

AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

per la predisposizione di una gara d'appalto mediante accordo quadro per la fornitura di "Medicazioni Avanzate" per le necessità dell'Asur, A.O.U. di Ancona, A.O. Marche Nord e Inrca"

OGGETTO:

L'ASUR Marche – Area dipartimentale Acquisti e Logistica rende noto che, per la preparazione dell'appalto e per lo svolgimento della relativa procedura per la fornitura, mediante accordo quadro, di "Medicazioni Avanzate" per le necessità dell'Asur in qualità di centrale di committenza per gli Enti del SSR (A.O.U. di Ancona, A.O. Marche Nord e Inrca), intende avvalersi della consultazione preliminare di mercato ai sensi dell'art. 66 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i..

La "consultazione" avviene alle condizioni di cui al successivo art. 67 del medesimo D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i..

L'ASUR Marche invita, pertanto, tutti i soggetti interessati a partecipare alla "consultazione" fornendo i contributi ritenuti necessari.

In generale, sono oggetto di contributo gli aspetti disciplinati dalla documentazione facente parte della presente "consultazione", ivi compresi la tipologia di procedura da utilizzare per l'individuazione dell'aggiudicatario e i criteri di aggiudicazione.

Sarà cura dei soggetti interessati al presente avviso evidenziare i contributi per i quali ritengano motivatamente sussistenti aspetti meritevoli di tutela della segretezza dal punto di vista tecnico e commerciale.

AVVERTENZE

La partecipazione alla presente "consultazione" non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti dell'ASUR e i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso.

La presente "consultazione" non costituisce in alcun modo offerta al pubblico o promessa al pubblico ai sensi, rispettivamente degli articoli 1336 e 1989 del codice civile.

L'affidamento della fornitura oggetto della presente "consultazione" è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura avviata e conclusa ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 50/2016.

La presente “consultazione” non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, e non impegna a nessun titolo l’ASUR nei confronti dei soggetti interessati.

L’ASUR può interrompere, sospendere o revocare la presente “consultazione”, nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento, senza incorrere in alcun tipo di responsabilità.

L’ASUR si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente “consultazione” per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di appalto, nei limiti del rispetto dei diritti di proprietà intellettuale e *“a condizione che non comportino una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza”*.

In particolare, la documentazione di gara che sarà pubblicata nella eventuale successiva procedura di affidamento potrà subire modifiche anche di rilievo rispetto a quella allegata in bozza al presente avviso.

La forma dei contributi è libera.

I contributi devono pervenire entro il **17/09/2018** a mezzo PEC all’indirizzo: asur@emarche.it. La PEC dovrà riportare in oggetto la seguente dicitura: “Consultazione preliminare di mercato - Gara per la fornitura di “Medicazioni Avanzate” – Invio contributo”.

Per ogni ulteriore informazione è possibile contattare i seguenti nominativi:

- Dott. Matteo Biraschi Tel. 0712911572 – e-mail: matteo.biraschi@sanita.marche.it
- Dott.ssa Daniela Giuliadori Tel. 0712911581 – e-mail: daniela.giuliadori@sanita.marche.it
- Dott. Riccardo Burattini Tel. 0712911579 – e-mail: riccardo.burattini@sanita.marche.it

PUBBLICITA’

Il presente avviso, unitamente alla documentazione denominata, Capitolato tecnico, è pubblicato come segue:

- Gazzetta Ufficiale della Unione Europea
- Profilo del committente, ASUR Marche, via Oberdan 2, 60122 Ancona, sito internet: <http://www.asur.marche.it>
- Sito della Regione Marche istituito ai sensi del D.M n. 20/2001: www.contrattipubblici.marche.it/BAND/
- Sito informatico www.serviziocontrattipubblici.it del Ministero delle Infrastrutture e trasporti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi del Regolamento n. 2016/679/UE, si informa che i dati personali forniti ed acquisiti nell'ambito del presente avviso, sono trattati, nel rispetto delle garanzie di riservatezza e delle misure di sicurezza previste dalla normativa vigente, attraverso strumenti informatici, telematici e manuali, con logiche unicamente correlate alle finalità dell'avviso stesso.

Area Dipartimentale Acquisti e Logistica

Dott. Matteo Biraschi



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Capitolato Tecnico

APPALTO FORNITURA DI MEDICAZIONI AVANZATE, PER LE NECESSITA' DELL'AZIENDA SANITARIA UNICA REGIONALE, DELL'AZIENDA OSPEDALIERA "OSPEDALI RIUNITI MARCHE NORD", DELL'AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA "OSPEDALI RIUNITI", DELL'ISTITUTO NAZIONALE RICERCA E CURA ANZIANI – INRCA ANCONA.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

REQUISITI TECNICI DEI PRODOTTI

CARATTERISTICHE TECNICHE GENERALI COMUNI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per i dispositivi medici; dovranno inoltre rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto della fornitura e in particolare devono essere rispondenti ai saggi tecnologici, chimici, fisici, biologici indicati dalla F.U. vigente e relativi supplementi ed aggiornamenti, nonché essere conformi a quanto previsto dalla Direttiva CE 93/42/CEE sui Dispositivi Medici recepita con D.Lgs. n.46 del 24/02/1997 e s.m.i.

L'indicazione della CND è orientativa e non vincolante ai fini della presentazione dell'offerta, è invece vincolante la rispondenza delle caratteristiche del prodotto offerto alla descrizione e alle caratteristiche tecniche indicate per ciascun prodotto nel presente capitolato.

Tutti i prodotti devono essere "latex free", ad eccezione del lotto n. 35; tale caratteristica si deve ritenere relativa al solo prodotto e non al confezionamento. Alle Ditte viene in ogni caso richiesto di fornire dichiarazione circa la presenza o meno di lattice anche per il confezionamento primario".

All'atto della consegna i prodotti dovranno presentare un periodo di validità non inferiore a 2/3 dell'intero periodo di validità.

CONFEZIONAMENTI

Ogni confezione primaria e secondaria dovrà riportare i dati necessari ad individuare il prodotto contenuto, la quantità, il nome dello stesso, il nome e la ragione sociale ed indirizzo del fabbricante, la dicitura monouso (o simbolo relativo) ove previsto, la marchiatura CE, il lotto di produzione, la scadenza.

Per i prodotti sterili la confezione dovrà inoltre riportare: tipo di sterilizzazione e la dicitura "sterile".

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

Sulla confezione devono essere riportate, in lingua italiana, tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire un utilizzo corretto e sicuro del dispositivo nonché la sua corretta conservazione.

Nella confezione, ove previsto, dovrà essere presente il foglietto illustrativo con relative indicazioni d'uso.

Per i prodotti sterili, il confezionamento dovrà garantire la sterilità per il periodo indicato.

Per i prodotti sterili la confezione secondaria in cui è collocata la confezione primaria deve essere idonea allo stoccaggio negli armadi di reparto e dovrà garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto.

DETTAGLIO DELLA FORNITURA

La fornitura è divisa in 46 lotti come sotto riportato.

Per le misure delle medicazioni indicate nella descrizione dei singoli lotti, deve intendersi una tolleranza pari al $\pm 20\%$.

Soglia di sbarramento: il concorrente che non avrà ottenuto il punteggio tecnico complessivo provvisorio pari o maggiore di 36 punti su 70 punti massimi attribuibili sarà escluso dalla procedura.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Per i criteri motivazionali in scala attribuibili da parte della Commissione giudicatrice (La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00) il coefficiente andrà poi moltiplicato per il punteggio massimo attribuibile.

LOTTI	DESCRIZIONE	Codice CND
1	FILM BARRIERA PER LA CUTE PERILESIONALE	M9002
2	MEDICAZIONE TRASPARENTE PER FISSAGGIO CATETERI	M04010202
3	MEDICAZIONE ANTISETTICA A RILASCIO DI CLOREXIDINA PER CATETERI VENOSI	M04040602 M04010299
4	SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA INTEGRATO CON MEDICAZIONE TRASPARENTE	M04010201 M04010202 M04010299
5	SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA NON INTEGRATO CON MEDICAZIONE TRASPARENTE	M04010201 M04010202 M04010299
6	SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA CON ANTIMICROBICO	M04010201 M04010202 M04010299
7	MEDICAZIONE PRIMARIA SOTTILE IN SILICONE	M020399 M040499 M04040702
8	MEDICAZIONE PREPARATA POST- OPERATORIA ADESIVA CON TAMPONE	M040101
9	MEDICAZIONE IN ALGINATI PURI O IN ASSOCIAZIONE	M04040201 M04040202
10	MEDICAZIONE IN ALGINATI CON ARGENTO PER FERITE INFETTE ED ESSUDANTI	M04040201 M04040202 M04040802
11	MEDICAZIONE IN PASTA A BASE DI ALGINATO DI CALCIO E ARGENTO PER FERITE INFETTE ED ESSUDANTI	M04040801
12	MEDICAZIONE IN FILM DI POLIURETANO IN ROTOLO	M04040601
13	MEDICAZIONE IN FILM DI POLIURETANO	M04040601
14	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SOTTILE SENZA BORDO	M040406

15	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SOTTILE CON BORDO	M040406
16	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SENZA ANTISETTICO SENZA BORDO	M040406
17	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SENZA ANTISETTICO CON BORDO	M040406
18	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO NON ADESIVA CON ARGENTO SENZA BORDO	M04040802
19	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER IL SACRO	M040406
20	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER IL TALLONE	M040406
21	MEDICAZIONE IN POLIURETANO ESPANSO	M04040601
22	MEDICAZIONE TRACHEOSTOMICA IN SCHIUMA DI POLIURETANO	M040203
23	MEDICAZIONE TRACHEOSTOMICA NON ADERENTE IN TNT	M040203
24	MEDICAZIONE DI CONTATTO IDROCOLLOIDALE SU MATRICE LIPIDICA	M040404
25	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI SENZA ANTISETTICO	M040404 M040413
26	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI CON ARGENTO	M04040802
27	MEDICAZIONE A RILASCIO DI ARGENTO	M040408
28	MEDICAZIONE ANTIMICROBICA A CAPTAZIONE BATTERICA	M040405 M040499
29	SOLUZIONE SALINA PER LA DETERSIONE DELLA FERITA	M040412
30	MEDICAZIONE IN GEL PER LA DETERSIONE DELLA FERITA	M040499 M040412
31	SOLUZIONE PER LA DETERSIONE DELLA	M040412



