**

#### **PREMESSA**

Art 1 Il presente Capitolato Tecnico descrive le caratteristiche tecniche dei dispositivi in TNT non sterile e materiale monouso relativi alla gara d'appalto in oggetto.

## ART 2- - Importo, durata, quantità e condizioni della fornitura

L'importo complessivo annuo stimato dell'appalto è di € **112.005,12** IVA esclusa, di cui € 0,00 per oneri di sicurezza non soggetti a ribasso

La durata del contratto è fissata in 36 (trentasei) mesi. Totale importo per 36 mesi € 336.015,36 IVA esclusa

Le quantità sono quelle previste nell'allegata scheda descrittiva delle caratteristiche della fornitura.

Le quantità dei prodotti ivi indicate sono presunte, esse potranno subire variazioni in più (vds. condizioni sotto) o in meno a seconda delle reali esigenze dell'Istituto, senza che il Fornitore abbia nulla a pretendere. Pertanto i quantitativi effettivi sono determinati in base agli ordinativi di fornitura emessi di volta in volta in base all'esigenza.

E' altresì in facoltà dell'Istituto recedere, in tutto o in parte ed in qualsiasi momento, dal contratto a seguito di mutamenti o aggiornamenti delle metodiche praticate.

Nel caso in cui nel corso della fornitura, e prima della data di scadenza del contratto, si esaurisca il quantitativo aggiudicato, al Fornitore potrà essere richiesto di incrementare, alle stesse condizioni, il quantitativo fino alla concorrenza di due quinti della quantità aggiudicata. In casi eccezionali, quali l'urgenza dell'approvvigionamento, potrà essere richiesto al Fornitore di incrementare il quantitativo oltre i due quinti. Il Fornitore, in questo caso, ove non si avvale del diritto alla risoluzione del contratto è obbligato ad assoggettarsi all'aumento alle stesse condizioni già in essere.

## 1. CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI

Le quantità riportate nei richiamati schemi di offerta rappresentano il fabbisogno annuale occorrente hanno carattere puramente indicativo e non vincolante ai fini della somministrazione, che si intende pertanto per supposizione.

I prodotti devono essere costruiti in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione per i Dispositivi Medici.

I prodotti e relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi, ove previsti, devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e regolamenti comunitari in materia, vigenti all'atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura di conformità CE (Decreto Legislativo 24 febbraio 1997 n. 46 in attuazione della direttiva CEE 93/42 e successive modifiche e integrazioni, concernente i Dispositivi Medici) o conforme alla normativa vigente relativa ai dispositivi di protezione individuale, dove previsto. I dispositivi medici in TNT devono inoltre essere conformi alla normativa UNI EN 13795:2013 riguardante i requisiti di fabbricazione e lavorazione nonché essere adeguati ad ogni ulteriore provvedimento che dovesse essere emanato in corso di fornitura.

Le Ditte devono presentare copia delle relative certificazioni di conformità alle leggi e regolamenti in vigore. I prodotti consegnati dovranno possedere validità residua non inferiore ai 2/3 della validità massima prevista.

I prodotti di fabbricazione estera dovranno essere corredati da indicazione in lingua italiana. Su ogni confezione minima del prodotto dovrà essere applicata etichettatura riportante le seguenti informazioni:

nome o ragione sociale ed indirizzo del fabbricante

le indicazioni strettamente necessarie ad identificare il dispositivo ed il contenuto della confezione se del caso, l'indicazione "sterile" se del caso, il numero di codice del Lotto

se del caso, la data entro cui il dispositivo deve essere utilizzato, in condizioni di sicurezza, espressa in anno/mese se del caso, l'indicazione che il dispositivo è monouso

se del caso, il tipo di sterilizzazione se del caso, il numero di registrazione data dal Ministero della Sanità

l'indicazione del marchio CE.

Tutti i materiali offerti dovranno essere privi di lattice, in ogni loro parte. Nella documentazione tecnica dovrà pertanto.

