Contratto per la fornitura di Materiale di medicazione

So.Re.Sa. S.p.A.

SANTEX S.P.A.



CONTRATTO PER LA FORNITURA DI SISTEMI DI MATERIALE DI MEDICAZIONE

L'anno **2010** il giorno **14** del mese di **gennaio**, presso la sede della So.Re.Sa SpA di Napoli, Centro Direzionale, Isola G5

da una parte

- So.Re.Sa. S.p.a., con sede legale in Napoli, centro direzionale Isola G5, P.IVA 04786681215 in persona del Direttore Generale Prof. Francesco Tancredi, nato a Salerno il 03.10.1936 e dotato dei poteri di rappresentanza in virtù di atto del Consiglio di Amministrazione del 03.12.2007 registrato per Notar dott.ssa Rosa lezzo Oliviero rep. N. 1140 e dall'altra
- Santex s.p.a., in seguito denominata "impresa", con sede legale in Milano Via S. Giovanni sul Muro n. 1, iscritta al Registro delle Imprese presso la C.C.I.A.A. di Milano al numero e partita IVA MI 00860580158, rappresentata ai fini del presente atto, dal Procuratore Speciale Dott. Emide Stefano, nato a Milano il 28.01.1967;

PREMESSO

- che So.Re.Sa SpA è titolare, in via esclusiva, in attuazione dell'articolo 6, comma 1 della Legge Regionale della Regione Campania numero 28/2003, come modificata dalla Legge Regionale 28/2005, della funzione di acquisto dei beni e attrezzature per le Aziende del Servizio Sanitario della Regione Campania (AASSLL, AAOO, AAOOUU ed IRCCS);
- che con Determina del Direttore Generale della Soresa spa numero 103 del 22.10.2009 è stata disposta l'aggiudicazione definitiva della procedura aperta esperita per l'affidamento della Fornitura di "MATERIALE DI MEDICAZIONE";
- che la Ditta Santex s.p.a., risultata aggiudicataria per l'importo di euro 17.828,00 oltre Iva, ha prodotto la documentazione prevista dal comma 2, articolo 48 del decreto Legislativo 163/2006 e, pertanto, a norma del comma 8, articolo 11, del citato decreto legislativo, l'aggiudicazione definitiva è divenuta efficace e, quindi si può procedere alla stipula del contratto di fornitura;
- che il certificato di iscrizione alla Camera di Commercio presentato dalla Ditta riporta il
- " nulla osta ai fini della legge 31 maggio 1965 n. 575";

Tanto premesso le parti come sopra costituite convengono e stipulano quanto segue:

Articolo 1)

Oggetto del contratto

So.Re.Sa. affida all'Impresa, che accetta senza riserva alcuna, la fornitura, per un periodo di tre anni, di "MATERIALE DI MEDICAZIONE" relativamente al lotto:



Lotto	Nome e codice prodotto	Unità di misura	Quantità triennale	Valore triennale BASE D'ASTA	Prezzo unitario offerto	Valore triennale offerto
46 a	Orto maglia non sterile MAG02	MT	2.250		0,03640	
46 b	Orto maglia non sterile MAG04	MT	13.581		0,06240	
46 c	Orto maglia non sterile MAG10S	MT	23.946		0,15601	<u> </u>
46 d	Orto maglia non sterile MAG12S	MT	10.167		0,18750	€ 17.828,00
46 e	Orto maglia non sterile MAG16S	MT	12,066		0,24961]
46 f	Orto maglia non sterile MAG20S	MT	20.886		0,25688	
46 g	Orto maglia non sterile MAG026	MT	2.985		0,46976	
46 h	Orto maglia non sterile MAG40	MT	2.367	€ 28818,07	0,62404	

Articolo 2)

Capitolato speciale e norme regolatrici dell'appalto

La fornitura viene affidata ed accettata sotto l'osservanza piena, assoluta, inderogabile delle norme, condizioni, patti, obblighi, oneri e modalità richiamati e risultanti dai seguenti documenti, che formano parte integrante e sostanziale del presente contratto:

- 1. il Capitolato Speciale che si allega a questo atto sotto la lettera " B" in copia;
- 2. l' offerta economica presentata dall'Impresa in sede di gara, che si allega a questo atto con la lettera " C" in copia.

Articolo 3)

Ammontare della fornitura

L'importo contrattuale come dall'offerta presentata dalla Impresa ammonta ad Euro 17.828,00 (Euro diciassettemilaottocentoventotto) al netto dell'I.V.A..

Il contratto è stipulato a misura ai sensi dell'art.82 D.Lgs 163/2006.

Come previsto dall'art. 2 del Capitolato speciale, i quantitativi potranno essere soggetti a variabilità rispetto ai quantitativi stimati.

Articolo 4)

Pagamenti

Il pagamento avverrà entro i termini previsti dalle vigenti norme, e comunque entro 90 giorni, decorrenti dalla data di ricevimento della fattura da parte di So.Re.Sa. La fattura dovrà essere intestata a So.Re.Sa. e dovrà riportare il riferimento dell'ordine (n° ordine, data, Azienda richiedente, punto ordinante, magazzino e luogo di consegna).

Il pagamento sarà subordinato al rispetto di tutte le condizioni di fornitura, e delle verifiche che potranno essere effettuate sulle consegne; in caso negativo il termine si intende sospeso sino al completo adempimento, salvo e riservato ogni altro provvedimento da parte di So.Re.Sa. In sede di liquidazione delle fatture verranno recuperati importi per l'applicazione di eventuali penali e la ditta dovrà emettere relativa nota di accredito per detti importi.



I corrispettivi spettanti all'Impresa, saranno accreditati sul c/c bancario n. IT 47000103001630000008019704.

In caso di variazione a quanto sopra convenuto l'Impresa si obbliga a notificare tempestivamente le eventuali modifiche, in difetto di tale notificazione So.Re.Sa. non assume alcuna responsabilità per i pagamenti eseguiti come sopraindicato.

Articolo 5)

Consegna del contratto

I termini di esecuzione del contratto decorrono dalla data di sottoscrizione del presente atto da parte del Direttore Generale di SoReSa e del Legale rappresentante, o procuratore munito di apposita delega, dell'Impresa.

Articolo 6)

Penali

L'Impresa è altresì soggetta all'applicazione di penalità qualora si renda colpevole di deficienza nella qualità dei beni forniti, delle prestazioni o dei materiali impiegati.

I rimborsi per danni e le penali inflitte, saranno trattenute sulle fatture in pagamento e, ove queste non bastassero, sulla cauzione definitiva.

Nel caso di incameramento totale o parziale della cauzione, l'impresa dovrà provvedere alla ricostituzione della stessa nel suo originario ammontare.

E' sempre comunque fatto salva per So.Re.Sa. la facoltà di esperire ogni altra azione per il risarcimento dell'eventuale maggior danno subito e dalle maggiori spese sostenute in dipendenza dell'inadempimento contrattuale.

Articolo 7)

Risoluzione dell'appalto

In presenza di comportamenti dell'Impresa che concretino grave inadempimento alle obbligazioni di contratto, il responsabile del procedimento di esecuzione del contratto ne propone la risoluzione.

So.Re.Sa ha, inoltre, facoltà di risolvere il contratto, nei seguenti casi:

- subappalto non autorizzato o cessione anche parziale del contratto;
- perdita, da parte dell'Impresa, dei requisiti, previsti dalla normativa vigente, per l'esecuzione di un contratto con una Pubblica Amministrazione;
- in caso di frode, di grave negligenza di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali.

Costituiscono, altresì, ipotesi di inadempimento grave che legittimano l'esercizio, da parte della Soresa, della facoltà di risoluzione contrattuale e/o revoca dell'autorizzazione al subappalto, le seguenti fattispecie poste in essere dall'impresa appaltatrice e/o dalle subappaltatrici:



- violazione di norme che comportano il sequestro del luogo di lavoro, convalidato dall'Autorità Giudiziaria;
- inottemperanza alle prescrizioni imposte dagli organi ispettivi;
- impiego di personale della singola impresa non risultante dalle scritture contabili o da altra documentazione obbligatoria in misura pari o superiore al 20% del totale dei lavoratori regolarmente occupati nella sede dell'impresa stessa.

Articolo 8)

Garanzia fidejussoria a titolo di cauzione definitiva

A garanzia degli impegni assunti con il presente contratto o previsti negli atti da questo richiamati, l'Impresa ha prestato apposita cauzione definitiva fino a concorrenza della somma di Euro 5.016,00 (
Euro cinquemilasedici) che si allega al presente atto.