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

	FERITA CON ANTISETTICO	M040499
32	SOLUZIONE PER LA DETERSIONE DELLA FERITA AD AZIONE ANTIBATTERICA	M040412
33	SPRAY A BASE DI ACIDO IALURONICO O COLLAGENE + ARGENTO	M04040802
34	MEDICAZIONE IN COLLAGENE PURO	M04041001
35	MEDICAZIONI ANTIMICROBICA CONTENENTE PHMB	M040499
36	MEDICAZIONE A BASE DI GLICOSAMINOGLICANI	M040413
37	GRANULI STERILI COSTITUITI DA CADEXOMERO IODICO	M9099
38	MEDICAZIONE IDROATTIVA CON POLI ACRILATO SUPERASSORBENTE CON RILASCIO DI SOLUZIONE DI RINGER	M040499
39	MEDICAZIONE IN MIELE PURO STERILE E IN ASSOCIAZIONE AD ALGINATI	M040499 M04040202
40	MEDICAZIONE IN MIELE PURO STERILE SU SUPPORTO DI GARZA E COLLAGENE	M040499 M04040202 M04041002
41	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI	M04040301 M04040302
42	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI EXTRASOTTILE	M04040301
43	MEDICAZIONE IN CARBONE E ARGENTO	M040409
44	UNGUENTO CON ACIDO IALURONICO SALE SODICO E COLLAGENASI	M040413 M040499
45	PLACCHETTE SPUGNOSE, LIOFILIZZATE STERILI IN COLLAGENE E ACIDO IALURONICO	M04041002
46	MEDICAZIONE IN FIBRE DI CELLULOSA AD ELEVATO POTERE ASSORBENTE	M040409 M040201



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 1				
FILM BARRIERA PER LA CUTE PERILESIONALE				

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
1	M9002	ml	Film barriera per la cute perilesionale – Flacone spray di volume compreso tra ml 15 e ml 30	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
1	FILM BARRIERA PER LA CUTE PERILESIONALE
Indicazione d'uso: Medicazione per la protezione della cute perilesionale integra o danneggiata	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Prodotto liquido che una volta asciutto forma una pellicola protettiva che contribuisce a proteggere la cute perilesionale • Prodotto privo di alcol e di acetone • confezione singola, sterile, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, facilmente apribile e maneggiabile 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Durata dell'azione protettiva	Scheda tecnica
Permeabilità all'ossigeno e all'umidità	Autocertificazione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Distribuzione uniforme del prodotto	Prova su campione
Trasparenza	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Durata dell'azione protettiva	10	≥ 72 ore =10 < 72 ore = 0
Permeabilità all'ossigeno e all'umidità	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		nell'autocertificazione: Si:10 punti No: 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si:10 punti No: 0 punti
Distribuzione uniforme del prodotto	15	Si: 15 punti No: 0 punti
Trasparenza	10	Si: 10 punti No: 0 punti
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), maneggevolezza e facilità di apertura del flacone spray.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 2
MEDICAZIONE TRASPARENTE PER FISSAGGIO CATETERI

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
2.A	M04010202	Pezzo	Medicazione trasparente completamente impermeabile per fissaggio cateteri - cm 7 x cm 8 con taglio a U per introduzione facilitata del catetere	/
2.B	M04010202	Pezzo	Medicazione trasparente completamente impermeabile per fissaggio cateteri - cm 10 x cm 12 con taglio a U per introduzione facilitata del catetere	N. 1 confezione secondaria
2.C	M04010202	Pezzo	Medicazione trasparente completamente impermeabile per fissaggio cateteri - cm 10 x cm 12 non tagliato	N. 1 confezione secondaria
2.D	M04010202	Pezzo	Medicazione trasparente completamente impermeabile per fissaggio cateteri - cm 6 x cm 7 non tagliato	/

LOTTO	DENOMINAZIONE
2	MEDICAZIONE TRASPARENTE PER FISSAGGIO CATETERI
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per fissaggio cateteri centrali e periferici	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione sterile, adesiva, completamente impermeabile ai liquidi e alle contaminazioni esterne • in poliuretano estensibile per fissaggio cateteri e priva di lattice • contenente massa adesiva ipoallergenica • presenza di sistema di stabilizzazione mediante zone di rinforzo perimetrale, rivestite di film impermeabile e/o sistemi aggiuntivi di ancoraggio • provvista di foglio di protezione facilmente asportabile 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Trasparenza	Prova su campione
Sistema di trascrizione della data della medicazione	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	10	Attribuito in base al valore di MVTR come di seguito specificato: $\geq 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 10$ $< 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione
Trasparenza	10	Si: 10 punti No: 0 punti
Sistema di trascrizione della data della medicazione	5	Presenza di sistema di trascrizione della data di medicazione oppure strisce adesive di fissaggio per la linea di deflusso, rivestite di film impermeabile all'acqua, su cui trascrivere la data della medicazione Si: 5 punti No: 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Tempo di permanenza in situ	10	$> 6 \text{ giorni} = 10$ $\leq 6 \text{ giorni} = 0$
Facilità di applicazione	5	Attribuito in base alla presenza di apertura peel open o



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto: Si: 5 punti No: 0 punti
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 100 pezzi Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.

LOTTO N. 3 MEDICAZIONE ANTISETTICA A RILASCIO DI CLOREXIDINA PER CATETERI VENOSI

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
3	M04040602 M04010299	Pezzo	Medicazione antisettica a rilascio di clorexidina per cateteri venosi (tampone idoneo a ricoprire la zona di inserzione del catetere venoso non inferiore a 1,9 cm di altezza o diametro) - 8,5 x 11,5 cm.	n. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
3	MEDICAZIONE ANTISETTICA A RILASCIO DI CLOREXIDINA PER CATETERI VENOSI
Indicazione d’uso: Dispositivo medico per medicazione del punto inserzione del catetere venoso centrale ad azione antimicrobica per riduzione rischio infezione catetere correlata.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

- medicazione trasparente adesiva, completamente impermeabile, sterile in poliuretano estensibile per fissaggio cateteri contenente tampone in gel pad o schiuma a lento rilascio di clorexidina
- contenente massa adesiva ipoallergenica
- sistema di stabilizzazione della medicazione mediante zone di rinforzo perimetrale e/o sistemi aggiuntivi di ancoraggio
- provvista di foglio di protezione facilmente asportabile

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Trasparenza	Prova su campione
Sistema di trascrizione della data della medicazione	Diretta su confezione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	15	Attribuito in base al valore di MVTR come di seguito specificato: $\geq 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 15$ $< 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Trasparenza	5	Si: 5 punti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		No: 0 punti
Sistema di trascrizione della data della medicazione	5	Presenza di sistema di trascrizione della data di medicazione oppure strisce adesive, sterili e impermeabili, di fissaggio per la linea di deflusso su cui trascrivere la data della medicazione si 5 punti, no 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Tempo di permanenza in situ	10	≥ 7 giorni = 10 < 7 giorni = 0
Facilità di applicazione	5	Attribuito in base alla presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto: Si: 5 punti No: 0 punti
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, medicazioni sterili, confezioni non superiori a 100 pezzi. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 4
SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA INTEGRATO CON MEDICAZIONE TRASPARENTE

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
4	M04010201 M04010202 M04010299	Pezzo	Sistema di fissaggio senza sutura integrato con medicazione trasparente – cm 10 x 10	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
4	SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA INTEGRATO CON MEDICAZIONE TRASPARENTE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per fissaggio e stabilizzazione del catetere venoso.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Sistema di fissaggio universale integrato con medicazione trasparente per la gestione degli accessi vascolari • monouso sterile • composto da dispositivo senza fili di sutura per la stabilizzazione di qualsiasi catetere (cateteri monolume, bilume e trilume fino ad almeno 10 French) • provvisto di medicazione completamente impermeabile per la protezione del sito d'inserzione dei cateteri • sistema di fissaggio avanzato 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Trasparenza	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Sistema di stabilizzazione del catetere	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	10	Attribuito in base al valore di MVTR della medicazione di fissaggio offerta come di seguito specificato: $\geq 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 10$ $< 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Trasparenza	5	Si: 5 punti No: 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Sistema di stabilizzazione del catetere	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai sistemi che presentano: praticità e qualità del fissaggio, preferibilmente ad incastro, con adesivo in silicone riposizionabile, finalizzato ad un'ottimale permanenza in situ, adattabilità a più tipologie di cateteri
Tempo di permanenza in situ	10	$\geq 7 \text{ giorni} = 10$ $< 7 \text{ giorni} = 0$
Facilità di applicazione	5	Attribuito in base alla presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto: Si: 5 punti No: 0 punti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI		MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto		Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo		Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione		Prova su campione
Trasparenza		Prova su campione
Tollerabilità cutanea		Scheda tecnica
Sistema di stabilizzazione del catetere		Prova su campione
Tempo di permanenza in situ		Scheda tecnica
Facilità di applicazione		Prova su campione
Confezionamento primario e secondario		Diretta su confezione
DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Confezionamento primario e secondario	10	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, medicazioni sterili, confezioni non superiori a 100 pezzi.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p>



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 5 SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA NON INTEGRATO CON MEDICAZIONE TRASPARENTE