La marca dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di Offerta Tecnica e risultare dalle Schede Tecniche che la Ditta Concorrente deve allegare in sede di presentazione dell'Offerta stessa. Nel caso in cui i prodotti siano registrati nel Repertorio generale dei dispositivi medici istituito presso il Ministero della salute (RDM) sarà sufficiente riportare il numero di registrazione ("Progressivo di sistema attribuito al DM") assegnato nel repertorio a ciascun DM offerto.

Le ditte partecipanti devono indicare per ogni dispositivo offerto il codice C.N.D. (Classificazione Nazionale dei dispositivi) secondo il D.M. 20 febbraio 2007, ed il numero di repertorio.

I prodotti in TNT non sterile possono essere lavorati con qualsiasi tipo di fibre distribuite direzionalmente o casualmente; la coesione degli stessi deve essere assicurata da uno dei seguenti metodi: meccanico, fisico, chimico ovvero combinazione dei medesimi, escludendo in ogni caso la tessitura, la lavorazione a maglia, la cucitura e la felpatura tradizionale, nonché i prodotti cartacei, salvo i casi espressamente previsti. Tutti gli articoli in TNT non sterile devono garantire una adeguata barriera al passaggio di microrganismi, possedere una resistenza tessile elevata, essere dotati di elevata drappeggiabilità e morbidezza, garantire l'antistaticità e l'assenza di peluria; devono essere offerti in colorazione stabile e antiriflesso.

Ciascun articolo deve essere anallergico, non tossico, inodore e non deve contenere fibre di vetro, resine, collanti e lattice e non deve disperdere fibre. Le materie prime usate per il TNT non devono in ogni caso produrre all'atto dello smaltimento residui inquinanti. La Ditta Aggiudicataria di ciascun Lotto si impegna a fornire i prodotti nei diversi colori presentati in sede di offerta.

## 3. CONFEZIONAMENTO ED ETICHETTATURA

Tutti i prodotti offerti devono essere confezionati in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Gli articoli devono inoltre essere contenuti in apposite confezioni che ne permettano il trasporto e lo stoccaggio.

L'etichettatura dei prodotti deve essere conforme alla Direttiva 93/42/CEE sui "Dispositivi Medici", attuata con Decreto Legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modifiche ed integrazioni. Tutte le indicazioni sulle etichette e sulle confezioni devono essere anche in lingua italiana così come stabilito dall'art. 5 comma 4 del decreto su citato e successivi aggiornamenti.

L'etichettatura deve essere posta, nel rispetto della normativa vigente, sul singolo prodotto, sull'involucro, se singolo e/o sulla confezione commerciale.

Le confezioni dovranno contenere idonea documentazione attestante le modalità d'uso dei singoli dispositivi, come previsto dal d.lgs. n. 46/1997.

## 4. CONFEZIONAMENTO SECONDARIO

L'imballaggio che costituisce ciascun collo deve essere robusto e realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce sia al mezzo di spedizione prescelto che ne deve garantire l'integrità finale.

Sull'imballaggio esterno deve essere apposta un'etichetta contenente le seguenti informazioni:

- contrassegno della Ditta aggiudicataria e denominazione e indirizzo dell'Azienda produttrice, se non coincidente;
- nome e descrizione del prodotto;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto.

Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole esposte o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni la merce verrà rifiutata e la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere alla sostituzione della medesima entro 2 giorni dal ricevimento della segnalazione.

## 5. MODALITA' DI CONSEGNA

L'attività di consegna dei prodotti si intende comprensiva di ogni onere relativo a imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna in porto franco al magazzino indicato dall'Amministrazione nelle richieste di consegna (previ accordi con i singoli richiedenti). Sarà cura del magazzino indicato dall'Amministrazione richiedente la restituzione dei bancali alla Ditta aggiudicataria. Le consegne, dovranno essere effettuate entro e non oltre 10 gg. dal ricevimento della richiesta di consegna, salvo i casi di urgenza in cui la ditta si impegna a consegnare la merce nel più breve tempo possibile e comunque non oltre due giorni dalla richiesta anticipata anche telefonicamente. Qualora non fosse in grado di recapitare la merce entro i termini prestabiliti, il fornitore procederà a darne tempestiva comunicazione via pec o fax al servizio farmacia dell'Azienda ordinante e, previ accordi con il