So.Re.Sa.:

- a) ha il diritto di valersi della cauzione per l'eventuale maggiore spesa sostenuta per il completamento delle prestazioni in caso di risoluzione del contratto disposta in danno dell'Impresa;
- b) ha il diritto di valersi della cauzione per provvedere al pagamento di quanto dovuto all'impresa per le inadempienze derivanti dall'inosservanza di norme e prescrizioni dei contratti collettivi, delle leggi e dei regolamenti sulla tutela, protezione, assicurazione, assistenza e sicurezza fisica dei lavoratori;
- c) può richiedere all'Impresa la reintegrazione della cauzione ove questa sia venuta meno, in tutto od in parte; in caso di inottemperanza la reintegrazione si effettua a valere sui ratei di prezzo da corrispondere all'Impresa.

La garanzia deve essere integrata ogni volta che So.Re.Sa. abbia provveduto alla sua escussione, anche parziale, ai sensi del presente contratto.

La cauzione definitiva si svincola con le modalità di cui all'art. 113 d.Lgs 163/06.

Articolo 9)

Subappalto

Previa istanza dell'Impresa ed autorizzazione di So.Re.Sa., e nel rispetto dell'Art.118 D.Lgs 163/06 le prestazioni che l'Impresa ha indicato a tale scopo in sede di offerta possono essere subappaltati, nella misura, alle condizioni e con i limiti e le modalità concordate. So.Re.Sa. non provvede al pagamento diretto dei subappaltatori.

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità.

Articolo 10)

Responsabili del contratto

So.Re.Sa. nomina Responsabile del procedimento di esecuzione del contratto il Avv. Gianmarco Massa, con il compito di emanare le opportune disposizioni alle quali l'impresa dovrà uniformarsi, di



controllare la perfetta osservanza di tutte le clausole contrattuali e di curare che l'esecuzione della fornitura avvenga a regola d'arte ed in conformità a quanto previsto dagli accordi contrattuali.

L'impresa dichiara altresì che il proprio numero di fax e l'indirizzo mail al quale fare riferimento per ogni comunicazione successiva alla stipula del contratto sono:

fax: 0296463407

L'impresa accetta che qualunque futura comunicazione tra le parti avvenga tramite i predetti canali comunicativi.

Ai fini dell'invio del fax sarà sufficiente il report di "ok" ottenuto dal fax dell'Azienda mittente per poter ritenere la comunicazione idoneamente inviata e ricevuta dall'impresa.

Ai fini dell'invio della e-mail dovrà essere invece inviato dall'impresa un messaggio di ricevuta che confermi il corretto ricevimento della mail inviata dall'Azienda.

Articolo 11)

Deroga all'eccezione di inadempimento

Data la natura di servizio pubblico dell'attività oggetto del presente contratto, l'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.

Articolo 12)

Obblighi a carico dell'Impresa derivanti dal Protocollo di legalità

In ottemperanza a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008, l'Impresa:

- ha l'obbligo di comunicare alla SoReSa i dati relativi alle società ed alle imprese chiamate a realizzare, a qualunque titolo, l'intervento anche con riferimento ai loro assetti societari ed a eventuali successive variazioni;
- deve osservare in maniera rigorosa le disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro, anche con riguardo alla eventuale nomina del responsabile della sicurezza, nonché il rispetto delle norme di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale, specificando, ove siano previste, che le spese di sicurezza non sono soggette a ribasso d'asta;

La Ditta aggiudicataria assume, altresì, l'obbligo di:

a) accendere, dopo la stipula del contratto e presso un intermediario bancario, uno o più conti contraddistinti dalla dicitura "Protocollo di legalità con la Prefettura di Napoli". L'Impresa dovrà servirsi unicamente di tale conto c.d. dedicato per effettuare, mediante bonifico bancario, tutti gli incassi ed i pagamenti superiori ad Euro 3.000,00, relativi al contratto. Nell'ipotesi di inosservanza, senza giustificato motivo, del predetto obbligo SoReSa applicherà una penale nella misura del 10% dell'importo di ogni singola movimentazione finanziaria cui la violazione si riferisce, mediante detrazione automatica dell'importo delle somme dovute in relazione alla prima erogazione utile;



- b) incaricare l'intermediario bancario di trasmettere, mensilmente, per via telematica, alla banca dati della Camera di Commercio di Napoli, l'estratto conto relativo alle movimentazioni finanziarie connesse con la realizzazione dell'oggetto del contratto, delle quali dovrà essere specificata la causale, con indicazione, in caso di operazioni in accredito, del conto da cui proviene l'introito;
- c) di avvalersi per la movimentazione finanziaria (in entrata e in uscita) connessa all'accensione del conto c.d. dedicato degli intermediari di cui al decreto-legge n.143/1991; nel caso in l'Impresa si avvalga di soggetti intermediari diversi rispetto agli intermediari di cui al decreto-legge n.143/1991 si produrrà la risoluzione immediata e automatica del vincolo contrattuale, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto e la SoReSa applicherà una penale a titolo di liquidazione danni salvo comunque il maggior danno nella misura del 10% del valore del contratto;

Articolo 13)

Dichiarazioni rese dall'Impresa in ottemperanza al Protocollo di legalità

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità sottoscritto in data 9 luglio 2008, l'Impresa accetta espressamente le seguenti clausole espressamente contemplate dal Protocollo menzionato:

- 1) L'Impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto nell'anno 2008 dalla stazione appaltante con la prefettura di Napoli, tra l'altro consultabili al sito http://www.utgnapoli.it, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti.
- 2) L'Impresa si impegna a denunziare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture, o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).
- 3) L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.
- 4) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del D.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di interesse. Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite, le predette penali saranno applicate mediante automatica



detrazione, da parte della Soresa, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.

- 5) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.
- 6) L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto da Soresa di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.
- 7) L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, nonché l'applicazione di una penale, a titolo di liquidazione danni salvo comunque il maggior danno nella misura del 10% del valore del contratto o, quando lo stesso non sia determinato o determinabile, delle prestazioni al momento eseguite, qualora venga effettuata una movimentazione finanziaria (in entrata o in uscita) senza avvalersi degli intermediari di cui al decreto-legge n.143/1991.
- 8) L'Impresa dichiara di conoscere ed accettare l'obbligo di effettuare gli incassi ed i pagamenti, di importo superiore ai tremila euro, relativi al presente contratto, attraverso conti dedicati accesi presso un intermediario bancario ed esclusivamente tramite bonifico bancario; in caso di violazione di tale obbligo, senza giustificato motivo, la Soresa applicherà una penale nella misura del 10% del valore di ogni singola movimentazione finanziaria cui la violazione si riferisce, detraendo automaticamente l'importo dalle somme dovute in relazione alla prima erogazione utile.

Articolo 14)

Controversie

Tutte le controversie derivanti dall'esecuzione dell'appalto sono devolute al Giudice Ordinario. Foro esclusivo è quello di Napoli.

Articolo 15)

Spese di contratto e trattamento fiscale

Tutte le spese del presente contratto sono a carico dell'Impresa.



Articolo 16) Rinvio alla legislazione vigente

Per quanto non previsto nel presente contratto, nel disciplinare e nel capitolato speciale di gara, si rinvia alla legislazione vigente in materia.

Sp.ke.Sa. SpA

Firma per accettazione

Santex s.p.a.

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 12, 13 ai sensi dell'art. 1341 II° comma cc.

Per espressa approvazione Santex s.p.a.



PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI MATERIALE DI MEDICAZIONE (CND M01; M02; M03)

B-CAPITOLATO SPECIALE

ART. 1 - OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente Capitolato disciplina le modalità relative alla fornitura di materiale di medicazione occorrente alle Aziende Sanitarie, Ospedaliere, Ospedaliere Universitarie, IRCCS della Regione Campania, di seguito "Aziende", per un importo massimo annuo pari a €4.845.227,82 (triennale € 14.535.683,46) oltre Iva.

Le tipologie e i quantitativi presunti dei prodotti sono elencati nell'"allegato B/1" che forma parte integrante del presente Capitolato.

ART. 2 - DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è di 36 mesi.

ART. 3 - QUANTITA'

I quantitativi, indicati in via del tutto presuntiva, riguardano il fabbisogno annuale stimato a regime, e potranno subire, in sede di ordinazione, variazioni in diminuzione o in aumento, in considerazione – anche – delle attuali vigenze contrattuali delle singole Aziende per l'approvvigionamento di materiale di medicazione.

