



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

VOCE	DESCRIZIONE	QUANTITA'
1	<p>GUANTI IN NITRILE per la manipolazione farmaci antitumorali (Dispositivi di Protezione Individuale)</p> <p><u>Caratteristiche e requisiti generali:</u> Devono tutelare l'operatore sanitario dal rischio chimico durante la preparazione di farmaci chemioterapici antitumorali. 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 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 sterilizzati in conformità a quanto previsto dalla vigente F.U.I. Tali guanti devono essere specificatamente certificati idonei alla manipolazione dei chemioterapici antitumorali e devono essere testati e certificati con almeno 4-5 principi attivi antitumorali di uso comune con indicazione dei tempi di protezione.</p> <p>Guanti monouso sintetici in nitrile per la manipolazione di antitumorali, sterili. Misure varie: 6,5-7-7,5-8-8,5-9 secondo richiesta</p>	<p>paia 5.000</p>

2	Guanti monouso sintetici in nitrile per la manipolazione di antitumorali, 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*)