farmacista, provvederà a concordare l'invio di quantitativi di prodotti con caratteristiche corrispondenti ai prodotti offerti acquistati presso altro Fornitore, necessari a coprire il fabbisogno per tutto il periodo per il quale è prevista la carenza. Nella comunicazione deve essere altresì indicata la data presunta di consegna. Il documento di trasporto deve obbligatoriamente indicare:

- destinatario;
- data e luogo di consegna;
- data e numero di riferimento dell'ordinativo di fornitura;
- n. dell' atto di aggiudicazione;
- numero di colli totali/ numero bancali.
- elenco dettagliato del materiale consegnato
- numero del lotto di produzione dei singoli prodotti;
- data di scadenza;

In mancanza di tali dati, qualora la merce venisse respinta, non saranno accettati reclami dalla ditta fornitrice.

Al ricevimento della merce presso i magazzini della farmacia, il personale incaricato effettua le verifiche di congruità tra l'ordine eseguito e la bolla di accompagnamento della merce e contestualmente può verificarne quantità e qualità. Per facilitare il controllo, i colli per bancale tipo "EUR" devono essere sistemati in modo che siano visibili le etichette che identificano lotto, prodotto, scadenza, e avendo cura di non mischiare prodotti e/o lotti diversi (qualora il bancale contenga prodotti relativi a più lotti si chiede che la Ditta apponga sullo stesso l'indicazione "Bancale con prodotti misti").

In caso di impossibilità a procedere ad un accurato controllo, per via dell'imballaggio e/o per la consegna del materiale tramite corriere, il ricevimento avviene "con riserva di successivo controllo"; la firma apposta per ricevuta non esonera la ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali e successive contestazioni.

La ditta aggiudicataria deve assumere a proprio carico la responsabilità della puntuale esecuzione della fornitura; la merce deve pervenire alle farmacie e/o ai magazzini dell'Azienda in perfetto stato di conservazione ed in particolare per i prodotti che devono essere mantenuti a temperatura controllata il fornitore deve garantire che il trasporto sia effettuato con le modalità più opportune in relazione al prodotto.

I prodotti dovranno essere consegnati in confezione originale, sigillata, senza segni che possano evidenziare alterazioni.

In particolare, ogni singola fornitura dovrà essere accompagnata, solo su richiesta dell'Azienda, da documenti attestanti i controlli (pH, sterilità, contaminazione particelle, assenza di pirogeni, materie

prime), eseguiti sui lotti inviati. Il numero di lotto inviato deve essere specificato sul documento di trasporto della fornitura.

Non sono ammesse consegne parziali, pertanto l'esecuzione di ciascuna richiesta di consegna deve avvenire in un'unica consegna, salvo diverso accordo scritto intercorso tra il fornitore e l'Azienda contraente.

#### 6. ACCETTAZIONE DELLA FORNITURA

## **6.1 CONTROLLO QUALITATIVO E QUANTITATIVO**

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato dalla Azienda Sanitaria. Eventuali eccedenze non autorizzate non verranno riconosciute.

La scatola dovrà essere a "perdere"; sull'imballaggio esterno e, su ogni confezione singola, deve essere apposta un'etichetta o stampa recante il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, la descrizione, il nome e l'indirizzo dell'officina di produzione, data e numero di lotto di fabbricazione ed il quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto.

Quelli che, a giudizio del predetto personale, presentassero difetti, lacerazioni o qualsiasi traccia di manomissione, saranno rifiutati e la ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso i magazzini e deve essere riconosciuta ad ogni effetto dal fornitore.