ART. 4 - SUDDIVISIONE IN LOTTI E PREZZI BASE D'ASTA

La fornitura sarà suddivisa in lotti come specificato nell'elenco "ALLEGATO B1".

I prezzi base d'asta riportati sono stati determinati mediante l'analisi dei dati interni della Regione Campania e di contratti vigenti nel territorio italiano, valutando i prezzi medi ponderati attualmente praticati, nonché tenendo conto dei prezzi indicati nel DM 11 ottobre 2007.

ART. 5 - REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

I prodotti offerti, devono essere rispondenti alle vigenti disposizioni legislative relative alla commercializzazione. alla importazione, alla produzione, alla Devono risultare conformi ai requisiti previsti dal Decreto Legislativo 24 febbraio 1997 n. 46 -"Attuazione della Direttiva CEE concernente i dispositivi medici" e successive modificazioni e, quindi, in possesso di marcatura di conformità CE. conforme alla F.U. ove previsto.

Per i prodotti richiesti non sterili, in buste pronte per la sterilizzazione, le buste devono essere conformi alla normativa vigente (EN 868/1,3,5) con indicatore di processo non a contatto con il

Per i prodotti richiesti sterili, la sterilizzazione deve essere validata in conformità alle norme EN relative al tipo di sterilizzazione usata.

La destinazione d'uso, la marca, il codice referenza del fornitore, il numero di registrazione presso il repertorio generale dei dispositivi medici istituito dal Ministero della Salute con D.M.



20/02/07, dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di offerta tecnica e/o risultare dalle schede tecniche allegate alla presentazione dell'offerta stessa.

Codice	Lotto	Descrizione ramo CND
ramo CND		
M01		OVATTA DI COTONE E SINTETICA
M0101	·	OVATTA DI COTONE
M010101		COTONE IDROFILO
Motorol	Rif 1 (a-b-c)	Caratteristiche essenziali del cotone idrofilo: Ovatta costituita esclusivamente da fibre tipiche di cotone con lunghezza media non inferiore ai 10 mm. Numero dei nodi presente non superiore a quello della preparazione europea di riferimento. Coefficiente di assorbimento dell'acqua di almeno 23 gr/gr Ph neutro, assenza di tensioattivi, assenza di sostanze soluili in acqua o in etere, assenza di amido, assenza di fluorescenza azzurra.
		Il cotone deve essere fornito in confezioni impermeabili alla polvere e all'acqua e con sistema che garantisca facile chiusura. Le scatole ed i singoli imballaggi devono essere muniti di una etichetta recante la dicitura: "Ovatta di cotone idrofilo per uso sanitario non sterile" e di quant'altro previsto dal D.L.vo 46/97. Il suddetto cotone deve inoltre rispondere alle caratteristiche previste dall F.U. e dalla PhEU. Sul confezionamento secondario, a tenuta di polvere contenente max 50 pacchi, facili da immagazzinare per sovrapposizione, devono essere facilmente legibili tutti i dati necessari ad individuare il contenuto e la qualità dei sacchetti, il peso netto totale e il produttore.
		TAMPONI DI OVATTA
M010103	1	Tamponi di ovatta fine dialisi diam 2,5 sterili
M010103	2	Tamponi di ovatta inie diallo diam 2,5
		OVATTA PER ORTOPEDIA
M0102		Il Cotone gommato deve essere in confezioni singole con
		incarto ad anello riunite in pacchi max da 10 pezzi.
garage services		OVATTA DI COTONE PER ORTOPEDIA
M010201		avetta di cotone per ortopedia aqualiata (colone e fibre
M010201	3 (a-b-c)	sintetiche) gr 120 +/- 10 mq sterilizzabile in autoclave a 121° in bende
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		
1101000		OVATTA IN FIBRA SINTETICA
M010202		OVATTA INTIBIOTO
M01020201	rif 4 (a-b-c)	ovatta in fibre sintetiche a rotoli per imbottitura sottogesso priva di spiancanti ottici, idrorepellente, sterilizzabile a 121°
	rif 5 (a-b-c-d)	ovatta in fibre sintetiche a rotoli per imbottitura sottogesso priva di sbiancanti ottici, idrorepellente, con batteriostatico cor proprieta' di controllo dell'odore sterilizzabile a 121°
M010203	+	FELTRO PER IMBOTTITURE



	izer.	
	rif 6	Feltro per imbottitura bianco, in poliestere o polipropilene e viscosa autoadesivo
		GARZE DI COTONE E TNT
M02		
M0201		GARZE IN COTONE
		Caratteristiche essenziali della garza: La garza in puro cotone 100% deve essere conforme alle caratteristiche previste dalla F.U. IX Ed. ed alla direttiva CE recepita dal D.L.vo 46/97, priva di cimosa - Tipo: n°20 fili x cmq - Fili in ordito per 10 cm.: 120 + o - 6 - Fili in trama per 10 cm.: 80 + o - 5
		peso minimo per mq: 27 ph neutro, assenza di tensioattivi, assenza di sostanze solubili in acqua ed in etere, assenza di amido, assenza di fluorescenza azzurra: - Non devono perdere all'essiccamento più dell' 8% del loro peso e non devono avere più dello 0,4% di ceneri solforiche. Latex free L'etichettatura deve essere conforme alle caratteristiche previste dalla F.U. IX Ed. ed alla direttiva CE recepita dal D.L.vo 46/97
		Le confezioni dovranno essere contenute in scatole resistenti, a tenuta di polvere, facili da immagazzinare e dovranno riportare in lingua Italiana e ben visibili tutti i dati necessari ad individuare il contenuto, la quantità delle singole confezioni e il relativo peso.
P4000404		GARZE IN COTONE TAGLIATE
M020101		GARZE IN COTONE TAGLIATE SENZA FILO RX STERILI
M0201010101	rif 7 (a-b-c-d)	Garze tagliate sterili in confenzione da max 25 da utilizzarsi come barriera meccanica per la compressione e l'assorbimento degli essudati senza filo di bario, Titolo 12/8
	rif 8 (a-b)	Garze tagliate, sterile in confenzione da max 25 da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita senza filo di bario, Titolo 12/8
M0201010102		GARZE IN COTONE TAGLIATE SENZA FILO RX NON . STERILI
	rif 9 (a-b-c-d-e-f)	Garze tagliate non sterile in confenzione da kg 1 peso netto da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita senza filo di bario, Titolo 12/8
<u> </u>		
		GARZE IN COTONE PIEGATE
M020102	Exercise the Company of the Company	GARZE IN COTONE PIEGATE SENZA FILO RX STERILI
M0201020101	<u> </u>	GARZEAN CO FONE FIEDATE OFFIZATION TO TOTAL
	rif 10 (a-b-c-d-e-f)	Compresse di garza idrofila sterile da utilizzarsi come barriera meccanica per la compressione e l'assorbimento degli essudati senza filo di bario, privo di cimosa, bordo
		ripiegato all'interno, apertura a lunghetta, con apertura peel-
и .		open: Titolo 12/8
		16 strati in confezione da 5 compresse ognuna
		8 strati in confezione da 5 compresse ognuna
1	1	o strati ili comezione da o compresso ognana



