

***SOGGETTO AGGREGATORE DELLA REGIONE ABRUZZO***

**GARA COMUNITARIA CENTRALIZZATA A PROCEDURA APERTA, PER LA FORNITURA DI GUANTI MONOUSO CHIRURGICI E NON, OCCORRENTI ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE CALABRIA.**

**ALLEGATO 8 – QUESTIONARIO REQUISITI MINIMI**

Il concorrente dovrà compilare, per ciascun Lotto al quale intende partecipare, la scheda relativa ai requisiti minimi di seguito riportati.

Il concorrente dovrà barrare l’apposita casella relativa al possesso del requisito minimo ed indicare, nella colonna corrispondente, il nome del documento allegato precisando, nei casi in cui è applicabile, la pagina di riferimento in cui la Commissione giudicatrice potrà verificare quanto dichiarato.

# Lotto 1: Guanti chirurgici in lattice monouso con polvere, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in **puro lattice di gomma naturale** di prima qualità "*medical grade*", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, di colore neutro/chiaro antiriflesso | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 3 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura | * SI | * NO |  |
| 4 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano  **270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 5 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3, 4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere privi di tiurami.** | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 9 | Possedere **la polvere solo internamente** al guanto: tale polvere deve essere esente da eccipienti dannosi per l'operatore e per il paziente | * SI | * NO |  |
| 10 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 11 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 2: Guanti chirurgici in lattice monouso senza polvere e con rivestimento interno, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, di colore neutro/chiaro antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati internamente con la **quantità minima di lubrificante sintetico** che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di corpo unico, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano  **270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere privi di tiurami . | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 11 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 3: Guanti monouso chirurgici in lattice senza polvere e con rivestimento interno, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, di colore neutro/chiaro antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati internamente con la **quantità minima di lubrificante sintetico** che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di corpo unico, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano  **300 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere privi di tiurami. | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 11 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 4: Guanti monouso chirurgici in lattice per microchirurgia a spessore ridotto rispetto ai guanti per la chirurgia generale, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in **puro lattice di gomma naturale** di prima qualità "*medical grade*", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati internamente con la **quantità minima di lubrificante sintetico** che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di corpo unico, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano  **270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Grip**: grip con superficie testurizzata sulle dita | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse almeno , di tipo B.  Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 8 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 9 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 10 | Essere a spessore ridotto rispetto ai guanti per Chirurgia Generale. | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 13 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 14 | Essere privi di tiurami. | * SI | * NO |  |
| 15 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 5: Guanti monouso chirurgici in lattice senza polvere, per chirurgia ortopedica, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, di colore neutro/chiaro antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati internamente con la **quantità minima di lubrificante sintetico** che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di corpo unico, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano **270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 9 | **Grip**: grip con superficie testurizzata sulle dita | * SI | * NO |  |
| 10 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 11 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 14 | Essere privi di tiurami. | * SI | * NO |  |
| 15 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 16 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 17 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 6: Guanti chirurgici monouso senza polvere, in lattice, sistema doppio guanto, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in **puro lattice di gomma naturale** di prima qualità "*medical grade*", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, sopraguanto di colore chiaro antiriflesso, sottoguanto di colore scuro | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di corpo unico, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **almeno 300 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | **Essere privi di tiurami** | * SI | * NO |  |
| 9 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 10 | Sopraguanto- Disponibilità dalla misura 6 alla misura 8,5 | * SI | * NO |  |
| 11 | Sottoguanto- Disponibilità dalla misura 6,5 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 12 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 13 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 14 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 15 | Doppio paio confezionato in unica busta (voce A) | * SI | * NO |  |

# Lotto 7: Guanti chirurgici monouso in polysoprene senza polvere sistema doppio guanto, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere in polysoprene, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, sopraguanto di colore chiaro antiriflesso, sottoguanto di colore scuro | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **300 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 9 | Sopraguanto- Disponibilità dalla misura 6 alla misura 8,5 | * SI | * NO |  |
| 10 | Sottoguanto- Disponibilità dalla misura 6,5 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 14 | Doppio paio confezionato in unica busta (voce A) | * SI | * NO |  |

# Lotto 8: Guanti chirurgici monouso in polysoprene senza polvere, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere in polysoprene, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, antiriflesso | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **300 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 9 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 10 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 11 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |

# Lotto 9: Guanti chirurgici monouso sintetici senza polvere, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Guanto chirurgico in polimeri sintetici, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 9 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 10 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 10: Guanti chirurgici monouso sintetici senza polvere per microchirurgia a spessore ridotto rispetto ai guanti per chirurgia generale, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Guanto chirurgico in polimeri sintetici, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Grip**: grip con superficie testurizzata sulle dita | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 8 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 9 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 10 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 14 | Essere a spessore ridotto rispetto ai guanti per Chirurgia Generale. | * SI | * NO |  |

# Lotto11: Guanti chirurgici monouso in polysoprene per microchirurgia a spessore ridotto rispetto ai guanti per chirurgia generale, sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Guanto chirurgico in polysoprene, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, antiriflesso. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **300 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Grip**: grip con superficie testurizzata sulle dita | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo B. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 8 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 9 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 10 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 14 | Essere a spessore ridotto rispetto ai guanti per Chirurgia Generale e differenziato (dito-palmo-polso). | * SI | * NO |  |

# Lotto 12: Guanti sintetici non sterili monouso ad alta protezione per la preparazione e somministrazione di farmaci antiblastici e/o citotossici senza polvere.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Guanto in polimeri sintetici, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 3 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 4 | Essere a spessore differenziato crescente polso, palmo, polpastrello. | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): non inferiore a **290 mm riferita alla misura media.** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo A numero farmaci antiblastici testati non inferiore a 9. Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 7 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Esente da PVC e Ftalati | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere di forma ambidestra ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione. | * SI | * NO |  |
| 12 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 13: Guanti sintetici sterili monouso per la preparazione e somministrazione di farmaci antiblastici e/o citotossici senza polvere.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Guanto in polimeri sintetici, privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata. | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere a spessore differenziato crescente polso, palmo, polpastrello. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): non inferiore a **290 mm riferita alla misura media o misura 7 1/2** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole, almeno di tipo A numero farmaci antiblastici testati non inferiore a 9 . Tale caratteristica deve essere dimostrata attraverso apposita certificazione. | * SI | * NO |  |
| 8 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 9 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente o essere di forma ambidestra**  ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione**.** | * SI | * NO |  |
| 10 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL o misure equivalenti | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Esente da PVC e Ftalati | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 14 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |

# Lotto 14: Guanti monouso da esaminazione in nitrile non sterili, senza polvere (lunghezza 270 mm con tolleranza +/-10mm.)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in nitrile di colore chiaro, uniforme e non trasparenti, esenti da macchie. | * SI | * NO |  |
| 2 | **Essere internamente trattati**  in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature o di imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare superfice testurizzata o trattata con altra tecnica tale da permettere una **migliore presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano):**270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento M)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole chimiche almeno di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 8 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |

# Lotto 15: Guanti monouso da esaminazione, non sterili, in nitrile senza polvere (240 mm)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in nitrile di colore chiaro, uniforme e non trasparenti, esenti da macchie. | * SI | * NO |  |
| 2 | **Essere internamente trattati**  in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature o di imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare superfice testurizzata o trattata con altra tecnica tale da permettere una **migliore presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano):**almeno 240 mm (taglia di riferimento M)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole chimiche almeno di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 8 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |

# Lotto 16: Guanti monouso da esaminazione, non sterili, in nitrile senza polvere (400mm)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in nitrile di colore chiaro, uniforme e non trasparenti, esenti da macchie. | * SI | * NO |  |
| 2 | **Essere internamente trattati**  in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature o di imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare superfice testurizzata o trattata con altra tecnica tale da permettere una **migliore presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano):**400 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento M)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole chimiche almeno di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 8 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |

# Lotto 17: Guanti monouso da esaminazione, non sterili, in nitrile (no vinile) senza polvere per reparti a rischio.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in nitrile di colore chiaro, uniforme e non trasparenti, esenti da macchie. | * SI | * NO |  |
| 2 | **Essere internamente trattati**  in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare superfice testurizzata o trattata con altra tecnica tale da permettere una **migliore presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **290 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole chimiche almeno di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 8 | Forniti in confezione dispencer che permetta l’estrazione dalla confezione dalla parte del polsino senza toccare palmo e dita del guanto. | * SI | * NO |  |
| 9 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL |  |  |  |
| 10 | Disponibilità a fornire supporto a muro come da capitolato | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 18: Guanti da esaminazione, sintetici, monouso, sterili, senza polvere per procedure ostetrico ginecologiche.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata, di colore chiaro, opaco, uniforme e senza macchie. | * SI | * NO |  |
| 2 | **Essere internamente trattati**  in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione **o riportare sul polsino** impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente** | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature o di imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare una superficie palmare testurizzata con caratteristiche tali da permettere una **ottima presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **500 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½ o M)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 9 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL o dalla 6 alla 9. | * SI | * NO |  |

# Lotto 19: Guanti da esaminazione monouso non sterili in vinile elasticizzato, senza polvere

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in vinile di colore bianco ma non trasparenti. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere **internamente rivestiti o trattati con lubrificante** in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra ed essere piegati**  in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature, senza macchie e di colore uniforme. | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare una superficie testurizzata o trattata con altra tecnica che permetta una **migliore presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **almeno 270 mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento M)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole chimiche almeno di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 8 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 11 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 20: Guanti non sterili da esaminazione, in lattice senza polvere monouso.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere prodotti in **puro lattice di gomma naturale** di prima qualità "*medical grade*", privo di impurità ed uniforme nella distribuzione, esente da macchie o imperfezioni di qualsivoglia natura, di colore neutro/chiaro. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere **internamente rivestiti** in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere di **forma ambidestra** in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature | * SI | * NO |  |
| 5 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): lunghezza minima  **240 mm (riferita alla taglia media).** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole almeno di di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere privi di tiurami .** | * SI | * NO |  |
| 8 | Disponibilità almeno dalla misura S alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 11 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |

# Lotto 21: Guanti anti-taglio di protezione, per uso autoptico, non sterili

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Essere di **forma ambidestra** in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 2 | Risultare privi di cuciture | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere in filato para-aramidico (Kevlar) ad alta torsione titolo 30/2 accoppiato a microfilato sintetico elastico. | * SI | * NO |  |
| 4 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): lunghezza minima  **240 mm (riferita alla taglia media).** | * SI | * NO |  |
| 5 | **DPI almeno di I categoria, attuazione Regolamento DPI 425/2016 e s.m.i.** | * SI | * NO |  |
| 6 | **Possibilità di risterilizzazione.** | * SI | * NO |  |
| 7 | Disponibilità dalla misura XS alla misura XL | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla norma UNI EN 388/04 e s. m. i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Presentare bordino codice colore a seconda della taglia | * SI | * NO |  |

# Lotto 22: Guanti chirurgici anti-radiazioni, sintetici, senza piombo, sterili, monouso.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 2 | Essere di **forma anatomica rispettivamente dx e sx** ed essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): lunghezza minima  **240 mm (riferita alla taglia 7½ ).** | * SI | * NO |  |
| 4 | **Essere testati secondo le** **norme UNI EN 374-1,2,3,4 e 5** a diverse molecole chimiche almeno di tipo B. | * SI | * NO |  |
| 5 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 6 | Riportare sul polsino, impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente.** | * SI | * NO |  |
| 7 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere rispondenti alla UNI EN 420/04 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 9 | Essere rispondenti alla norma EN 421 e s. m. i. | * SI | * NO |  |
| 10 | Essere rispondenti alla norma EN 61331-1:2014 e s. m. i. | * SI | * NO |  |
| 11 | Essere privi di piombo, latex free, senza polvere. | * SI | * NO |  |
| 12 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 13 | Riportare unica marcatura CE e indicazione del numero identificativo di uno o due Organismi Notificati come riportato sul capitolato tecnico | * SI | * NO |  |
| 14 | Livello di attenuazione ≥ 50% (60kVp-kilovolt picco) |  |  |  |