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
5	M04010201 M04010202 M04010299	Pezzo	Sistema di fissaggio senza sutura non integrato con medicazione trasparente	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
5	SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA NON INTEGRATO CON MEDICAZIONE TRASPARENTE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per fissaggio e stabilizzazione del catetere venoso.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Sistema di fissaggio universale non integrato con medicazione trasparente per la gestione degli accessi vascolari • monouso sterile • composto da dispositivo senza fili di sutura per la stabilizzazione di qualsiasi catetere (cateteri monolume, bilume e trilume fino ad almeno 10 French) • provvisto di superficie superiore in tessuto • sistema di fissaggio avanzato ad incastro 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Sistema di stabilizzazione del catetere	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo della medicazione adesiva	10	Attribuito in base al valore di MVTR della medicazione di fissaggio offerta come di seguito specificato: $\geq 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 10$ $< 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Sistema di stabilizzazione del catetere	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai sistemi che presentano: praticità e qualità del fissaggio, preferibilmente ad incastro, con adesivo in silicone riposizionabile, finalizzato ad un'ottimale permanenza in situ, adattabilità a più tipologie di cateteri
Tempo di permanenza in situ	10	$\geq 7 \text{ giorni} = 10$ $< 7 \text{ giorni} = 0$
Facilità di applicazione	10	Attribuito in base alla presenza di salvietta sterile per preparazione cute e striscia adesiva di fissaggio per prevenire dislocamento del catetere Si: 10 punti No: 0 punti
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>che presentano:</p> <p>l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto, medicazioni sterili, confezioni non superiori a 100 pezzi.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p>

LOTTO N. 6 SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA CON ANTIMICROBICO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
6	M04010201 M04010202 M04010299	Pezzo	Sistema di fissaggio senza sutura con antimicrobico	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
6	SISTEMA DI FISSAGGIO SENZA SUTURA CON ANTIMICROBICO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per fissaggio e stabilizzazione del catetere venoso ad azione antimicrobica.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> Sistema di fissaggio universale integrato con medicazione adesiva con tampone gel di clorexidina al 2% per la gestione degli accessi vascolari, in grado di prevenire la contaminazione microbica monouso sterile composto da dispositivo senza fili di sutura per la stabilizzazione di qualsiasi catetere (CVC/PICC mono e multilume) provvisto di medicazione adesiva completamente impermeabile per la protezione del sito d'inserzione dei cateteri sistema di fissaggio avanzato (ad incastro, con alette ecc.) 	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Trasparenza	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Sistema di stabilizzazione del catetere	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo della medicazione adesiva	10	Attribuito in base al valore di MVTR della medicazione offerta come di seguito specificato: $\geq 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 10$ $< 3000 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Trasparenza	5	Si: 5 punti No: 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Sistema di stabilizzazione del catetere	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai sistemi che presentano: praticità e qualità del fissaggio finalizzato ad un'ottimale permanenza in situ, adattabilità a più tipologie di cateteri
Tempo di permanenza in situ	10	≥ 7 giorni = 10 < 7 giorni = 0
Facilità di applicazione	5	Attribuito in base alla presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto: si 5 punti, no 0 punti
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, medicazioni sterili, confezioni non superiori a 100 pezzi. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 7				
MEDICAZIONE PRIMARIA SOTTILE IN SILICONE				

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
7.A	M020399 M040499 M04040702	Pezzo	Medicazione primaria sottile in silicone - cm 8 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
7.B	M020399 M040499 M04040702	Pezzo	Medicazione primaria sottile in silicone - cm 20 x cm 10	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
7	MEDICAZIONE PRIMARIA SOTTILE IN SILICONE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico di contatto, protettivo e trasparente per medicazione di lesioni cutanee	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile a struttura porosa che consenta il passaggio verticale dell'essudato • non assorbente, composta da un supporto di idoneo materiale drenante e flessibile • non deve rilasciare residui né seccare sulla ferita 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Presenza di silicone in entrambi i lati	Scheda tecnica
Trasparenza	Prova su campione
Capacità di riposizionamento senza perdita aderenza	Autocertificazione
Maneggevolezza e conformabilità	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tempo di permanenza in uso, durata media della medicazione	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Presenza di silicone in entrambi i lati	10	Presenza di silicone su entrambi i lati della medicazione = 10 punti Presenza di silicone su un solo lato della medicazione = 0 punti
Trasparenza	10	Si 10 punti, no 0 punti
Capacità di riposizionamento senza perdita aderenza	5	Si 5 punti, no 0 punti
Maneggevolezza e conformabilità	5	Si 5 punti, no 0 punti
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tempo di permanenza in uso, durata media della medicazione	15	Attribuito in base ai giorni di permanenza in situ come di seguito specificato: ≥ 14 giorni =15 < 14 giorni =0
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 50 pezzi.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p>

LOTTO N. 8 MEDICAZIONE PREPARATA POST-OPERATORIA ADESIVA CON TAMPONE

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
8.A	M040101	Pezzo	Medicazione preparata post-operatoria adesiva con tampone - cm 10 x cm 8	N. 1 confezione secondaria
8.B	M040101	Pezzo	Medicazione preparata post-operatoria adesiva con tampone - cm 25 x cm 10	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
8	MEDICAZIONE PREPARATA POST-OPERATORIA ADESIVA CON TAMPONE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile costituita da un supporto in idoneo materiale estensibile • dotata di tampone centrale non aderente alla ferita, • contenente massa adesiva ipoallergenica • provvista di foglio di protezione della medicazione facilmente asportabile senza contaminare l'integrità del tampone 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Capacità di assorbimento del tampone	Autocertificazione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Trasparenza	Prova su campione
Maneggevolezza e conformabilità	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Tempo di permanenza in uso, durata media della medicazione	Scheda tecnica
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Capacità di assorbimento del tampone	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Trasparenza	10	Si 10 punti, no 0 punti
Maneggevolezza e conformabilità	5	Si 5 punti, no 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Tempo di permanenza in uso, durata media della medicazione	10	Attribuito in base ai giorni di permanenza in situ come di seguito specificato: ≥ 7 giorni =10 < 7 giorni =0
	10	Attribuito in base al valore di MVTR della

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo		medicazione offerta come di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24\text{h}$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Confezionamento primario e secondario	10	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 100 pezzi.</p> <p>Presenza apertura peel-open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p>



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 9 MEDICAZIONE IN ALGINATI PURI O IN ASSOCIAZIONE
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
9.A	M04040201 M04040202	Pezzo	Medicazione in alginato – cm 5 x cm 5	/
9.B	M04040201 M04040202	Pezzo	Medicazione in alginato – cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
9.C	M04040201 M04040202	Pezzo	Medicazione in alginato – nastro cm 2/2,5 x cm 30/45	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
9	MEDICAZIONE IN ALGINATI PURI O IN ASSOCIAZIONE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite da moderatamente ad altamente essudanti, superficiali e profonde, che necessitino di debridement e/o controllo emostatico.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile assorbente costituita alginati puri o in associazione • non aderente alla ferita. 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	Scheda tecnica
Adattabilità e conformabilità	Prova su campione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	25	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $g/m^2/24 \text{ ore} - g/m^2/72 \text{ ore}$
Adattabilità e conformabilità	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p> <p>Confezioni da max 100 pezzi.</p>

LOTTO N. 10 MEDICAZIONE IN ALGINATI CON ARGENTO PER FERITE INFETTE ED ESSUDANTI
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
10.A	M04040201 M04040202 M04040802	Pezzo	Medicazione in alginato con argento per ferite infette ed essudanti - cm 5 x cm 5	/
10.B	M04040201 M04040202 M04040802	Pezzo	Medicazione in alginato con argento per ferite infette ed essudanti - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
10.C	M04040201 M04040202 M04040802	Pezzo	Medicazione in alginato con argento per ferite infette ed essudanti - nastro cm 2/2,5 x cm 30/45	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
10	MEDICAZIONE IN ALGINATI CON ARGENTO PER FERITE INFETTE ED ESSUDANTI
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite da moderatamente ad altamente essudanti, superficiali e profonde, infette che necessitino di debridement e/o controllo emostatico.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile assorbente costituita alginati puri o in associazione con argento • non aderente alla ferita. 	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	Scheda tecnica
Adattabilità e conformabilità	Prova su campione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	25	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $g/m^2/24 \text{ ore} - g/m^2/72 \text{ ore}$
Adattabilità e conformabilità	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Facilità e atraumaticità alla rimozione		secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione
Confezionamento primario e secondario	5	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 100 pezzi.</p> <p>Confezioni da max 100 pezzi.</p>

LOTTO N. 11

MEDICAZIONE IN PASTA A BASE DI ALGINATO DI CALCIO E ARGENTO PER FERITE INFETTE ED ESSUDANTI

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
11	M04040801	g	Medicazione in pasta a base di alginato di calcio e argento per ferite infette ed essudanti – tubo da 15 g	N. 2 pezzi in confezione secondaria



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO	DENOMINAZIONE
11	MEDICAZIONE IN PASTA A BASE DI ALGINATO DI CALCIO E ARGENTO PER FERITE INFETTE ED ESSUDANTI
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite da moderatamente ad altamente essudanti, superficiali e profonde, infette.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile assorbente costituita da alginato di calcio con argento per lesioni criticamente colonizzate o infette e che necessitino di debridement e/o controllo emostatico • Formulata in pasta • a rilascio di ioni argento 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Facilità di applicazione	Prova su campione
Facilità di svuotamento completo del tubo	Prova su campione
Facilità di apertura	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Facilità di applicazione	20	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta: facilità di posizionamento sul letto della ferita, beccuccio sufficientemente lungo per raggiungere zone meno agevoli (ad esempio sottominature)
Facilità di svuotamento completo del tubo	20	Si 20 punti, no 0 punti
Facilità di apertura	10	Si 10 punti, no 0 punti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Confezionamento primario e secondario	15	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.),</p> <p>il tubetto confezionato in busta singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Confezioni da max 5 pezzi.</p>