	THE REAL PROPERTY.	
	rif 11 (a-b-c-d-e-f- g)	Compresse di garza idrofila sterile da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita, senza filo di bario, privo di cimosa, bordo ripiegato all'interno, apertura a lunghetta, con apertura peel-open: Titolo 12/8
		16 strati in confezione da 5 compresse ognuna
		8 strati in confezione da 5 compresse ognuna
	rif 12 (a-b)	Compresse di garza sterile in confezione da 12 compresse da utilizzarsi come barriera meccanica per la compressione e l'assorbimento degli essudati senza filo di bario, Titolo 12/8
	rif 13 (a-b)	Compresse di garza sterile in confezione da 12 compresse senza filo di bario da utilizzarsi per mantenere sotto controllo il microambiente di una ferita ; Titolo 12/8
	rif 14 (a-b)	Compresse di garza sterile in confezione singola da utilizzarsi come barriera meccanica per la compressione e l'assorbimento degli essudati senza filo di bario, Titolo 12/8
	rif. 15 (a-b)	Compresse di garza sterile senza filo di bario in confezione singola da utilizzarsi per mantenere sotto controllo il microambiente di una ferita ; Titolo 12/8
M0201020102		GARZE IN COTONE PIEGATE SENZA FILO RX NON STERILI
	rif 16 (a-b-c-d)	Compresse di garza idrofila non sterile da utilizzarsi come barriera meccanica per la compressione e l'assorbimento degli essudati senza filo di bario, privo di cimosa, bordo ripiegato all'interno, apertura a lunghieria, sterilizzabili;
		confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica ed in materiale idoneo a permetterne la sterillizzazione a vapore con indicatori di processo non a contatto con il materiale, con apertura peelopen: Titolo 12/8
		16 strati in confezione da 5 compresse ognuna
		8 strati in confezione da 5 compresse ognuna
	rif. 17 (a-b-c-d-e-f- g-h)	Compresse di garza idrofila non sterile da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita, senza filo di bario, privo di cimosa, bordo ripiegato all'interno, apertura a lunghetta, sterilizzabili; confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica ed in materiale idoneo a permetterne la sterillizzazione a vapore con indicatori di processo non a contatto con il materiale, con apertura peel-open: Titolo 12/8
		16 strati in confezione da 5 compresse ognuna
us y militar e		8 strati in confezione da 5 compresse ognuna
	Land Control to the date of the Control of the Cont	
11000100001		GARZE IN COTONE PIEGATE CON FILO RX STERILI
M0201020201	rif.18 (a-b-c-d-e-f- g-h-i-l-m-n-o-p-q-r- s-t)	Compresse di garza idrofila sterile per uso chirurgico invasivo, con filo di bario inserito nella trama, privo di cimosa, bordo ripiegato all'interno, apertura a lunghetta, con apertura peelopen: Titolo 12/8.
68 S. L		16 strati in confezione doppia busta da 5 compresse ognuna
		8 strati in confezione doppia busta da 5 compresse ognuna
		16 strati in confezione dopppia busta da 10 compresse
		ognuna 8 strati in confezione doppia bustada 10 compresse ognuna
		o strati ili colliczione doppia bactada 10 compresso egitaria



	in the second	
		4 strati in confezione doppia busta da 10
		THE WOOTONE DIFCATE CON EU O BY NON STERILL
M0201020202	rif 19 (a-b-c)	GARZE IN COTONE PIEGATE CON FILO RX NON STERILI Compresse di garza idrofila non sterile per uso chirurgico invasivo, con filo di bario inserito nella trama, privo di cimosa, bordo ripiegato all'interno, apertura a lunghetta, sterilizzabili; confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica ed in materiale idoneo a permetterne la sterilizzazione a vapore con indicatori di processo non a contatto con il materiale, con apertura peel-
		open: Titolo 12/8. 16 strati in confezione da 5 compresse ognuna
		8 strati in confezione da 5 compresse ognuna
		8 strati in confezione da 3 compresse egitana
***************************************		GARZE IN COTONE CUCITE
M020103 M0201030201		GARZE IN COTONE CUCITE CON FILO RX STERILI
M0201030201	rif 20 (a-b-c-d-e-f- g-h-i-l)	garze laparatomiche in cotone sterili, 4 strati, con cuciture ripiegate internamente ed a doppia impuntura con punti distanziati di circa 1 cm, provviste di un passante a nastro fermante fissato ad un angolo, per uso chirurgico invasivo, con filo di bario inserito nella trama, in confezioni da 3; con apertura peel-open: Titolo 12/8.
M0201030202		GARZE IN COTONE CUCITE CON FILO RX NON STERILI
10201000202	rif 21 (a-b-c-d-e-f- g-h)	garze laparatomiche in cotone non sterili, a 4 strati, con cuciture ripiegate internamente ed a doppia impuntura con punti distanziati di circa 1 cm, provviste di un passante a nastro fermante fissato ad un angolo, da utilizzare ad uso chirurgico invasivo, con filo di bario inserito nella trana, in
		confezione da 3 sterilizzabili; confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica ed in materiale idoneo a permetterne la sterilizzazione a vapore con indicatori di processo non a contatto con il materiale, con apertura peel-open: Titolo 12/8
		OART IN TAMPON
M020105		GARZE IN TAMPONI TAMPONI DI GARZA SENZA FILO RX STERILI
M0201050101	rif 22 (a-b-c-d-e-f- g)	Tamponcini rotondi sterili, morbidi, da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita, in confezioni da 10 con apertura peel-open: Titolo 12/8
		requisiti richiestil tamponcini da 50 e 60 mm. devono avere elevata consistenza, per cui si precisa che i tamponcini diametro 50 mm devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a 1200cm2. I tamponcini diametro 60 mm. devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a1400 cm2
M0201050102		TAMPONI DI GARZA SENZA FILO RX NON STERILI
	rif 23	Tamponcini rotondi non sterili, morbidi, da utilizzarsi per tenere sotto controllo di una ferita, in confezioni da 10 sterilizzabili: confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica ed in materiale idoneo a permetterne la sterillizzazione a vapore con indicatori di processo non a contatto con il materiale, con apertura peelopen: Titolo 12/8



	1	m devono avere
		Requisiti richiesti I tamponcini da 60 mm. devono avere elevata consistenza, per cui si precisa che i tamponcini diametro 60 mm. devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a1400 cm2
M0201050201		TAMPONI DI GARZA CON FILO RX STERILI
M0201050201	rif 24 (a-b-c-d-e)	Tamponcini rotondi sterili, con filo radiopaco inserito nella trama, morbidi, per uso chirurgico, in confezioni da 10, con apertura peel-open: Titolo 12/8
		Requisiti richiesti I tamponcini da 40 a 60 mm. devono avere elevata consistenza, per cui si precisa che i tamponcini diametro 40 mm. devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a 800 cm2. I tamponcini diametro 50mm devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a 1200cm2. I tamponcini diametro 60 mm. devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a1400 cm2
MADDIADED202		TAMPONI DI GARZA CON FILO RX NON STERILI
M0201050202	rif 25 (a-b-c-d-e-f- g-h)	Tamponcini rotondi non sterili, con filo radiopaco inserito nella trama, morbidi, per uso chirurgico, in confezioni da 10 sterilizzabili; confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica ed in materiale idoneo a permetterne la sterillizzazione a vapore con indicatori di processo non a contatto con il materiale, con apertura peelopen: Titolo 12/8
		Requisiti richiesti I tamponcini da 40 a 60 mm. devono avere elevata consistenza, per cui si precisa che i tamponcini diametro 40 mm. devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a 800 cm2. I tamponcini diametro 50mm devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a 1200cm2. I tamponcini diametro 60 mm. devono essere costituiti da un foglio di garza di una superficie non inferiore a1400 cm2
M020106	rif 26 (a-b-c-d)	GARZE IN PEZZE/RULLI zaffi per tamponamento da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita, a 4 strati sterili, con bordi ripiegati all'interno in confezione singola; confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica, con apertura peel-open: Titolo 12/8
		zaffi per tamponamento da utilizzarsi per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita, a 3 strati sterili, con bordi ripiegati all'interno in confezione singola; confezionate in imballaggi tali da minimizzare i rischi di contaminazione microbica, con apertura peel-open: Titolo 12/8
	rif 27	pezze di garza, in confezione singola, da utilizzarsi come barriera meccanica per la compressione e per l'assorbimento degli essudati, non per uso invasivo chirurgico, né per tenere sotto controllo il microambiente di una ferita, senza fili di bario. Requisiti generali: filato di puro cotone, titolo 12/8, filato 32/40, peso minimo 27 g/mq, peso max ca 35 g/mq, deve rispettare tutte le indicazioni della F.U.
1		