# Lotto 23: Guanti di filo di scozia

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Essere in puro cotone 100% senza cuciture, di forma anatomica intercambiabile, privi di sfilacciature sulle dita, privi di amido e destrine | * SI | * NO |  |
| 2 | Codice colore | * SI | * NO |  |
| 3 | Latex-free | * SI | * NO |  |
| 4 | Lavabili e risterilizzabili più volte anche in autoclave | * SI | * NO |  |
| 5 | Certificati DM attuazione Regolamento 745/2017. Classe I. | * SI | * NO |  |
| 6 | Disponibilità dalla misura 6 alla misura 9 | * SI | * NO |  |

# Lotto 24: Guanti monouso in polietilene, non sterili.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Latex-free, in polietilene, atossici | * SI | * NO |  |
| 2 | Certificati DM attuazione Regolamento 745/2017.Classe I. | * SI | * NO |  |
| 3 | Ambidestri | * SI | * NO |  |

# Lotto 25: Guanti monouso in polietilene, manica lunga, non sterili.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Latex-free, in polietilene, atossici | * SI | * NO |  |
| 2 | Certificati DM attuazione Regolamento 745/2017. Classe I. | * SI | * NO |  |
| 3 | Lunghezza cm 50 con tolleranza +/-10mm | * SI | * NO |  |
| 4 | Ambidestri | * SI | * NO |  |

# Lotto 26: Guanti monouso in polietilene, per uso ginecologico, non sterili.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Latex-free, in polietilene, atossici | * SI | * NO |  |
| 2 | Certificati DM attuazione Regolamento 745/2017. Classe I. | * SI | * NO |  |
| 3 | Compatibili con parto in acqua, tipo nek to hand | * SI | * NO |  |

# Lotto 27: Guanti monouso in polietilene, trasparenti, per uso ginecologico, sterili, atossici, per manualità di breve durata.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Essere di **forma ambidestra** in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione e con bordino prossimale | * SI | * NO |  |
| 2 | Latex-free, polietilene, trasparenti. | * SI | * NO |  |
| 3 | Certificati DM attuazione Regolamento 745/2017. Classe I.. | * SI | * NO |  |
| 4 | Termosaldati con linea di saldatura atraumatica | * SI | * NO |  |
| 5 | Privi di polvere lubrificante e di altri additivi | * SI | * NO |  |
| 6 | Accoppiati su carta esente da coloranti | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1-2, EN ISO 11135 -1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |

# Lotto 28: Guanti monouso in lattice, per uso ginecologico, sterili, senza polvere

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **ID** | **REQUISITO MINIMO** | **POSSESSO DEL REQUISITO MINIMO** | | **Nome del documento tecnico di riferimento per il requisito dichiarato (allegato all’offerta) e, dove applicabile, il nr. di pagina** |
| 1 | Essere trattati con rivestimento interno di polimeri sintetici che ne favorisca la calzata, di colore chiaro, opaco, uniforme e senza macchie. | * SI | * NO |  |
| 2 | **Essere internamente trattati**  in modo da rendere ugualmente scorrevole la superficie interna e garantire l'indossabilità del guanto anche con mani umide | * SI | * NO |  |
| 3 | Essere piegati in maniera da poter essere indossati senza possibilità di contaminazione **o riportare sul polsino** impressa in modo indelebile (con il laser o stampata all'interno del guanto per non determinare cessioni di inchiostro), **la taglia e l'indicazione DX/SX o equivalente** | * SI | * NO |  |
| 4 | Risultare di **corpo unico**, privi di saldature e di sbavature o di imperfezioni di varia natura. | * SI | * NO |  |
| 5 | Presentare una superficie palmare testurizzata con caratteristiche tali da permettere una **ottima presa**. | * SI | * NO |  |
| 6 | Essere muniti di manichetta di lunghezza tale da consentire un’elevata aderenza al camice (la manichetta dovrà garantire la caratteristica di anti-arrotolamento senza arrotolamento in qualunque posizione della mano): **480** **mm con tolleranza +/-10mm (taglia di riferimento 7½ o M)** | * SI | * NO |  |
| 7 | **Essere sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti**, secondo le indicazioni riportate dalle norme tecniche europee in essere(EN 556 1, EN 11137 - 1, 2, 3). | * SI | * NO |  |
| 8 | Essere rispondenti alla norma EN 455-1-2-3-4 e s.m.i. | * SI | * NO |  |
| 9 | Disponibilità; misura S(6,5); M (7,5); L(8,5) | * SI | * NO |  |