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 12 MEDICAZIONE IN FILM DI POLIURETANO IN ROTOLO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
12.A	M04040601	Pezzo	Medicazione in film di poliuretano in rotolo 10x10 mt cm	N. 1 in confezione secondaria
12.B	M04040601	Pezzo	Medicazione in film di poliuretano in rotolo cm 15x10 mt	/

LOTTO	DENOMINAZIONE
12	MEDICAZIONE IN FILM DI POLIURETANO IN ROTOLO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico di fissaggio	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione adesiva non sterile in poliuretano in rotolo • trasparente • contenente massa adesiva ipoallergenica • provvista di foglio di protezione asportabile agevolmente senza contaminare l'integrità della medicazione. 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Stabilità della medicazione in situ	Prova su campione
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
supporto		anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	15	Attribuito in base al valore di MVTR come di seguito specificato: $\geq 1400 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 15$ $< 1400 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tollerabilità cutanea	5	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 5 punti No: 0 punti
Stabilità della medicazione in situ	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano: capacità di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali/arricciamenti per attrito o sfregamento
Facilità di applicazione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato in base alla facilità di posizionamento e alla presenza di guida facilitata (es.quadrettatura) sul foglio di protezione
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), il rotolo non sterile deve essere in confezione singola, resistente alla rottura tale da



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		garantire un limitato inquinamento del prodotto fino alla fine del suo utilizzo. Confezioni non superiori a 15 pezzi Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.

LOTTO N. 13 MEDICAZIONE IN FILM DI POLIURETANO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
13.A	M04040601	Pezzo	Medicazione in film di poliuretano - cm 10 x cm 12	N. 1 confezione secondaria
13.B	M04040601	Pezzo	Medicazione in film di poliuretano - cm 12 x cm 20	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
13	MEDICAZIONE IN FILM DI POLIURETANO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per piaghe da decubito, ustioni superficiali e abrasioni superficiali o come medicazione secondaria di fissaggio.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione adesiva sterile in poliuretano estensibile • trasparente • contenente massa adesiva ipoallergenica • provvista di foglio di protezione asportabile agevolmente senza contaminare l'integrità della medicazione. 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Stabilità della medicazione in situ	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	15	Attribuito in base al valore di MVTR come di seguito specificato: $\geq 1400 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 15$ $< 1400 \text{ g/m}^2/24\text{h} = 0$
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Facilità di applicazione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano: morbidezza, adattabilità/conformabilità/bordi atraumatici
Stabilità della medicazione in situ	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono:



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano: capacità di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali/arricciamenti per attrito o sfregamento
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 200 pezzi.

LOTTO N. 14

MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SOTTILE SENZA BORDO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
14	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano sottile senza bordo - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO	DENOMINAZIONE
14	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SOTTILE SENZA BORDO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, caratterizzate da essudati scarsamente essudanti e per protezione della cute fragile	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano sottile • spessore schiuma di poliuretano minore uguale di 2 mm • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata con strato in silicone a contatto con la ferita • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Presenza di bordi smussati	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in g/m ² /24h

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Gestione dei fluidi	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in $\text{g/m}^2/24\text{h}$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24$ ore – $\text{g/m}^2/72$ ore
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Presenza di bordi smussati	5	Presenza di bordi smussati=5 Assenza di bordi smussati=0
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi Presenza apertura peel open o altra idonea apertura



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		per garantire la sterilità del singolo prodotto.

LOTTO N. 15
MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SOTTILE CON BORDO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
15	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano sottile con bordo - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
15	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SOTTILE CON BORDO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, caratterizzate da essudati scarsamente essudanti e per protezione della cute fragile	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano sottile • spessore della schiuma di poliuretano inferiore uguale a 2 mm • con bordo e strato di contatto con la ferita al silicone • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Adesività e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Dimensione dell'area attiva	Prova su campione
Presenza di bordi smussati	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in $g/m^2/24h$
Gestione dei fluidi	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in $g/m^2/24h$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore} - \text{g/m}^2/72 \text{ ore}$
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	6	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Adesività e atraumaticità alla rimozione	3	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Dimensione dell'area attiva	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore dell'area attiva espressa in cm^2 di medicazione assorbente
Presenza di bordi smussati	5	Presenza di bordi smussati=5 Assenza di bordi smussati=0
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 16

MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SENZA ANTISETTICO SENZA BORDO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
16.A	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano senza antiseptico senza bordo - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
16.B	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano senza antiseptico senza bordo - cm 20 x cm 20	

LOTTO	DENOMINAZIONE
16	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SENZA ANTISETTICO SENZA BORDO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, da essudati altamente essudanti non infette	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano senza antiseptico • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Presenza di bordi smussati	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in g/m ² /24h
Gestione dei fluidi	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in g/m ² /24h
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm ² (g/m ²) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato:



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		g/m ² /24 ore – g/m ² /72 ore
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Presenza di bordi smussati	5	Presenza di bordi smussati=5 Assenza di bordi smussati=0
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.

LOTTO N. 17

MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SENZA ANTISETTICO CON BORDO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
17.A	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano senza antisettico con bordo - cm 7 x cm 7	\



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

17.B	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano senza antisettico con bordo - cm 12 x cm 12	N 1 confezione secondaria
17.C	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano senza antisettico con bordo - cm 17 x cm 17	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
17	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO SENZA ANTISETTICO CON BORDO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, da essudati altamente essudanti non infette	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano senza antisettico • con bordo al silicone • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Adesività e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Dimensione dell'area attiva	Prova su campione
Presenza di bordi smussati	Prova su campione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in $\text{g/m}^2/24\text{h}$
Gestione dei fluidi	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in $\text{g/m}^2/24\text{h}$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24$ ore – $\text{g/m}^2/72$ ore
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	6	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Adesività e atraumaticità alla rimozione	3	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Dimensione dell'area attiva	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 –



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore dell'area attiva espressa in cm ² di medicazione assorbente
Presenza di bordi smussati	5	Presenza di bordi smussati=5 Assenza di bordi smussati=0
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.
LOTTO N. 18		
MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO NON ADESIVA CON ARGENTO SENZA BORDO		

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
18.A	M04040802	Pezzi	Medicazione pluristratificata in schiuma di poliuretano non adesiva con argento senza bordo - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
18.B	M04040802	Pezzi	Medicazione pluristratificata in schiuma di poliuretano non adesiva con argento senza bordo - cm 20 x cm 20	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
18	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO PLURISTRATIFICATA NON ADESIVA CON ARGENTO SENZA BORDO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, da essudati altamente essudanti	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano con argento 	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO	DENOMINAZIONE
	<ul style="list-style-type: none"> impermeabile a virus e batteri pluristratificata in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilitazione del paziente ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita confezionata singolarmente

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Attività di neutralizzazione dei cattivi odori	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Presenza di bordi smussati	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in g/m ² /24h
Gestione dei fluidi	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in g/m ² /24h

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm ² (g/m ²) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: g/m ² /24 ore – g/m ² /72 ore
Attività di neutralizzazione dei cattivi odori	5	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nella scheda tecnica: Sì: 5 punti No: 0 punti
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Presenza di bordi smussati	5	Presenza di bordi smussati=5 Assenza di bordi smussati=0
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.

<p align="center">LOTTO N. 19</p> <p align="center">MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER IL SACRO</p>

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
19	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano conformata per il sacro - cm 20 x cm 20	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
19	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER IL SACRO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, da essudati altamente essudanti non infette	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano conformata per il sacro con bordo • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Adesività e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Dimensione dell'area attiva	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in $g/m^2/24h$
Gestione dei fluidi	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in $g/m^2/24h$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $g/m^2/24$ ore – $g/m^2/72$ ore
Adattabilità, conformabilità e	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
indeformabilità durante l'utilizzo		segunte scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Adesività e atraumaticità alla rimozione	6	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Dimensione dell'area attiva	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore dell'area attiva espressa in cm ² di medicazione assorbente
Confezionamento primario e secondario	5	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p>



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 20				
MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER IL TALLONE				

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
20	M040406	Pezzo	Medicazione in schiuma di poliuretano conformata per il tallone – misura per adulto	N 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
20	MEDICAZIONE IN SCHIUMA DI POLIURETANO CONFORMATA PER IL TALLONE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni, superficiali o profonde, da essudati altamente essudanti non infette	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione non aderente sterile in schiuma di poliuretano conformata per il tallone • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotondarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Adesività e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Sistema di stabilizzazione della medicazione	Prova su campione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in $\text{g/m}^2/24\text{h}$
Gestione dei fluidi	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in $\text{g/m}^2/24\text{h}$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	8	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	9	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24\text{ ore} - \text{g/m}^2/72\text{ ore}$
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	6	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Adesività e atraumaticità alla rimozione	3	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Sistema di stabilizzazione della	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
medicazione		secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Confezionamento primario e secondario	5	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p>

LOTTO N. 21 MEDICAZIONE IN POLIURETANO ESPANSO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
21.A	M04040601	Pezzo	Medicazione in poliuretano espanso - non sterile cm 15 x cm 10 x cm 1	N.1 confezione secondaria
21.B	M04040601	Pezzo	Medicazione in poliuretano espanso - non sterile cm 59 x 49 cm X 2 cm	/
21.C	M04040601	Pezzo	Medicazione in poliuretano espanso - sterile a celle aperte e chiuse cm 15 x cm 10 x cm 1	N.1 confezione secondaria
21.D	M04040601	Pezzo	Medicazione in poliuretano espanso - sterile a celle aperte cm 15 x cm 10 x cm 1	N.1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
21	MEDICAZIONE IN POLIURETANO ESPANSO

Indicazione d'uso: Dispositivo medico per la prevenzione e il trattamento di lesioni essudanti
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione in poliuretano espanso con struttura a nido d'ape altamente assorbente. • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • l'articolo 19.C deve possedere struttura micro alveolare a celle miste (aperte e chiuse) • l'articolo 19.D deve possedere struttura micro alveolare a celle aperte • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l'essudato sul letto della ferita

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Capacità di drenaggio	Scheda tecnica
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità e conformabilità	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Capacità di drenaggio	23	Attribuito in base al valore di fluido drenato come di seguito specificato: $\geq 18 \text{ l/m}^2/\text{sec} = 23$ $< 18 \text{ l/m}^2/\text{sec} = 0$.
Capacità di assorbimento	22	Attribuito in base al seguente valore: $\geq 17\% \text{ vol.} = 22$ $< 18\% \text{ vol.} = 0$
Adattabilità e conformabilità	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		che presenta in misura maggiore una alta elasticità e capacità di adattarsi al sito lesionale.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.). Per le medicazioni sterili confezione singola, resistente alla rottura (peel open) tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.