M020201	T	GARZE IN TNT PIEGATE
M020201		GARZE IN THT PIEGATE SENZA FILO RX STERILI
MIOZOZO 10 10 1	rif.28 (a-b)	Le compresse di garze in TNT devono essere composte internamente da ovatta di cotone e/o cellulosa, racchiusa in tessuto non tessuto (costituite da viscosa e poliestere in adeguata proporzione in modo da garantire elevate capacità di assorbimento e resistenza, privo di leganti chimici peso a mq non inferiore a 40 gr/mq), sigillato ai lati. Devono essere dotate di uno strato barriera idrorepellente. L'ovatta di cotone deve presentare tutte le caratteristiche previste dalla F.U.
		Devono essere confezionati in doppia busta, sterile; la sterilizzazione deve essere validata in conformità alle norme EN relative al tipo di sterilizzazione usata, con involucro interno "peel open";devono essere confezionati in doppia busta, sterile; la sterilizzazione deve essere validata in conformità alle norme EN relative al tipo di sterilizzazione usata, con involucro interno "peel open";
M020202		GARZE LAPAROTOMICHE IN TNT
M0202020201		GARZE LAPAROTOMICHE IN TNT CON FILO RX STERILI
	rif.29 (a-b-c)	Pezze laparatomiche costituito per 2/3 da viscosa e per 1/3 da poliestere; non devono contenere leganti chimici:
		devono garantire bassissima perdita di particelle;
		devono essere prive di lattice naturale;
		devono essere dichiarati i test di biocompatibilità cui il
		prodotto è stato sottoposto con esito positivo;
		devono essere dotati di filo radiopaco saldalo senza leganti chimici;
		il filo radiopaco dovrà essere fissato su tutta la lunghezza di compresse e pezze;
		la grammatura dovrà essere non inferiore a 40 g/metro quadro;
		devono essere confezionati in doppia busta, sterile; la sterilizzazione deve essere validata in conformità alle norme EN relative al tipo di sterilizzazione usata, con involucro interno "peel open"; devono essere confezionati in doppia busta, sterile; la sterilizzazione deve essere validata in conformità alle norme EN relative al tipo di sterilizzazione usata, con involucro interno "peel open";
		ogni confezione dove riportare tutte le indicazioni previste in etichetta, ed in particolare metodo di sterilizzazione, numero di lotto, data di scadenza, la dicitura "sterile", la marcatura CE con il numero dell'organismo notificato;
		le buste contenenti il prodotto sterile dovranno essere dotate di etichette per il controllo numerico
		8 strati piegate in buste max 5 pezzi
		tre/quattro strati in TNT in buste da due pezzi
		norquatino ondi in 1111 in paoto da das poete
***************************************		TAMPONI IN TNT
M020203		TAMPONI IN THE CON FILO RX STERILI
M0202030201		TAINE OINT HA LIAL COLA LIFO LOS OLFISTE



		11 1 11	
	rif.30 (a-b-c)	I tamponi in TNT, chiusi all'interno con anello elastico privo di lattice, radiopachi, devono essere costituiti da viscosa e poliestere in adeguata proporzione in modo da garantire elevate capacità di assorbimento e resistenza, privo di leganti chimici peso a mq non inferiore a 40 gr/mq. Buste max cinque pezzi	
M0203		GARZE MEDICATE	
M02030201		GARZE PARAFFINATE	_
1002030201	rif.31 (a-b-c)	Garza in cotone al 100% impregnata di paraffina in modo uniforme, trama e ordito devono formare un tessuto a maglie larghe che permetta una adeguata ventilazione e che permetta all'essudato di affiorare. La garza non deve essere deformabile alla trazione - sterile.	
M02030202		GARZE PARAFFINATE CON ANTISETTICO	-
W02030202	rif.32	Garza in cotone al 100% impregnata in modo uniforme di paraffina e con disinfettante, trama e ordito devono formare un tessuto a maglie larghe che permetta una adeguata ventilazione e che permetta all'essudato di affiorare. La garza non deve essere deformabile alla trazione - sterile.	
			1
M03		BENDAGGI	1
M030101		BENDE DI GARZA IDROFILA	1
	rif.33 (a-b-c)	Bende di garza non orlata: caratteristiche richieste: L'etichettatura deve essere conforme alle caratteristiche previste dalla F.U. IX Ed. ed alla direttiva CE recepita dal D.L.vo 46/97, quindi con tutte le indicazioni previste dalla suddetta direttiva. Garza in puro cotone 100% Tipo: n°20 fili x cmq	
1.28 m 19 19 12 12 12 13 19 13 14 14 15 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	ीर्या करियोद्ध सुद्धीने की सुरुष कर स्थानिक स्थान	Fili in ordito per 10 cm.: 120 + o - 6 Fili in trama per 10 cm.: 80 + o - 5 ph neutro, assenza di tensicattivi, assenza di sostanze solubili in acqua ed in etere, assenza di amido, assenza di fluorescenza azzurra. Non devono perdere all'essiccamento più dell' 8% del loro peso e non devono avere più dello 0,4% di ceneri solforiche.	ense eta da sunti (ilian) eta a gresta eta e
	ALS HOLDING AND	peso minimo per mq : 27 gr. ph neutro, assenza di tensioattivi, assenza di sostanze solubili in acqua ed in etere, assenza di amido, assenza di fluorescenza azzurra.	त्राप्तां क्षेत्र क
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		Non devono perdere all'essiccamento più dell' 8% del loro peso e non devono avere più dello 0,4% di ceneri solforiche.	
	rif.34 (a-b-c-d-e-f)	Bende di garza orlata: caratteristiche richieste L'etichettatura deve essere conforme alle caratteristiche previste dalla F.U. IX Ed. ed alla direttiva CE recepita dal D.L.vo 46/97, quindi con tutte le indicazioni previste dalla suddetta direttiva.	
		Garza in puro cotone 100% Tipo: n°20 fili x cmq Fili in ordito per 10 cm. : 120 + o - 6 Fili in trama per 10 cm. : 10 + o - 5	



		and the same of th		1
i.			peso minimo per mq : 30 gr. ph neutro, assenza di tensioattivi, assenza di sostanze solubili in acqua ed in etere, assenza di amido, assenza di fluorescenza azzurra. Non devono perdere all'essiccamento più dell' 8% del loro peso e non devono avere più dello 0,4% di ceneri solforiche.	
		rif.35 (a-b-c-d)	Bende di garza cambric: caratteristiche richieste fili in ordito per 1 cm.: n°15 fili in trama per 1 cm.: n° 7,5 Filato 32/16	
			Ph neutro, assenza di tensioattivi, assenza di sostanzze solubili in acqua ed etere, assenza di amido, assenza di sostanze solubili in acqua ed in etere, assenza di amido, assenza di fluorescenza azzurra.	
	<i>?</i>		Non devono perdere all'essiccamento più dell'8% del loro peso e non devono avere più dello 0,4% di ceneri solforiche. Le singole bende devono essere avvolte in semplice fascette di carta leggera confezionate in pacchi da 10 pezzi. Ogni pacco deve essere munito di etichetta recante: dicitura: bende di cotone Cambric idrofilo titolo del tessuto e del filato e quanto altro previsto dal D.L.vo	
			46/97 Le bende devono essere ben rifinite ed esenti da sfilacciature	
		rif.36 (a-d-c-d-e)	Bende di garza cambric orlate tit. 15/10, filato 32/40, confezionate in pacchetti da 10 rotoli ciascuno riportante in etichetta: titolo, dimensioni e tutte le altre indicazioni previste dalla F.U	
			dalla i . C.	
	M0302		BENDE MEDICATE	***
	M0302 M030201		BENDE MEDICATE CON IODOFORMIO	
	101030201	rif 37	Bende medicate con iodoformio	I was the same of the same
*	M03020201	111 07	BENDE MEDICATE CON ZINCO OSSIDO	
	10002020	irif 38 (a-b)	benda di tessuto di cotone impregnato con il 10% di pasta cremosa all'ossido di zinco, da utilizzarsi per varici, tromboflebiti, flebotrombosi	
		rif 39 (a≝b-c)	Benda biestensibile in viscosa e cotone , priva di lattice impregnato con il 10% di pasta cremosa all'ossido di zinco, da utilizzarsi per varici, tromboflebiti, flebotrombosi,	
	M03020202	1 . See	BENDE MEDICATE CON ZINCO OSSIDO E ITTIOLO	l e di gran, i e e e e
		rif 40	Bende medicate con ossido di zinco e ittiolo	and the second
get to this is a court. I I was a seen or rights	17 - 17 - 17 - 17 - 17 - 17 - 17 - 17 -	en e	TOTAL DI FISCACCIO O PROTEZIONE	
	M0303		BENDAGGI ELASTICI DI FISSAGGIO O PROTEZIONE BENDE ELASTICHE DI FISSAGGIO NON ADESIVE	
	M0303010101		MONOESTENSIBILI	
		rif 41 (a-b-c-d-e-f)	Benda di garza elastica in cotone e poliammide, con orlo, monoestensibile longitudinalmente di grado medio 70-80%, non sterile, in confezione singola, in confezioni da max 20 pezzi. Completa di fermagli	in the second second
·		Rif.42 (a-b-c-d)	Benda di garza elastica in cotone e poliammide, con orlo, monoestensibile longitudinalmente di grado medio 90-120%, non sterile, in confezione singola, in confezioni da max 20 pezzi. Completa di fermagli	
<i>i</i>	I .		<u></u>	·