Nel caso non fosse possibile periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta aggiudicataria dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi e delle confezioni, ne sarà possibile il controllo. Agli effetti del collaudo qualitativo, quindi, la firma apposta per ricevuta non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

## **6.2 RESI PER MERCI NON CONFORMI**

I prodotti che non risultassero conformi alla qualità, tipo, specie, marca e tutte le caratteristiche previste in questo Capitolato e in generale dalla documentazione di gara, ovvero qualora gli imballaggi presentassero dei difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, saranno respinti e il Fornitore dovrà provvedere al loro ritiro e sostituzione entro 2 giorni dalla contestazione senza alcun aggravio di spesa; la mancata sostituzione della merce da parte del Fornitore sarà considerata "mancata consegna". Nel caso in cui il fornitore rifiuti o non proceda alla sostituzione del materiale contestato entro i sopra citati termini, l'Azienda sanitaria procede direttamente all'acquisto, a libero mercato, di uguali quantità e qualità dei prodotti che avrebbero dovuto essere consegnati dal fornitore, applicando le penali previste nel presente capitolato.

Nel caso di merce non ritirata entro 15 giorni dalla comunicazione l'Azienda sanitaria può disporne il trasporto di reso addebitando gli oneri al Fornitore medesimo. Eventuali danni relativi al deterioramento della merce non ritirata sono a carico del Fornitore.

## 7. INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Qualora il Fornitore, durante la durata del contratto, presenti in commercio nuovi prodotti, analoghi a quelli oggetto della fornitura (anche a seguito di modifiche normative), i quali presentino migliori caratteristiche di rendimento, dovrà proporre la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni di fornitura ovvero migliorative.

La richiesta di sostituzione e la successiva eventuale validazione sarà formalizzata dalla Farmacia

#### 8. INDISPONIBILITA' TEMPORANEA DEI PRODOTTI

In caso di temporanea indisponibilità di prodotti per causa di forza maggiore, il Fornitore dovrà comunicare all'Istituto tale evenienza prima di ricevere eventuali ordinativi di fornitura relativi ai medesimi prodotti.

Il Fornitore dovrà comunicare tempestivamente per iscritto la mancata disponibilità dei prodotti indicando la causa generante l'indisponibilità e il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile.

Nel caso di mancata o intempestiva comunicazione, verrà applicata la penale.

#### 9.CAMPIONATURA

Le ditte concorrenti, devo produrre apposita campionatura a titolo gratuito dei prodotti proposti per ciascun lotto di partecipazione, nelle quantità di almeno 3 confezione commerciale e rispettando le seguenti prescrizioni:

- i campioni dovranno essere consegnati nel confezionamento secondario in confezione ed etichetta originale;
- appositamente etichettati con riportata l'indicazione del relativo rif. di gara;
- 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 o ai lotti per cui la ditta intende concorrere.
- La campionatura sarà richiesta con apposita nota del Servizio Provveditorato in cui saranno indicati le modalità, i tempi ed il luogo di consegna.
- La mancata presentazione della campionatura nei modi e nei tempi che saranno indicati comporta l'automatica esclusione dalla gara. La campionatura si intende fornita da parte delle ditte concorrenti senza alcun onere per questo istituto e resterà di proprietà dell'I.T.

#### 10. CRITERI DI VALUTAZIONE

I criteri sono attributi secondo l'articolo 95 del D.Lgs. 50/2016 (Codice dei Contratti Pubblici) e s.m. "offerta Economicamente più vantaggiosa" punti 100 ripartiti:

70 punti componente tecnica

30 punti componente economica

I criteri riportati nella seguente tabella sono riferiti ai lotti

Criteri lotti 1-2-3-7-8-9

Lotti 1-2-3-9	
VESTIBILITA' ( adattabilità del dispositivo	20
all'operatore)	
TRASPIRABILITA', CONFORT DELL'OPERATORE E/O	25
UTILIZZATORE	
MORBIDEZZA, RESISTENZA, CONSISTENZA	20
CONFEZIONAMENTO: facilità di apertura e	3
stoccaggio, resistenza involucro primario	
CONFEZIONAMENTO : chiarezza identificativa del	2
contenuto delle indicazioni	
	70