LOTTO N. 22 MEDICAZIONE TRACHEOSTOMICA IN SCHIUMA DI POLIURETANO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
22	M040203	Pezzo	Medicazione tracheostomica in schiuma di poliuretano - cm 9 x cm 9 pretagliata	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
22	MEDICAZIONE TRACHEOSTOMICA IN SCHIUMA DI POLIURETANO
Indicazione d’uso: Dispositivo medico per medicazioni tracheostomiche	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione tracheostomica non aderente sterile in schiuma di poliuretano pretagliata • impermeabile a virus e batteri • pluristratificata • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • ritagliabile senza andare ad alterare le sue capacità di assorbimento e trattenimento dei liquidi senza rilasciare l’essudato sul letto della ferita • confezionata singolarmente 	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Assorbimento verticale senza il diffondersi verso i lati della medicazione	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Traspirabilità e permeabilità al vapore acqueo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di MVTR espresso in g/m ² /24h
Gestione dei fluidi	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore di TFHC espresso in g/m ² /24h
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm ² (g/m ²) di medicazione
Assorbimento verticale senza il	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
diffondersi verso i lati della medicazione		secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Capacità di assorbimento	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: g/m ² /24 ore – g/m ² /72 ore
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), –le medicazioni sterili confezionate in busta da n. 2 pezzi, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 250 buste Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 23

MEDICAZIONE TRACHEOSTOMICA NON ADERENTE IN TNT

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
23	M040203	Pezzo	Medicazione tracheostomica in TNT antiaderente– cm 9 x 9 cm pretagliata	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
23	MEDICAZIONE TRACHEOSTOMICA IN TNT ANTIADERENTE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazioni tracheostomiche	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione tracheostomica non aderente sterile in TNT pretagliata • impermeabile a virus e batteri • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Presenza di foro centrale con tagli a raggiera	Prova su campione
Azione batteriostatica	Autocertificazione
Capacità di drenaggio	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Adattabilità, conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Presenza di foro centrale con tagli a raggiera	15	Presenza di foro centrale con tagli a raggiera: SI = 15 NO = 0
Azione batteriostatica	10	Presenza di tecnologia e/o sostanze in grado di evitare la proliferazione batterica SI = 10 NO = 0
Capacità di drenaggio	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 100 pezzi



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.

<p align="center">LOTTO N. 24</p> <p align="center">MEDICAZIONE DI CONTATTO IDROCOLLOIDALE SU MATRICE LIPIDICA</p>
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
24.A	M040404	Pezzo	Medicazione di contatto idrocolloidale su matrice lipidica - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
24.B	M040404	Pezzo	Medicazione di contatto idrocolloidale su matrice lipidica con Argento-cm 10 x cm 10	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
24	MEDICAZIONE DI CONTATTO IDROCOLLOIDALE SU MATRICE LIPIDICA
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di lesioni acute e croniche essudanti in fase di granulazione	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • medicazione di contatto non aderente sterile costituita da una trama in poliestere impregnata di particelle idrocolloidali disperse in matrice lipidica con e senza argento • in grado di mantenere un microambiente umido ottimale, evitando la macerazione della cute perilesionale utilizzabile sotto elastocompressione • in grado di non arrotolarsi in seguito alla mobilizzazione del paziente • confezionata singolarmente 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Adattabilità al letto della lesione	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto
Conformabilità e indeformabilità durante l'utilizzo	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	20	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tempo di permanenza in situ	10	≥ 7 giorni= 10 < 7 giorni =0
Adattabilità al letto della lesione	10	Possibilità di ritagliare la medicazione offerta Si =10 No =0
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, confezioni non superiori a 10 pezzi.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

<p align="center">LOTTO N. 25</p> <p align="center">MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI SENZA ANTISETTICO</p>	
--	--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
25.A	M040404 M040413	Pezzo	Medicazione in fibre gelificanti senza antiseptico - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
25.B	M040404 M040413	Pezzo	Medicazione in fibre gelificanti senza antiseptico - nastro cm 2 x cm	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
25	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI SENZA ANTISETTICO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite superficiali e profonde da moderatamente ad altamente essudanti.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile altamente assorbente • composta da fibre gelificanti • non contenente alginati • non aderente alla ferita 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Presenza di carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
supporto		evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Presenza di carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura	10	Si 10 punti No 0 punti
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano: integrità e coesività del gel alla rimozione
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore} - \text{g/m}^2/72 \text{ ore}$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Facilità di applicazione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano: conformabilità e adattabilità alla zona di applicazione
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.

LOTTO N. 26 MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI CON ARGENTO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
26.A	M04040802	Pezzo	Medicazione in fibre gelificanti con argento – cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
26.B	M04040802	Pezzo	Medicazione in fibre gelificanti con argento – nastro cm 2 x cm 45	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
26	MEDICAZIONE IN FIBRE GELIFICANTI CON ARGENTO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite superficiali e profonde infette da moderatamente ad altamente essudanti.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile altamente assorbente • composta da fibre gelificanti contenente argento • non contenente alginati • non aderente alla ferita 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Presenza di carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	Scheda tecnica
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	Scheda tecnica



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Capacità di degradare il biofilm	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Presenza di carbossimetilcellulosa sodica (NaCMC) pura	10	Si: 10 punti No 0 punti
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano integrità e coesività del gel alla rimozione
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato, dei batteri e biofilm della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore} - \text{g/m}^2/72 \text{ ore}$
Ritenzione dei fluidi sotto pressione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00, sulla base del valore della capacità di ritenzione sotto pressione della medicazione offerta espressa in g fluido trattenuto/100 cm^2 (g/m^2) di medicazione
Capacità di degradare il biofilm	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano un'attività antimicrobica potenziata da ulteriori sostanze ad azione sinergica.
Facilità di applicazione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		verrà assegnato alle medicazioni che presentano: conformabilità e adattabilità alla zona di applicazione
Confezionamento primario e secondario	5	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.</p>

LOTTO N. 27 MEDICAZIONE A RILASCIO DI ARGENTO
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
27	M040408	Pezzo	Medicazione a rilascio di argento - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
27	MEDICAZIONE A RILASCIO DI ARGENTO
Indicazione d’uso: Medicazione per il trattamento di ferite con elevata carica batterica.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione di contatto sterile ad azione battericida sia al suo interno che sul letto di ferita • non assorbente • a rilascio d’argento a lunga durata d’azione • non aderente al letto della ferita 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA’ DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Quantità e qualità di argento contenuta nella medicazione	Scheda tecnica
Quantità di argento rilasciata nelle 24 h	Scheda tecnica
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Rapidità di azione	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Quantità di argento contenuta nella medicazione	13	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione offerta sulla base del valore più alto della quantità di argento contenuta nella medicazione stessa come di seguito specificato: mg/cm ²
Quantità di argento rilasciata nelle 24 h	17	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione offerta sulla base del valore più alto della quantità di argento rilasciata nelle 24h dalla medicazione stessa.
Tempo di permanenza in situ	10	Attribuito in base ai giorni di permanenza in situ



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>come di seguito specificato:</p> <p>> 3 giorni= 10</p> <p>= 3 giorni = 8</p> <p>< 3 giorni =0</p>
Rapidità di azione	10	<p>Attribuito in base al tempo di inizio dell'azione battericida come di seguito specificato:</p> <p>≤ 30 minuti =10</p> <p>> 30 minuti =0</p>
Confezionamento primario e secondario	10	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano:</p> <p>l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 15 pezzi.</p>



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

<p align="center">LOTTO N. 28</p> <p align="center">MEDICAZIONE ANTIMICROBICA A CAPTAZIONE BATTERICA</p>				
--	--	--	--	--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
28.A	M040405 M040499	Pezzo	Medicazione a captazione batterica- impregnata di idrogeli cm 7,5 x cm 7,5	N. 1 confezione secondaria
28.B	M040405 M040499	Pezzo	Medicazione di captazione batterica - in garza cm 7 x cm 9	\
28.C	M040405 M040499	Pezzo	Medicazione di captazione batterica - in tampone assorbente cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
28.D	M040405 M040499	Pezzo	Medicazione di captazione batterica - in zaffo cm 2 x cm 50	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
28	MEDICAZIONE ANTIMICROBICA A CAPTAZIONE BATTERICA
Indicazione d'uso: Medicazione per il trattamento di ferite colonizzate ed infette	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione in grado di legare e captare in modo permanente i batteri ed altri microrganismi da ferite con colonizzazione critica/infezione creando le condizioni ideali per la guarigione • su supporto in acetato rivestito da un derivato degli acidi grassi DACC (dialchilcarbamoilcloruro) • non contenente argento o antisettici 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Disponibilità di vari formati	Scheda tecnica
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Disponibilità di vari formati (garza in acetato, impregnata di idrogel, tampone assorbente, zaffo in cotone)	10	Si 10 punti No 0 punti
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Tempo di permanenza in situ	5	≥ 4 giorni = 5 < 4 giorni = 0
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta facilità di applicazione e conformabilità. La Formulazione ritagliabile non deve sfilacciarsi, né rilasciare residui sul letto di ferita
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>che presentano:</p> <p>l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto.</p> <p>Confezioni da max 40 pezzi.</p>