	i de la constante de la consta	THE PROPERTY OF THE PROPERTY O
M0303010201		BENDE ELASTICHE DI FISSAGGIO AUTOADESIVE MONOESTENSIBILI
	Rif 43 (a-b-c)	Benda elastica universale adatta per il fissaggio di medicazioni Costituita da cotone ,fibra poliammidica ed fibra sintetica elastmerica a bava continua costituita da almeno l'85% della massa da poliuretano segmentato . La Benda deve presentare un allungamento di circa 120% e deve essere lavabile e sterilizzabile e in confezioni singole con graffette
	Rif 44 (a-b)	Benda elastica universale adatta per il fissaggio di medicazioni e la realizzazione di bendaggi di sostegno a leggera compressione . Costituita da cotone 64%,fibra poliammidica ed elastam 1% . La Benda deve presentare un allungamento di circa 130% , lavabile , sterilizzabile e in confezioni singole con graffette
M03030103		RETI TUBULARI
M03030103	Rif 45 (a-b-c-d-e-f- g-h-i-l)	rete tubolare elastica di fissaggio per il contenimento delle medicazioni n conf. max. mt.50 in tensione Ogni singola confezione dovrà essere munita di etichetta recante: 1) nome del prodotto 2) nome ed indirizzo del produttore 3) il calibro ed il metraggio in tensione 4) tutti i dati previsti dalla F.U. X Edizione e dal D.L.vo 46/97
		SISTEMI DI PROTEZIONE
M030302		
M03030201	÷.	MAGLIE TUBULARI
	Rif 46 (a-b-c-d-e-f-g-h)	maglia tubolare per sottogesso idrorepellente priva di lattice ad elevata estensibilità in conf. Ig max da mt.25,larghezza da cm 1,5/2-4-10-12-16-20/25-26/30-31/40
	rif 47 (a-b-c-d-e-f)	maglia tubolare paraffinata per sottogesso, costitita da tessuto con 65/70% di cotone e 30/35% di viscosa confezionata in rotoli, misure varie
M03030202		SALVAPELLE
W03030202	rif 48 (a-b)	Benda salvapelle estremamente sottile, in schiuma di poliuretano 100 % a pori aperti, morbida. Indicata per la protezione della pelle nei bendaggi adesivi e nel taping, privo di lattice in confezioni singole
Mosod	ye sales at a common	BENDAGGI ELASTICI DI SOSTEGNO E COMPRESSIONE
M0304 M0304010101		BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE NON ADESIVE A CORTA ESTENSIBILITA' (< 70%)
	rif 49 (a-b-c-d)	Bende costituite da cotone e fibre poliammidiche. Elasticità compresa fra il 50 e il 60% (l'elasticità, espressa in percentuale, è data dal rapporto della lunghezza di base della benda non stirata sulla lunghezza massima della benda stirata). La benda deve essere costituita dal 65% di cotone ed il 35% di poliammide. In confezione singola (scatole o fascette di carta pesante), su ogni confezione deve essere presente etichetta in cui è indicato tutto quanto previsto dal D.L.vo 46/97



M0304010102		BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE NON ADESIVE A	
1010304010102		MEDIA ESTENSIBILITA' (70-140%)**	
	rif 50 (a-b-c)	Bende costituite da cotone e fibre poliammidiche. Elasticità compresa fra il 70 e il 140% (l'elasticità, espressa in percentuale, è data dal rapporto della lunghezza di base della benda non stirata sulla lunghezza massima della benda stirata). La benda deve essere costituita dal 65% di cotone ed il 35% di poliammide. In confezione singola (scatole o fascette di carta pesante), su ogni confezione deve essere presente etichetta in cui è indicato tutto quanto previsto dal D.L.vo 46/97	
M0304010103		BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE NON ADESIVE A LUNGA ESTENSIBILITA' (> 140%)**	
	rif 51 (a-b-c)	Bende costituite da cotone e fibre poliammidiche. Elasticità superiore al 140% (l'elasticità, espressa in percentuale, è data dal rapporto della lunghezza di base della benda non stirata sulla lunghezza massima della benda stirata). La benda deve essere costituita dal 65% di cotone ed il 35% di poliammide. In confezione singola (scatole o fascette di carta pesante), su ogni confezione deve essere presente etichetta in cui è indicato tutto quanto previsto dal D.L.vo 46/97	
	rif 52 (a-b)	Bende compressive ad elasticità permanente in tessuto misto naturale/sintetico, elastiche in senso longitudinale e trasversale, estensibilità superiore a 140% in lunghezza e ca. 80% in altezza, lunghezza ca. 7 m (in trazione), permeabili all'aria, resistenti all'invecchiamento, lavabili, bollibili ed eventualmente sterilizzabili in autoclave a 121° C. Per supporto e sostegno o compressione.	
M0304010201		BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE COESIVE A CORTA ESTENSIBILITA' (< 70%)**	
	rif 53 (a-b-c)	Bende in tessuto elastico in crespo di cotone spalmate sulla superficie interna con adesivo poroso anallergico che consenta l'evaporazione dei liquidi e assicuri una libera aerazione della pelle. L'elasticità espressa in percentuale deve essere compresa fra il 50% e il 60%. In confezione singola (scatole o fascette di carta pesante). Su ogni confezione deve essere presente etichettatura riportante tutto	
M0304010202		quanto prevesto dal D.L.vo 46/97 BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE COESIVE A MEDIA	
	rif 54 (a-b-c-d)	ESTENSIBILITA' (70-140%)** Benda coesiva in cotone , viscosa ed elastam ; estensibilità in lunghezza tra il 120 e il 140 % Lavabile	
M0304010301		BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE ADESIVE A CORTA ESTENSIBILITA' (< 70%)**	
	rif 55 (a-b-c)	Benda elastica adesiva in cotone e rayon, monoestensibile con una estensibilità 70 %, privo di lattice con linea guida centrale colorata per tutta la lunghezza, in confezione singola.	
M0304010302		BENDE ELASTICHE COMPRESSIVE ADESIVE A MEDIA ESTENSIBILITA' (70-140%)**	1



	and the same of th	
	rif 56	Benda elastica adesiva, permeabile all'aria e al vapore acqueo,in cotone 100% con estensibilità dell'80%, privo di lattice
		The second secon
M030402		BENDE ELASTICHE DI SOSTEGNO
M030402010101		BENDE ELASTICHE DI SOSTEGNO NON ADESIVE AD ALTA ESTENSIBILITA' MONOESTENSIBILI
	rif 57 (a-b-c)	Benda compressiva elastica in lunghezza, lavabile e sterilizzabile in autoclave, estensibilità circa 180%
M030402020103		BENDE ELASTICHE DI SOSTEGNO COESIVE AD ALTA ESTENSIBILITA' BIESTENSIBILI
	rif 58 (a-b-c)	Bendaggio adesivo elastico di sostegno in altezza e lunghezza, 100% cotone, estensibilità in lunghezza 80%, in altezza 45%, radiotrasparente, adesivo in caucciù sintetico ipoallergenico, privo di lattice.
M030404		BENDE PREMIFISTOLA
M030404	rif 59	Benda premifistola elastica, anallergica - autoadesiva - buona traspirabilità - dotata di tampone di forma circolare con parte assorbente in TNT e parte impermeabile formata da pellicola adesiva atossica- supporto benda in cartoncino semirigido. Sterile monouso
M0305		SISTEMI E PRODOTTI PER IMMOBILIZZAZIONE
M030501		BENDAGGI PRONTI PER IMMOBILIZZAZIONE DI SPALLA, BRACCIO E CLAVIÇOLA
	rif 60 (a-b-c-d-e-f)	Bendaggi soffici per fratture con sistema a doppio laccio e spessori regolabili di compressione
M03050201		BENDE E STECCHE IN GESSO NATURALE
	rif 61 (a-b-c-d-e-f)	Le bende gessate devono essere costituite di garza sgrossata, con tramatura doppia, la parte gessata deve essere consistente, radiotrasparente, cremosa ed omogenea, tale che risulti evidente al tatto di chi l'adopera e che non si
		sfarini durante lo rotolamento. I parametri minimi saranno i seguenti: 1. Tempo necessario per indurire, con assorbimento di acqua, di 3-4 minuti, 2. Tempo di idratazione di 30-40 minuti, 3. Tempo per raggiungere la solidità finale di 12 ore, 4. Temperatura media del gesso, durante l'essiccazione non superiore ai 45°C. In
	•	confezione da max 20 pezzi. Le bolle di consegna devono
The same of the sa		riportare sia il numero delle bende, sia la loro lunghezza media sia il peso netto totale.
	rif 62 (a-b)	Stecca gessata (longuette) a presa rapida in gesso alabastrino -4 strati di bende piegate a zig-zag
	rif-63	Lenzuoletto di gesso 60 cm x5mt
M03050202	111.00	BENDE E STECCHE IN GESSO SINTETICO
M03000202	rif 64 (a-b-c-d-e)	Bende sintetiche per immobilizzazione senza fibra di vetro; substrato a base di poliestere o polipropilene e resina di tipo poliuretanica, altamente conformabili e radiotrasparenti, confezionate singolarmente