# Criteri lotti 4-5-6

Lotti 4-5-6	
TENUTA DELLA SUOLA ALLA PAVIMENTAZIONE	35
ADERENZA ALLA CALZATURA, TENUTA	30
DELL'ELASTICO	
CONFEZIONAMENTO: facilità di apertura e	3
stoccaggio, resistenza involucro primario	
CONFEZIONAMENTO : chiarezza identificativa del	2
contenuto delle indicazioni	
	70

# Criteri lotti 9-10

Lotti 9-10	
GRADO DI FILTRAZIONE	15
Maggior grado di filtrazione: coefficiente 1 – minor	
grado di filtrazione: coefficiente O Per valori	
intermedi: coefficienti inversamente proporzionali	
Criterio Quantitativo: punteggio maggiore alla Ditta	
che presenta il valore maggiore	
RESISTENZA AL RESPIRO	15
Minor resistenza al respiro: coefficiente 1 – maggior	
resistenza al respiro : coefficiente 0 Per valori	
intermedi: coefficienti inversamente proporzionali	
Criterio Quantitativo: punteggio maggiore alla Ditta	
che presenta il valore minore.	
PULIZIA MICROBICA	15
Maggior pulizia microbica: coefficiente 1 – minor	
pulizia microbica: coefficiente 0 Per valori	
intermedi: coefficienti inversamente proporzionali	
Criterio Quantitativo: punteggio maggiore alla Ditta	
che presenta il valore maggiore.	
MORBIDEZZA, VESTIBILITA' E COMFORT	20
CONFEZIONAMENTO: facilita' di apertura e	2
stoccaggio, resistenza involucro primario	

CONFEZIONAMENTO: chiarezza identificativa del contenuto delle indicazioni	3
	70

## **CARATTERISTICHE SPECIFICHE DEI PRODOTTI**

## LOTTO 1

## CAMICI MONOUSO IN TNT MANICA CORTA NON STERILI MISURE S/M/L/XL

#### **CND T0204**

I camici devono garantire una adeguata vestibilità, essere confortevoli, e garantire una adeguata permeabilità all'aria. I camici devono garantire una adeguata barriera da sangue e liquidi. Devono essere disponibili in varie misure e di colore preferibilmente verde o azzurro.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
17.000 PZ	0.66	11.220

## **LOTTO 2**

# CAMICI PER PERSONALE SANITARIO IN TNT DI COLORE VERDE CON POLSINO IN COTONE ELASTICIZZATO E LACCI.

## **CND T0204**

I camici devono garantire una adeguata vestibilità, essere confortevoli e garantire una adeguata permeabilità all'aria. Devono essere dotati di allacciatura posteriore con lacci e dotati di maniche lunghe con polsini in cotone elasticizzato, idrorepellente o impermeabile. Misure minime h140x 120 cm.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
10.000	0.80	8.000

## LOTTO 3

**DIVISA IN TNT PER PERSONALE SANITARIO MISURE VARIE** 

## **CND T02**

Divisa unisex per personale sanitario monouso in TNT – nei colori blu o verde - costituita da due pezzi: la casacca dovrà avere scollo a V e maniche corte, preferibilmente con taschino, idrorepellente. Il pantalone dovrà avere un laccio regolabile in vita o un elastico. Idrorepellente.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
10.000 PZ	1.15	11.500

## LOTTO 4

## COPRISCARPA CON ELASTICO IN TNT COLORE AZZURRO

#### **CND T0208**

Soprascarpe in TNT, fornito in taglia unica, idoneo a contenere una calzatura non inferiore al n. 45. Deve essere munito di elastico atto a garantire la perfetta tenuta sia dagli agenti esterni che alla calzatura. L'articolo deve presentare saldatura alle estremità in lunghezza e assicurare una buona tenuta contro lo scivolamento. Misure minime 40x16 cm.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
15300 PZ	0.0304	465.12