LOTTO N. 29 SOLUZIONE SALINA PER LA DETERSIONE DELLA FERITA
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
29	M040412	ml	Soluzione salina per la detersione della ferita - Flacone spray di volume compreso tra ml 125 e ml 250	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
29	SOLUZIONE SALINA PER LA DETERSIONE DELLA FERITA
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per detersione di ferite croniche e acute.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> Soluzione salina per la detersione, l'irrigazione e lo sbrigliamento delle ferite sia croniche che acute capace di determinare una detersione meccanica della cute lesa confezionata in spray pressurizzato o in flacone tale da garantire, nebulizzando, la giusta pressione di irrigazione. 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	Scheda tecnica
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Funzionalità dell'erogatore spray	Prova su campione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Possibilità di variare l'intensità del getto	Prova su campione
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che si mantiene più a lungo dopo la prima applicazione
Tollerabilità cutanea	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si 15 punti No 0 punti
Funzionalità dell'erogatore spray	10	Attribuito in base alla presenza di erogazione continua (non predosata) Si 10 punti No 0 punti
Possibilità di variare l'intensità del getto	15	Attribuito in base alla capacità di fornire un getto di pressione adeguato e differenziato per non danneggiare il tessuto neoformato: Si 15 punti No 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta facilità di manipolazione del flacone e di applicazione del prodotto.
Confezionamento primario e	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
secondario		la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), facilità di apertura.

LOTTO N. 30
MEDICAZIONE IN GEL PER LA DETERSIONE DELLA FERITA

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
30	M040499 M040412	g	Medicazione in gel per la detersione della ferita - Tubo 250 g	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
30	MEDICAZIONE IN GEL PER LA DETERSIONE DELLA FERITA
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per detersione e idratazione di ferite croniche e acute.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione in gel viscoso per la detersione e l'idratazione delle ferite sia croniche che acute • a base di tensioattivo cationico • capace di creare e mantenere il giusto ambiente umido 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	Scheda tecnica
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Attività di neutralizzazione dei cattivi odori	Scheda tecnica
Capacità di degradare il biofilm	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	15	Attribuito in base alla capacità del prodotto offerto di mantenersi a lungo nel tempo dopo la prima applicazione: ≥ 8 settimane =15 < 8 settimane= 0
Tollerabilità cutanea	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 10 punti No: 0 punti
Attività di neutralizzazione dei cattivi odori	5	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nella scheda tecnica: Si: 5 punti No: 0 punti
Capacità di degradare il biofilm	15	Si 15: punti No: 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta maggiore facilità di manipolazione del tubo e di applicazione del prodotto anche in condizione di disagio dell'operatore, evitando scivolamenti dal letto della lesione.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), facilità



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		di apertura del tubo, assenza di gas propellente.

LOTTO N. 31

SOLUZIONE PER LA DETERSIONE DELLA FERITA CON ANTISETTICO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
31	M040412 M040499	ml	Soluzione per la detersione della ferita con antiseptico- Flacone	N. 5 flaconi

LOTTO	DENOMINAZIONE
31	SOLUZIONE PER LA DETERSIONE DELLA FERITA CON ANTISETTICO
Indicazione d'uso: Soluzione per la detersione della ferita con antiseptico- Flacone	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> Soluzione con antiseptico per la detersione, umidificazione e sbrigliamento delle ferite sia croniche che acute capace di determinare una rimozione del materiale biologico dal letto della lesione e una riduzione della carica batterica in breve tempo il tempo di contatto della soluzione nel letto della lesione per avere efficacia deve essere ridotto 	
CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Contenuto di antiseptico	Scheda tecnica
Tempo di contatto della soluzione	Scheda tecnica
Valore pH della soluzione con antiseptico	Autocertificazione
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	Scheda tecnica
Presenza e funzionalità dell'erogatore spray	Prova su campione
Volume del flacone	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Contenuto di antisettico	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che mostra il valore più alto della quantità di antisettico contenuto nella soluzione.
Tempo di contatto della soluzione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che mostra minor tempo di contatto sulla lesione.
Valore pH della soluzione con antisettico	10	Attribuito in base al valore più basso del pH della soluzione con antisettico come di seguito specificato: pH ≤ 3 =10 punti pH > 3 =0 punti
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che si mantiene più a lungo dopo la prima apertura.
Presenza e funzionalità dell'erogatore spray	10	Attribuito in base alla presenza di erogatore spray Si: 10 punti No: 0 punti
Volume del flacone	10	Attribuito in base al minor volume del flacone della soluzione con antisettico come di seguito specificato: $\leq 100\text{mL}$ =10 punti compreso tra 100 e 250mL =5 punti $\geq 250\text{mL}$ =0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		che presenta facilità di manipolazione del flacone e di applicazione del prodotto.
Confezionamento primario e secondario	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), facilità di apertura flacone singolo pronto all’uso, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Confezioni da max. 12pz.

LOTTO N. 32
SOLUZIONE PER LA DETERSIONE DELLA FERITA AD AZIONE ANTIBATTERICA

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
32	M040412	ml	Soluzione per la detersione della ferita – ad azione antibatterica Flacone di volume compreso tra ml 125 e ml 350	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
32	SOLUZIONE SALINA PER LA DETERSIONE DELLA FERITA
Indicazione d’uso: Dispositivo medico per la detersione di ferite croniche, acute e ustioni, a rischio di contaminazione batterica	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> Soluzione salina per la detersione, l’irrigazione e lo sbrigliamento delle ferite sia croniche che acute Con sostanze ad azione antibatterica capace di determinare una detersione meccanica della cute lesa 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA’ DI VERIFICA
--	-----------------------



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	Scheda tecnica
Rapidità d'azione	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Possibilità di riscaldare la soluzione prima dell'utilizzo	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che si mantiene più a lungo dopo la prima applicazione.
Rapidità d'azione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta la maggior rapidità di azione.
Facilità di applicazione	10	Attribuito in base alla possibilità di dosare efficacemente la pressione e la direzione del flusso per non danneggiare il tessuto neoformato Si: 10 punti No: 0 punti
Possibilità di riscaldare la soluzione prima dell'utilizzo	5	Si: 5 punti No: 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		che presenta facilità di manipolazione del flacone e di applicazione del prodotto.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), facilità di apertura del flacone.

LOTTO N. 33
SPRAY A BASE DI ACIDO IALURONICO O COLLAGENE + ARGENTO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
33	M04040802	ml	Spray a base di Acido ialuronico o Collagene + Argento-flacone spray da ml 125	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
33	SPRAY A BASE DI ACIDO IALURONICO O COLLAGENE + ARGENTO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per le lesioni superficiali associate o meno a segni di macerazione.	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione spray a base di argento più acido ialuronico o collagene • in grado di prevenire la contaminazione microbica e di facilitare il processo di guarigione • confezionata in spray pressurizzato o in flacone tale da garantire, nebulizzando, la giusta pressione di irrigazione. 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	Scheda tecnica
Attività antibatterica	Scheda tecnica
Azione emostatica	Scheda tecnica



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Qualità dell'erogazione	Prova su campione
Facilità di rimozione	Prova su campione
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che si mantiene più a lungo dopo la prima applicazione.
Attività antibatterica	15	Attribuito in base all'argento rilasciato come di seguito specificato: ≥ 1% =15 < 1% =0
Azione emostatica	5	Si: 5 punti No: 0 punti
Qualità dell'erogazione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto la cui erogazione permetta una distribuzione uniforme con scarso residuo di prodotto non utilizzabile.
Facilità di rimozione	10	Attribuito in base alla facilità di rimuovere il prodotto dalla lesione con soluzione fisiologica: Si: 10 punti No: 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta facilità di manipolazione del flacone e di applicazione del prodotto
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), facilità di apertura

LOTTO N. 34 MEDICAZIONE IN COLLAGENE PURO
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
34	M04041001	CMQ di parte attiva	Medicazione in collagene puro - superficie minima 24 cmq	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
34	MEDICAZIONE IN COLLAGENE PURO
Indicazione d'uso Dispositivo medico per il trattamento di ferite con perdita di sostanza favorente i processi di riparazione, in grado di favorire il processo di emostasi	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione di contatto sterile in compressa in collagene • anche associata ad altre sostanze • ad azione emostatica • interattiva, biorassorbibile, cicatrizzante 	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Qualità del collagene	Scheda tecnica
Grado di riassorbimento del prodotto	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Tollerabilità cutanea	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Sì 15: punti No: 0 punti
Qualità del collagene	15	Attribuito in base alla presenza nel prodotto offerto di collagene puro di origine animale conforme alle normative vigenti: Sì: 15 punti No: 0 punti
Grado di riassorbimento del prodotto	15	Attribuito in base alla dichiarazione dell'assenza di necessità di rimuovere il prodotto dalla lesione in quanto si dissolve e viene riassorbito nel tempo: Sì 15: punti No: 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		che presenta facilità di applicazione e conformabilità del prodotto
Confezionamento primario e secondario	10	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel-open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 10 pezzi.</p>

LOTTO N. 35
MEDICAZIONI ANTIMICROBICA CONTENENTE PHMB

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
35.A	M040499	Pezzo	Medicazione antimicrobica contenente PHMB - cm 15 x cm 17	N. 1 confezione secondaria
35.B	M040499	Pezzo	Medicazione antimicrobica contenente PHMB – rotolo cm 11.4 x 3.7 mt	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
35	MEDICAZIONI ANTIMICROBICA CONTENENTE PHMB
Indicazione d’uso Dispositivo medico per il trattamento di lesioni essudanti e infette	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile in cotone al 100%, atossica e biocompatibile • Imbibita di Poliexametilene Biguanide (PHMB) 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA’ DI VERIFICA
--	-----------------------



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Contenuto in principio attivo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Morbidezza e aderenza	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Maneggevolezza e conformabilità	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Contenuto in principio attivo	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica del contenuto di Poliexametilene Biguanide (PHMB): ≥ 0,2% =10 < 0,2% =0
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tollerabilità cutanea	5	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Sì: 5 punti No: 0 punti
Morbidezza e aderenza	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che si presenta più soffice con una



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		tramatura intrecciata che gli conferisce aderenza.
Tempo di permanenza in situ	10	> 6 giorni =10 ≤ 6 giorni = 0
Maneggevolezza e conformabilità	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta maggiore facilità di applicazione e conformabilità del prodotto
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel-open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.