	and the second	
	rif 65 (a-b-c)	Bendaggio sintetico rigido in fibra di vetro impregnato di resina di poliuretano posta tra uno strato d'imbottitura in polipropilene (strato a contatto con la pelle) e uno esterno di ovatta . La stecca deve essere sigillata in busta di alluminio resistentre all'umidità
	rif 66 (a-b-c-d)	benda per immobilizzazione arti costituite da supporto in materiale sintetico, permeabile all'aria, idrorepellenti, radiotrasparenti, dotate di elasticità multidirezionale, confezionate singolarmente. Il supporto deve essere in fibra di vetro impregnata di resina in poliuretano e deve essere priva di imbottitura.
M030503		SISTEMI DI TRAZIONE CUTANEA
M(030303	rif 67 (a-b)	kit per trazione costituiti da: striscia in TNT, spalmala con adesivo acrilico, una striscia protettiva in schiuma di polietilene, una corda di trazione, una piastra di distensione,
M030504		SISTEMI DI IMMOBILIZZAZIONE PLASTICI A FREDDO E A
	rif 68 (a-b-c-d-e)	bende sintetiche in polipropilene per immobilizzazioni rigide e per immobilizzazioni semirigide, con bordi morbidi, disponibili in vari colori
M030505		SPLINT E STECCHE DI ZIMMER
101030303	rif 69 (a-b-c-d-e)	Splint in cartone per immobilizzazione provvisoria in cartone rigido ^per gomito ^per arto superiore ^ completo per arto inferiore ^ gambale con piede ^ per caviglia
	70 (a-b-c)	Stecche piatte tipo Cramer
<u> </u>	70 (a-b-c)	Stecche Zimmer metalliche per dita, con gomma pium
	71 (a-b-c) 72 (a-b-c)	Stecche Palmari
	73 (a-b-c-d)	Stecca artificiale costituita da strati di fibra di vetro impregnata con resina in poliuretano. Gli strati in fibra di vetro devono essere racchiusi in maglia proptettiva saldata ai bordi in modo da evitare il contatto con la pelle. Non deve contenere lattice .ll prodotto deve essere conforme alle direttive previste per i dispositivi di classe I. La stecca deve essere confezionata
	and the state of t	singolarmente in involucro impermeabile all'umidità
, es. W.	<u> </u>	FERULE
M030506	rif.74	Ferula in poliuretano espanso a cellule aperte che ricalca anatomicamente la forma della gamba per la contenzione dell'arto inferiore dopo intervento chirurgico o dopo un trauma
	rif 75	Federa copriferula
	111170	

ART. 6 - REQUISITI DEI FORNITORI

I fornitori dovranno essere in regola con tutte le disposizioni in materia ed idonei tecnologicamente, organizzativamente e qualitativamente alla tipologia e all'entità della fornitura assegnata.

A tale proposito è necessario indicare nella Scheda Fornitore (all.B2):

- le generalità commerciali (nome, indirizzo, telefono, fax etc...) e fiscali di chi effettuerà le vendite e le consegne (depositario);

- per il depositario, la dichiarazione di conformità alle disposizioni del D. Lgs. 219/06;



- le modalità ed i tempi per la comunicazione alle Aziende di qualsiasi variazione possa subentrare dopo la formulazione dei contratti sia relative al Fornitore, che al deposito che spedisce la merce, nonché alle modalità di spedizione ed anche agli stessi prodotti, considerando comunque invariate le condizioni contrattuali stabilite in sede di aggiudicazione;

- la disponibilità e le modalità del servizio di assistenza post vendita.

In corso di fornitura, eventuali variazioni di ragione sociale, accorpamenti, cessioni di ramo d'azienda, cessioni di prodotti, etc., dovranno essere comunicati a So.Re.Sa che procederà così come disciplinato dall'Art.51 del D.Lgs. 163/2006 e dall'art.30, comma 6, L.R. Campania 3/2007.

ART. 7 - PREZZI

I prezzi, riferiti ai singoli prodotti, si intendono fissi ed invariabili per l'intera durata del contratto. Per ciascuno dei lotti aggiudicati, eventuali misure e/o confezionamenti diversi da quelli espressamente richiesti in gara, ma presenti nel listino della Ditta aggiudicataria, potranno comunque essere acquistati applicando al prezzo del listino presentato in gara lo sconto percentuale medio ponderato, praticato in offerta...

Qualora il fornitore, durante la decorrenza contrattuale, presenti in commercio tipologie di materiale da medicazione migliorative rispetto alle caratteristiche di rendimento e funzionalità dei materiali aggiudicati, dovrà proporre la sostituzione dei prodotti alle stesse condizioni

contrattuali e So.Re.Sa si riserva la facoltà di accettare la sostituzione.

ART. 8 - CONSEGNE

Le consegne dovranno essere effettuate a cura, rischio, spese del fornitore presso i singoli magazzini preposti delle Aziende richiedenti dalle ore 8,30 alle 13 dei giorni feriali escluso i sabato, previo apposito ordinativo. La merce dovrà essere conforme all'ordine trasmesso dal Servizio competente, e, in caso contrario, non sarà accettata dai magazzini. Qualora non vi sia rispondenza tra quantità richiesta e confezione disponibile commercializzata, l'ordine dovrà essere evaso in difetto.

La merce deve essere consegnata in porto franco nelle quantità e qualità descritte negli ordini inviati di volta in volta, all'interno dei magazzini indicati negli ordini (come da prospetto

indicativo riportato in allegato B/3).

La merce ordinata dovrà essere consegnata entro massimo 15 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine, salvo casi d'urgenza dove i tempi di consegna sono da concordarsi direttamente col Responsabile del Servizio preposto.

I prodotti sterili, all'atto della consegna, devono avere la data di scadenza non inferiore a 2/3

della durata complessiva di validità.

Il fornitore dovrà impegnarsi a fornire qualsiasi quantitativo nei tempi e nei modi descritti, anche se si trattasse di quantitativi minimi. Il fornitore non dovrà fissare nessun importo minimo per l'esecuzione degli ordini.

In ciascun involucro di confezione deve essere apposta un'etichetta portante il contrassegno della Ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in misura. Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale. Imballi e confezioni dovranno essere "a perdere".

I documenti di trasporto devono obbligatoriamente indicare:

luogo di consegna della merce, che deve corrispondere a quello riportato sull'ordinativo emesso;



n° di riferimento dell'ordine:

data dell'ordine;

n° di lotto di produzione dei singoli prodotti;

data di scadenza.

ART. 9 - CONTROLLO SULLA MERCE

Le forniture dovranno corrispondere alle quantità richieste; eventuali eccedenze in più non autorizzate non saranno riconosciute e, pertanto, non pagate.

Agli effetti della fatturazione, sono valide le quantità corrispondenti all'ordine.

La firma per ricevuta dei prodotti non impegna le Aziende le quali si riservano di comunicare le proprie osservazioni e le eventuali contestazioni in ordine alla conformità del prodotto e/o ai vizi apparenti ed occulti delle merci non rilevabili all'atto della consegna.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi previsti dal capitolato e/o alle caratteristiche dichiarate dalla Ditta in offerta, le Aziende li respingeranno al fornitore che dovrà sostituirli con altri aventi i requisiti richiesti entro cinque giorni. In caso di mancanza o ritardo da parte del fornitore ad uniformarsi a tale obbligo, So.Re.Sa. potrà provvedere al reperimento dei prodotti contestati presso altra fonte, addebitando alla Ditta fornitrice l'eventuale maggiore spesa.

Firma per accettazione

Sono specificamente ed espressamente approvati per iscritto gli articoli 2, 3, 5, 7, 8, 9 ai sensi dell'art. 1341 ll° comma cc.