## LOTTO 5

## **COPRISCARPA CON ELASTICO IN PVC**

#### **CND T0208**

Soprascarpe in PVC/CPE goffrato, impermeabile, fornito in taglia unica, idoneo a contenere una calzatura non inferiore al n. 45. Deve essere munito di elastico atto a garantire la perfetta tenuta sia dagli agenti esterni che alla calzatura. L'articolo deve presentare saldatura alle estremità in lunghezza e assicurare una buona tenuta contro lo scivolamento. Misure minime 40x16 cm.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
50000 PZ	0.030	1.500

## **LOTTO 6**

## CALZARE IN TNT LUNGO PER CAMERA OPERATORIA CON ELASTICO

Calzare in TNT, traspirante, fornito in taglia unica, lungo fino al ginocchio con ampia vestibilità. Il calzare deve essere sagomato, traspirante e idrorepellente. L'articolo deve essere dotato di chiusura ad elastico e deve presentare una cucitura centrale rinforzata. Deve garantire l'elevata

resistenza agli strappi anche dopo l'uso prolungato. Altezza al ginocchio lunghezza al piede non inferiore al n. 45. Misure non inferiori a 40x50 cm.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
60.000	0.06	3.600

## LOTTO 7

#### **CAPPELLI PER PAZIENTE IN TNT COLORE VERDE**

## **CND T0207**

I cappellini devono possedere i seguenti requisiti: resistenza delle cuciture alla trazione, estetica piacevole, permeabilità all'aria, massimo confort e la fisiologica traspirazione cutanea anche se utilizzati per molte ore. Il TNT di tipo assorbente deve essere prevalentemente in cellulosa di peso gr.25/mq circa (+/- 5%).

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
8500	0.020	170

## LOTTO 8

#### **CUFFIA TONDA CON ELASTICO PER OPERATORI SANITARI**

## CND T02

Cuffia di forma circolare in TNT con elastico, piegatura a soffietto, alta traspirabilità, idrorepellente, deve assicurare una adeguata e costante tenuta garantita dalle cuciture che devono essere resistenti alla trazione e agli strappi. Confezionate in dispenser, in taglia unica idonea a contenere anche folte capigliature.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
25000 PZ	0.010	250

## LOTTO 9

## MASCHERINA TRASPIRANTE PER CAMERA OPERATORIA IN TNT COLOR VERDE CON LACCI

## **CND T0206**

Mascherina traspirante per camera operatoria con almeno tre strati in tnt, di cui quello interno a contatto con la cute in materiale atossico ed anallergico color verde con lacci; deve essere conforme alla norma

UNI EN 14683 del 9/2/2006 concernente "mascherine chirurgiche – requisiti e metodi di prova"; adattabile, confortevole, estensibile, avvolgente, con ampiezza regolabile; rifiniture saldate e non cucite, colore antiriflesso, dotata di barretta stringinaso conformabile tra i due tessuti, inodore e ipoallergenica, confezionate in box dispenser, che permetta un agevole prelievo unitario della maschera. Assenza di fibre di vetro, minima resistenza al flusso respiratorio. Valutazione di biocompatibilità, secondo le norme UNI EN ISO 10993-5 e UNI ISO 10993-10 ( non irritante e non sensibilizzante per la cute) • Pulizia microbica espressa in Bioburden (numero UFC/grammi) Efficienza di filtrazione > 99%, idrorepellente. Misura minima 18x10 cm.

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
PZ 100.000	0.023	2.300

# LOTTO 10 CND T02

Tutti i COPRICAPO dovranno essere in morbido T.N.T., permeabile all'aria ed impermeabile ai liquidi, inodore, tenuta perfetta, non tossico e privo fibre di vetro, resine e collanti, che non rilasci residui tossici all'incenerimento, con buona vestibilità, in confezione max da 100 pz. Circa COPRICAPO INTEGRALE per copertura capo collo e spalle con fascia assorbente sulla fronte

FABBISOGNO ANNUALE	BASE D'ASTA	TOTALE EURO
Copricapo integrale	4,00	73.000
PZ.18.250		