LOTTO 36

MEDICAZIONE A BASE DI GLICOSAMINOGLICANI

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
36	M040413	Pezzo	Medicazione a base di glicosaminoglicani - cm 8 x cm 12	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
36	MEDICAZIONE A BASE DI GLICOSAMINOGLICANI
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di lesioni ben deterse e con essudato da moderato a scarso o in fase di granulazione	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

- Medicazione composta da una matrice sterile, idrosolubile destinata ad essere utilizzata principalmente su ferite che presentano una guarigione spontanea lenta e complicata
- capace di assorbire gli essudati trasformandosi in un gel semisolido, con funzione protettiva e in grado di mantenere il giusto grado di umidità sulla lesione
- utilizzabile anche sotto compressione

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Adattabilità al letto della lesione	Prova su campione
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano maggiore facilità di rimozione con acqua o soluzione salina, senza lasciare residui sulla lesione.
Adattabilità al letto della lesione	10	Possibilità di ritagliare la medicazione offerta Si =10 No =0
Tollerabilità cutanea	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore:



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Si: 15 punti No: 0 punti
Facilità di applicazione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano applicazione facilitata dalla presenza di un foglio di materiale inerte che supporta la matrice.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel-open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.

LOTTO N. 37
GRANULI STERILI COSTITUITI DA CADEXOMERO IODICO

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
37	M9099	busta	Granuli sterili costituiti da cadexomero iodico – 3 g	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
37	GRANULI STERILI COSTITUITI DA CADEXOMERO IODICO



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite infette da moderatamente ad altamente essudanti.
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile antimicrobica • composta da particelle di un polimero di monosaccaridi (cadexomero o destranmero) • a rilascio controllato e prolungato di iodio • in grado di assorbire gli essudati per osmosi e capillarità • utilizzabile anche sotto compressione

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Assorbimento verticale dell'essudato	autocertificazione
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi	Scheda tecnica
Capacità di degradare il biofilm	Scheda tecnica
Facilità di applicazione	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano maggiore facilità di rimozione con acqua o soluzione salina, senza lasciare residui sulla lesione
Assorbimento verticale dell'essudato (per capillarità)	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nell'autocertificazione: Sì 10 punti No 0 punti
Capacità di gestione/assorbimento dei	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
fluidi		secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore} - \text{g/m}^2/72 \text{ ore}$
Capacità di degradare il biofilm	15	Si 15 punti No 0 punti
Facilità di applicazione	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano maggiore conformabilità e adattabilità alla zona di applicazione
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 38				
MEDICAZIONE IDROATTIVA CON POLI ACRILATO SUPERASSORBENTE CON RILASCIO DI SOLUZIONE DI RINGER				

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
38.A	M040499	ml	Medicazione idroattiva con poliacrilato con rilascio di soluzione di ringer – Diametro 4 cm	N. 2 pezzi in confezione secondaria
38.B	M040499	ml	Medicazione idroattiva con poliacrilato con rilascio di soluzione di ringer – Diametro 5,5 cm	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
38	MEDICAZIONE IDROATTIVA CON POLI ACRILATO SUPERASSORBENTE CON RILASCIO DI SOLUZIONE DI RINGER
Indicazione d'uso: rimozione necrosi e gestione dell'essudato	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Idroattività con rilascio di soluzione di ringer • Capacità antisetetica • Capacità di assorbimento gestione essudato • Prodotto privo di alcol e di acetone • confezione singola, sterile, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti, facilmente apribile e maneggiabile 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Inibizione dell'attività delle metalloproteasi	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Autocertificazione
Proprietà detergente	Scheda tecnica
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Maneggevolezza e conformabilità	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti,



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Ila=1 punto.
Inibizione dell'attività delle metalloproteasi	10	Si: 10 punti No: 0 punti
Facilità e atraumaticità alla rimozione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta un migliore rivestimento idrofobo capace di impedire l'adesione, rimovibile senza irritare la ferita.
Proprietà detergente (capacità di rimuovere necrosi e fibrina)	10	Si 10 punti No 0 punti
Tempo di permanenza in situ	10	≥ 72 ore =10 < 72 ore =0
Maneggevolezza e conformabilità	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta maggiore facilità di applicazione, morbidezza e conformabilità
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel-open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 10 pezzi.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 39

MEDICAZIONE IN MIELE PURO STERILE E IN ASSOCIAZIONE AD ALGINATI

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
39.A	M040499	Pezzo	Medicazione in miele puro sterile – gel tubo 20gr	N. 1 confezione secondaria
39.B	M04040202	Pezzo	Medicazione in alginato di calcio impregnato di miele puro sterile – cm10 x cm10	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
39	MEDICAZIONE IN MIELE PURO STERILE E IN ASSOCIAZIONE AD ALGINATI
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per riduzione della carica batterica e favorire lo sbrigliamento di lesioni acute e croniche di varia eziologia	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile • composta da miele puro almeno al 99% in formulazione gel e/o su supporto di alginato di calcio 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Contenuto in principio attivo	Scheda tecnica
Facilità di rimozione e/o senza perdita di residui di alginati	Prova su campione
Attività antibatterica	Letteratura scientifica di rilievo a supporto
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Metodo di sterilizzazione	Autocertificazione
Capacità di gestione/ assorbimento dei fluidi (per alginato in associazione)	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Contenuto in principio attivo	5	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica del contenuto di miele: ≥ 99% =5 < 99% =0
Facilità di rimozione e/o senza perdita di residui di alginati	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Attività antibatterica	15	Presenza di letteratura scientifica a supporto Si= 15 No=0
Tempo di permanenza in situ	10	> 2 giorni =10 ≤ 2 giorni = 0
Metodo di sterilizzazione	5	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nell' autocertificazione: Raggi gamma =10 punti Altro metodo= 0 punti
Capacità di gestione/ assorbimento dei fluidi (per alginato in associazione)	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato e dei batteri della medicazione offerta in base al range di seguito specificato: g/cm^2
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 10 pezzi.</p>

LOTTO N.40 MEDICAZIONE IN MIELE PURO STERILE SU SUPPORTO DI GARZA E COLLAGENE
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
40.A	M04040202 M040499	Pezzo	Medicazione in poliacetato impregnato di miele puro sterile – cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
40.B	M04040202 M04041002	Pezzo	Medicazione in collagene 60% e miele puro sterile 40% - cm 5 x cm 5	N. 1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
40	MEDICAZIONE IN MIELE PURO STERILE SU SUPPORTO DI GARZA E COLLAGENE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per riduzione della carica batterica e favorire lo sbrigliamento di lesioni acute e croniche di varia eziologia	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile • composta da miele puro almeno al 99% impregnata su medicazione in poliacetato e in collagene equino 	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Contenuto in principio attivo	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione (per la medicazione in poliacetato)	Prova su campione
Attività antibatterica	Letteratura scientifica di rilievo a supporto
Metodo di sterilizzazione	Autocertificazione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Contenuto in principio attivo (per collagene)	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica del contenuto di miele: ≥40% =10 per collagene < 40% =0
Contenuto in principio attivo (per poliacetato)	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica del contenuto di miele: ≥99%=10 per poliacetato <99%=0
Facilità e atraumaticità alla rimozione (per la medicazione in poliacetato)	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione
Attività antibatterica	15	Presenza di letteratura scientifica a supporto Si= 15 No=0
Metodo di sterilizzazione	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nell' autocertificazione: Raggi gamma =10 punti



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Altro metodo= 0 punti
Confezionamento primario e secondario	10	<p>La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l’etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 10 pezzi.</p>

LOTTO N.41
MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
41.A	M04040301 M04040302	Pezzo	Medicazione in idrocolloidi - cm 10 x cm 10	N. 2 confezioni secondarie
41.B	M04040301 M04040302	Pezzo	Medicazione in idrocolloidi - cm 15 x cm 15	\
41.C	M04040301 M04040302	Pezzo	Medicazione in idrocolloidi - cm 20 x cm 20	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
41	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI
Indicazione d’uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite superficiali e mediamente essudanti	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

- Medicazione sterile mediamente assorbente in idrocolloidi
- non aderente alla ferita
- permeabile all'ossigeno e al vapore acqueo

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Presenza di bordi assottigliati ed arrotondati della stessa natura idrocolloidale	Scheda tecnica + Prova su campione
Facilità di applicazione	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Stabilità della medicazione in situ	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Presenza di bordi assottigliati ed arrotondati della stessa natura idrocolloidale	3	Si: 3 No: 0
Facilità di applicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta facilità di applicazione anche su lesioni difficili.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		sulla lesione.
Stabilità della medicazione in situ	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano la migliore capacità di posizionamento senza distacchi accidentali/arricciamenti sotto attrito
Capacità di assorbimento	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato come di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore}$
Permeabilità al vapore acqueo	10	Attribuito in base al valore di permeabilità al vapore acqueo della medicazione offerta come riportato in scheda tecnica: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore}$
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente 0,25 – Scarso 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 42 MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI EXTRASOTTILE