Per espressa approvazione

ALLEGATO B/1 - Elenco medicazioni - scheda offerta

ALLEGATO B/2 - Scheda fornitore

ALLEGATO B/3 - Prospetto indicativo punti di consegna

							-	
					Benda elastica universale adatta per il			
					fissaggio di medicazioni e la realizzazione di			
0					bendaggi di sostegno a leggera			
			•		compressione, autoadesiva, momoestensibile. Costituita da cotone 64%, fibra poliammidica			
8			·		ed elastam 1%. La Benda deve presentare un			
					lallunoamento di circa 130%, lavabile.			
					sterilizzabile e in confezioni singole con		į	
		010			oraffette altezza cm.8 lunghezza m.5 in		2.100	
		CIG 03126073740	44a	M0303010201	tensione	BENDA	2.100	
	44	03120073740			Benda elastica universale adatta per li			
					fissaggio di medicazioni e la realizzazione di			
					bendaggi di sostegno a leggera compressione,autoadesiva,monoestenensibile			
					Costituita da cotone 64%, fiora poliammidica	1		
					ed elastam 1%. La Benda deve presentare un	İ		
					allungamento di circa 130%, lavabile,			
					sterilizzabile e in confezioni singole con	-1		
					grafiette altezza cm.10 lunghezza m.5 in	DEND4	.8.550.	
				M0303010201	tensione	BENDA	.0.550	
		11.1.1			rete tupolare elastica di fissaggio per il		7	
	L 15- 1	CIG			contenimento delle medicazioni n conf. max.	MT	,23,220	
	. 45	0312614939	45a	M03030103	mt.50 in tensione cal 1 rete tubolare elastica di fissaggio per il	IVII		
		i			contenimento delle medicazioni n conf. max.			
					mt.50 in tensione cal 2	MT ·	-30.495	
(*			45b	M03030103	rete tubolare elastica di fissaggio per il			
					contenimento delle medicazioni n conf. max.			
in the	3.5		450	M03030103	imt 50 in tensione cal 3	MT .	46:869	
-		,	45c	1 1000000	rete jupolare elastica di fissaggio per il	, ,		
					contenimento delle medicazioni n conf. max.	LAT.	64.773	
t to be left beginner			- 45d	M03030103	mt.50 in tensione _cal 4	MT.		
		Transfer of the second			rete tubolare elastica di fissaggio per il			. • •
eren eren eren eren eren eren eren eren	1	10 1 W	7.50 THE 18 THE	and the second	contenimento delle medicazioni n conf. max.	MT	89.058	
			45e	M03030103	mt.50 in tensione cal 5			
•		1			contenimento delle medicazioni n conf. max.			
				1400000400	mt.50 in tensione cal 6	MT_	114.594	
			45f	M03030103	Irefe tubolare elastica di fissaggio per il			
				1	contenimento delle medicazioni n conf. max.		20.400	
		1	45g	M03030103	mt.50 in tensione cal 7	MT	63.108	
			709		rete tubolare elastica di fissaggio per il			
					contenimento delle medicazioni n conf. max.	мт	59.610	
			45h	M03030103	mt.50 in tensione cal 8	1011		
					rete tubolare elastica di fissaggio per il contenimento delle medicazioni n conf. max.			
			İ		mt.50 in tensione cal 9	MT	32.397	
			45i	M03030103	rete tubolare elastica di fissaggio per il			
					contenimento delle medicazioni n conf. max.			
			451	M03030103	mt 50 in tensione cal 10	MT	12.159	_
			431	1000000100	imaglia jubolare per sotiogesso idrorepellente			
		CIG			priva di lattice ad elevata estensibilita' in coni.		2.250	
	46	031262524F	46a	M03030201	lg max da mt.25,cm.1,5/2	MT		
	1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -		1		maglia tubolare per sottogesso idrorepellente			
				1	priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.	MT	13.581	
ļ.			46b	M03030201	lg max da mt.25,cm.4 maglia tubolare per sotlogesso idrorepellente			
					priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.			1
			10-	M03030201	lo may da mt.25.cm10	MT	23.946	
	1		46c	N103030201	Imaglia jubolare per sottogesso idrorepellente			
					priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.		10 167	
	1	1	46d	M03030201	In max da mt.25.cm12	MT	10.167	
				T	maglia tubolare per sottogesso idrorepellente			
		4.1			priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.	мт	12.066	
		1 5	46e	M03030201	lg max da mt.25,cm.16 maglia tubolare per sottogesso idrorepellente	1		
	1 .			-	priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.			
				1402020204	lo max da mt.25.cm20-25	MT	20.886	
	1		46f	M03030201	maglia tubolare per sottogesso idrorepellente			
i					priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.		0.005	ı
j I			46g	M03030201	lo max da mt.25.cm.26-30	IMT	2.985	ı
	ľ		709		maglia tubolare per sottogesso idrorepellente		[1
	1				priva di lattice ad elevata estensibilita' in conf.	МТ	2.367	ĺ
:			46h	M03030201	ig max da mt.25,cm.31-40	IVII	1.55,	Γ
		+			maglia tubolare paraffinata per sottogesso,			ł
	ì	CIG			30/35% di viscosa confezionata in rotoli,	-		l
	47	031263066E	17-	1403030301	misure varie mis. 3 cm x 10 m	MT	1.890	ı
			47a	M03030201	maglia tubolare paraffinata per sottogesso,			1
i I					costitita da tessulo con 65/70% di cotone e			ĺ
İ					30/35% di viscosa confezionata in rotoli,	NAT	6.210	ĺ
			47b	M03030201	misure varie mis. 5 cm x 10 m	MT	0.210	1
	1	I						

						1			
			0,00	0,0000					
,50					0,00	#DIV/0!			
			0,00	0,00000					
				•			·		100
	0,07130	73,63%	1655,59	0,01880 -			RETESAN NON STERILE	RET10	50 ASTUCCI
	0,08570	61,84%	2613,42	0,03270			RETESAN NON STERILE	RET20	50 ASTUCCI
۰۰	0,09610	58,68%	4504;11	0,03971		g and a second a second as	RETESAN NON STERILE	RET30	50 ASTUCCI
	0,11160	60,12%	7228,67	0,04451			RETESAN NON STERILE	RET40	50 ASTUCCI
.80	0,12650	59,29%	11265,84	0,05150	42:869,10	61,31%	RETESAN NON STERILE	RET50	50 ASTUCCI:
	0,25250	64,59%	28934,99	0,08941 /			RETESAN NON STERILE	RET60	50 ASTUCCI
÷.	0,27480	57,17%	17342,08	0,11770 /			RETESAN NON STERILE	RET70	50 ASTUCCI
-	0,29700	56,80%	17704,17	0,12830 /			RETESAN NON STERILE	RET80	50 ASTUCCI
	0,40230	65,50%	13033,31	0,13879			RETESAN NON STERILE	RET90	50 ASTUCCI
	0,53660	64,95%	6524,52	0,18808	2		RETESAN NON STERILE	RET91	50 ASTUCCI KG. 20 PARI A N.
	0,04792	24,04%	107,82	0,03640			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAGO2	120 BOBINE DA MT. 20
	0,08214	24,03%	1115,54	0,06240			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAGQ4	KG. 20 PARI A N. 60 BOBINE DA 23 MT.
-	0,20536	24,03%	4917,55	0,15601			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAG10S	KG. 20 PARI A N. 40 BOBINE DA 14 MT. KG. 20 PARI A .N. 20
.07	0,24678	24,02%	2509,01	0,18750	17.828,00	33,15%	ORTOMAGLIA NON STERILE	MAG12S	BOBINE DA 23,30 MT.
	0,32857	24,03%	3964,53	0,24961			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAG16S	KG. 20 PARI A N. 20 BOBINE DA 17,50
	0,49145	47,73%	10264,42	0,25688			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAG20S	KG. 20 PARI A n. 20 BOBINE DA 14 MT.
	0,61827	24,02%	1845,54	0,46976			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAGO26	KG. 20 PARI A N. 20 BIBINE DA 10,8 MT.
	0,82143	24,03%	1944,32	0,62404			ORTOMAGLIA NON STERILE	MAG40	KG. 20 PARI A 20 BIBINE DA MT. 7,MT.
			0,00	0,00000					
			0,00	0,00000					
	<u></u>					/ /	11: 1		

SANTEX S.D.A.
L'Amministratore Unico