

Sede Legale Viale Strasburgo n.233 - 90146 Palermo Tel 0917801111 - P.I. 05841780827 Settore Approvvigionamenti Tel. 091.7808132 Fax. 091.7808394

Palermo, 11/02/2016

OGGETTO.: comunicato RDO Guanti in nitrile

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE

Si comunica che sul portale www.acquistinretepa.it di Consip è stata pubblicata la seguente RDO per un fabbisogno presunto di anni tre:

• N. 1116023 GUANTI IN NITRILE scadenza 22/02/2016

LOTTO 1) GUANTI IN NITRILE per chemioterapici C.I.G. 6586423832 - base d'asta € 12.000.00

GUANTI IN NITRILE per la manipolazione farmaci antiblastici (Dispositivi di Protezione Individuale) Caratteristiche e requisiti generali: Devono tutelare l'operatore sanitario dal rischio chimico durante la preparazione di farmaci chemioterapici antiblastici. Devono essere realizzati in nitrile, non talcati, monouso, con rivestimento interno in materiale anallergico lubrificante per consentire una facile calzabilità; dotati di manichetta terminante con bordino e comunque di lunghezza pari a 30 cm circa tale da consentire l'aderenza del guanto al camice senza arrotolarsi; devono essere dotati di superficie antiscivolo nella parte del palmo e delle dita che consenta un'ottima presa e devono inoltre garantire una buona aderenza ed un'ottima sensibilità tattile all'operatore sanitario. I guanti sterili devono essere di forma anatomica dx e sx, confezionati a paia in buste a doppio involucro con apertura facilitata tipo "peel VOCE open". I guanti non sterili devono essere ambidestri e confezionati in scatole che consentano l'estrazione agevole di un guanto per per volta. Tali guanti devono essere classificati come Dispositivi di Protezione Individuale secondo la direttiva europea 89/686/CEE recepita in Italia con D.Lgs. n. 475 del 04/12/1992. Devono essere conformi ai requisiti della Direttiva comunitaria 93/42 CEE applicabile ai dispositivi medici e riportare il marchio CE. Devono essere rispondere alle norme EN 374 (1-2-3), EN 388, EN 455. Devono essere prodotti nel pieno rispetto delle regole di buona fabbricazione GMP e di controllo di qualità, certificata secondo le norme ISO 9001 e ISO 13485. I guanti sterili devono essere specificatamente certificati idonei alla manipolazione dei chemioterapici antiblastici e devono essere testati e certificati con almeno 4-5 principi attivi antiblastici di uso comune con indicazione dei tempi di protezione. 1 Guanti monouso sintetici in nitrile per la manipolazione di antiblastici, sterili. Misure varie: 6,5-7-7,5-8-8,5-9 secondo richiesta		DESCRIZIONE		
varie: 6,5-7-7,5-8-8,5-9 secondo richiesta	Prote Carat chimi essere analle termi conse super e dev all'op confe VOCE open' conse classi 89/68 confo media 3), El fabbr ISO 1 dalla manij almer	exteristiche e requisiti generali: Devono tutelare l'operatore sanitario dal rischio ico durante la preparazione di farmaci chemioterapici antiblastici. Devono e realizzati in nitrile, non talcati, monouso, con rivestimento interno in materiale ergico lubrificante per consentire una facile calzabilità; dotati di manichetta nante con bordino e comunque di lunghezza pari a 30 cm circa tale da entire l'aderenza del guanto al camice senza arrotolarsi; devono essere dotati di ficie antiscivolo nella parte del palmo e delle dita che consenta un'ottima presa vono inoltre garantire una buona aderenza ed un'ottima sensibilità tattile beratore sanitario. I guanti sterili devono essere di forma anatomica dx e sx, ezionati a paia in buste a doppio involucro con apertura facilitata tipo "peel". I guanti non sterili devono essere ambidestri e confezionati in scatole che entano l'estrazione agevole di un guanto per per volta. Tali guanti devono essere ificati come Dispositivi di Protezione Individuale secondo la direttiva europea 26/CEE recepita in Italia con D.Lgs. n. 475 del 04/12/1992. Devono essere ormi ai requisiti della Direttiva comunitaria 93/42 CEE applicabile ai dispositivi ci e riportare il marchio CE. Devono essere rispondere alle norme EN 374 (1-2-N 388, EN 455. Devono essere prodotti nel pieno rispetto delle regole di buona ricazione GMP e di controllo di qualità, certificata secondo le norme ISO 9001 e 13485. I guanti sterili devono essere sterilizzati in conformità a quanto previsto vigente F.U.I. Tali guanti devono essere specificatamente certificati idonei alla polazione dei chemioterapici antiblastici e devono essere testati e certificati con no 4-5 principi attivi antiblastici di uso comune con indicazione dei tempi di	QUANT	'ITA'
			paia	5.000

2	Guanti monouso sintetici in nitrile per la manipolazione di antiblastici, non sterili. Misure varie: S-M-L-XL secondo richiesta		
		pz	50.000

Il Responsabile dell'U.O.C. Approvvigionamenti (F.to *D.ssa A. Lupo*)