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
42.A	M04040301	Pezzo	Medicazione in idrocolloidi extrasottile - cm 10 x cm 10	N. 2 confezioni secondarie
42.B	M04040301	Pezzo	Medicazione in idrocolloidi extrasottile - cm 15 x cm 15	\
42.C	M04040301	Pezzo	Medicazione in idrocolloidi extrasottile - cm 20 x cm 20	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
42	MEDICAZIONE IN IDROCOLLOIDI EXTRASOTTILE
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per medicazione di ferite superficiali e leggermente essudanti	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile assorbente costituita da idrocolloide extrasottile • non aderente alla ferita • permeabile all'ossigeno e al vapore acqueo 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Facilità di applicazione	Prova su campione
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Stabilità della medicazione in situ	Prova su campione
Capacità di assorbimento	Scheda tecnica
Permeabilità al vapore acqueo	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Facilità di applicazione	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta facilità di applicazione anche su lesioni difficili.
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità e integrità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Stabilità della medicazione in situ	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alle medicazioni che presentano la migliore capacità di posizionamento senza distacchi accidentali/arricciamenti sotto attrito.
Capacità di assorbimento	7	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. In base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato come di seguito specificato: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore}$
Permeabilità al vapore acqueo	13	Attribuito in base al valore di permeabilità al vapore acqueo della medicazione offerta come riportato in scheda tecnica: $\text{g/m}^2/24 \text{ ore}$
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola,



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 20 pezzi.</p>

<p>LOTTO N. 43</p> <p>MEDICAZIONE IN CARBONE E ARGENTO</p>
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
43	M040409	Pezzo	Medicazione in carbone e argento - cm 10 x cm 10	N. 2 confezioni secondarie

LOTTO	DENOMINAZIONE
43	MEDICAZIONI IN CARBONE E ARGENTO
Indicazione d'uso Dispositivo medico per il trattamento di lesioni infette e maleodoranti	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> Medicazione sterile con involucro esterno in Tessuto non tessuto Composta internamente da tessuto al carbone attivo impregnato di argento 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Contenuto in principio attivo	Scheda tecnica
Attività di neutralizzazione dei cattivi odori	Scheda tecnica
Attività antibatterica	Letteratura scientifica di rilievo a supporto
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Flessibilità e conformabilità	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Contenuto in principio attivo	10	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica del contenuto di di argento non a rilascio di cui è impregnato il carbone: $\geq 33\text{mcg/mq}=10$ $< 33\text{mcg/mq} =0$
Attività di neutralizzazione dei cattivi odori	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nella scheda tecnica: Si: 15 punti No: 0 punti
Attività antibatterica	5	Presenza di letteratura a supporto Si= 5 No= 0
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato alla medicazione che presenta maggiore facilità di rimozione, senza lasciare residui sulla lesione.
Tempo di permanenza in situ	10	≥ 7 giorni =10 < 7 giorni = 0
Flessibilità e conformabilità	5	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		<p>confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti.</p> <p>Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 10 pezzi.</p>

LOTTO N. 44 UNGUENTO CON ACIDO IALURONICO SALE SODICO E COLLAGENASI
--

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
44	M040413	Pezzo	Unguento con Acido ialuronico sale sodico e Collagenasi - tubo 30 g	N. 2 pezzi in confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
44	UNGUENTO CON ACIDO IALURONICO SALE SODICO E COLLAGENASI
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di ferite croniche in grado di favorire un ambiente umido ottimale per facilitare il processo naturale di guarigione	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Unguento sterile composto da acido ialuronico sale sodico • associata a collagenasi • ad azione cicatrizzante, favorente lo sbrigliamento e la creazione di un ambiente umido della ferita 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Contenuto in principio attivo	Scheda tecnica
Presenza del componente accessorio	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	Scheda tecnica
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni: Ia= 5 punti, Ib=3 punti, IIa=1 punto.
Contenuto in principio attivo	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica del contenuto di di acido ialuronico sale sodico: $\geq 0.2\% = 15$ punti $< 0.2\% = 0$ punti
Presenza del componente accessorio	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione nella scheda tecnica del contenuto di collagenasi batterica da <i>Vibrio alginolyticus</i> : Si: 10 punti No: 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta migliore maneggevolezza e facilità di utilizzo.
Conservabilità e stabilità dopo la prima applicazione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che si mantiene più a lungo dopo la prima applicazione.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), il rotolo non sterile deve essere in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire un limitato inquinamento del prodotto fino alla fine del suo utilizzo.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 45	
PLACCHETTE SPUGNOSE, LIOFILIZZATE STERILI IN COLLAGENE E ACIDO JALURONICO	

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
45	M04041002	Pezzo	Placchette spugnose, liofilizzate sterili con collagene di origine animale e acido ialuronico - cm 5x cm 5	N.1 confezione secondaria

LOTTO	DENOMINAZIONE
45	PLACCHETTE SPUGNOSE LIOFILIZZATE STERILI IN COLLAGENE E ACIDO IALURONICO
Indicazione d'uso: Dispositivo medico per il trattamento di ferite acute, croniche e di lesioni chirurgiche in grado di favorire il processo di emostasi e di cicatrizzazione	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione di contatto sterile in compressa in collagene • associata ad acido ialuronico • ad azione emostatica locale • favorente il processo di emostasi e di cicatrizzazione 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Tollerabilità cutanea	Scheda tecnica
Qualità del collagene	Scheda tecnica
Grado di riassorbimento del prodotto	Scheda tecnica
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti,



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Ila=1 punto.
Tollerabilità cutanea (biocompatibile e bioriassorbibile)	15	Attribuito in base alla presenza della dichiarazione in scheda tecnica di assenza di agenti che rappresentino un potenziale allergenico o causino irritazione e bruciore: Si: 15 punti No: 0 punti
Qualità del collagene	15	Attribuito in base alla presenza nel prodotto offerto di collagene puro di origine animale conforme alle normative vigenti: Si: 15 punti No: 0 punti
Grado di riassorbimento del prodotto	15	Attribuito in base alla dichiarazione dell'assenza di necessità di rimuovere il prodotto dalla lesione in quanto gelifica e viene riassorbito nel tempo: Si: 15 punti No: 0 punti
Maneggevolezza e facilità di utilizzo	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta maggiore facilità di applicazione e conformabilità del prodotto.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione, data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, resistente alla rottura tale da garantire il contenuto da eventuali inquinamenti. Presenza apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 5 pezzi.



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

LOTTO N. 46				
MEDICAZIONE IN FIBRE DI CELLULOSA AD ELEVATO POTERE ASSORBENTE				

ID	Codice CND	U.M.	Descrizione prodotto	Campionatura richiesta
46.A	M040409 M040201	Pezzo	Medicazione in fibre di cellulosa ad elevato potere assorbente - cm 10 x cm 10	N. 1 confezione secondaria
46.B	M040409 M040201	Pezzo	Medicazione in fibre di cellulosa ad elevato potere assorbente - cm 17 x cm 20	\

LOTTO	DENOMINAZIONE
46	MEDICAZIONE IN FIBRE DI CELLULOSA AD ELEVATO POTERE ASSORBENTE
Indicazione d'uso: Medicazione assorbente per il trattamento di lesioni con essudato medio-alto	
CARATTERISTICHE TECNICHE ESSENZIALI	
<ul style="list-style-type: none"> • Medicazione sterile assorbente • In fibre di cellulosa • con capacità di mantenere il giusto grado di umidità sul letto della ferita 	

CARATTERISTICHE TECNICHE PREFERENZIALI	MODALITA' DI VERIFICA
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	Documentazione a corredo
Capacità di assorbimento/gestione dei fluidi	Scheda tecnica
Facilità e atraumaticità alla rimozione	Prova su campione
Tempo di permanenza in situ	Scheda tecnica
Capacità di controllo del dolore	Scheda tecnica
Maneggevolezza e conformabilità	Prova su campione
Confezionamento primario e secondario	Diretta su confezione

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
Letteratura scientifica di rilievo a supporto	5	Il punteggio verrà attribuito in base al livello di evidenza della migliore pubblicazione presentata negli ultimi 10 anni, unicamente con valutazione come di seguito riportato: Ia= 5 punti, Ib=3 punti,

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		Ila=1 punto.
Capacità di assorbimento/gestione dei fluidi	15	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00 in base al valore della capacità di assorbimento dell'essudato da parte della medicazione offerta come di seguito specificato: g/cm^2
Facilità e atraumaticità alla rimozione	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta uno strato di contatto o un rivestimento capace di impedire in misura maggiore alla medicazione di attaccarsi alla ferita.
Tempo di permanenza in situ	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta l'intervallo di cambio della medicazione, espresso in giorni, più lungo.
Capacità di controllo del dolore	10	Si= 10 punti No= 0 punti
Maneggevolezza e conformabilità	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato al prodotto offerto che presenta maggiore facilità di applicazione, morbidezza e conformabilità.
Confezionamento primario e secondario	10	La commissione attribuirà un giudizio collegiale secondo la seguente scala: Ottimo: 1,0 – Buono: 0,75 – Discreto: 0,5 – Sufficiente: 0,25 – Scarso: 0,00. Il punteggio ottimo verrà assegnato ai confezionamenti che presentano: l'etichetta in lingua italiana, completezza di informazioni in essa contenute (lotto, misure, data fabbricazione,



AREA DIPARTIMENTALE ACQUISTI E LOGISTICA

DESCRIZIONE CRITERIO	PONDERAZIONE	CRITERI MOTIVAZIONALI
		data scadenza etc.), le medicazioni sterili in confezione singola, presenza apertura peel-open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto. Confezioni da max 10 pezzi.