

Allegato “B”

Lotto n. 1

SIRINGHE DI PLASTICA STERILI PER INIEZIONI CONO CENTRALE

Le siringhe di plastica sterili per iniezioni dovranno avere le caratteristiche rispondenti alla monografia “Siringhe di plastica sterili per iniezioni” della FU vigente.

In particolare dovranno rispondere a tutti i requisiti richiesti nella FU vigente relativi a capacità di tenuta, sterilità, assenza di pirogeni, tossicità anormale.

Dovranno essere registrate presso il Ministero della Sanità.

Ogni siringa sterile dovrà essere conservata entro un contenitore chiuso ermeticamente, capace di conservare la sterilità nel tempo e che riporti ben evidenziato il punto in cui praticare lo strappo per l’apertura dell’involucro.

Le siringhe, confezionate a protezione singola, dovranno essere raccolte in scatola di cartone o plastica rigida in tagli, preferibilmente di cento pezzi.

Dovranno essere costituite da tre pezzi :

- cilindro di plastica
- stantuffo di plastica
- capsula di gomma (e non anello) all’estremità interna dello stantuffo per assicurare la perfetta scorrevolezza e tenuta delle stesse.

La scala graduata sulla superficie esterna del cilindro dovrà essere ben visibile, nitida, indelebile e centesimale per una assoluta precisione di lettura.

L’ago,(PER LE SIRINGHE DA 5, 10, 20 ML) innestato nella siringa, dovrà essere in acciaio inossidabile siliconato e deve essere affilato su tre piani, uno obliquo e due laterali.

La cannula dovrà essere adeguatamente fissata sul bariletto e l’ago dovrà essere protetto da copriago in plastica. Il bariletto dell’ago sarà preferibilmente trasparente in modo da consentire la visibilità del liquido e/o eventualmente del sangue.

L’etichetta di ogni confezione singola dovrà riportare, in modo leggibile ed indelebile e in lingua italiana :

- ◆ il nome e l’indirizzo del produttore
- ◆ il calibro dell’ago
- ◆ il numero della partita
- ◆ il metodo di sterilizzazione adottato
- ◆ la validità, che comunque dovrà essere superiore a 5 anni
- ◆ le modalità d’uso
- ◆ la scritta “Gettare dopo l’uso. Non riutilizzabili”
- ◆ il numero di registrazione

Le siringhe di plastica sterili per iniezioni dovranno avere, al momento della consegna ai nostri magazzini, una validità non inferiore a 30 mesi.

SCHIZZETTONI MONOUSO DA 100 ML STERILI

Gli schizzettoni di plastica sterili monouso dovranno avere le caratteristiche rispondenti alla monografia “Siringhe di plastica sterili per iniezioni” della FU vigente.

In particolare dovranno rispondere a tutti i requisiti richiesti nella FU vigente relativi a capacità di tenuta, sterilità, assenza di apirogeni, assenza di tossicità anormale.

Devono essere registrate presso il Ministero della Sanità.

Ogni schizzettone sterile deve essere conservato entro un contenitore chiuso ermeticamente, capace di conservare la sterilità nel tempo e che riporti ben evidenziato il punto in cui praticare lo strappo per l'apertura dell'involucro.

Gli schizzetti confezionati a protezione singola devono essere raccolti in scatola di cartone o plastica rigida in tagli, preferibilmente, di cento pezzi.

Dovranno essere costituite da tre pezzi :

- cilindro di plastica
- stantuffo di plastica
- capsula di gomma (e non anello) all'estremità interna dello stantuffo, per assicurare la perfetta scorrevolezza e tenuta delle stesse
- cono centrale catetere ed adattatore Luer.

La scala graduata sulla superficie esterna del cilindro dovrà essere ben visibile nitida, indelebile e centesimale per una assoluta precisione di lettura.

L'etichetta di ogni confezione singola dovrà riportare, in modo leggibile ed indelebile in lingua italiana :

- ◆ il nome e l'indirizzo del produttore
- ◆ il volume della siringa
- ◆ il numero della partita
- ◆ il metodo di sterilizzazione adottato
- ◆ la validità, che non deve comunque essere superiore a 5 anni
- ◆ la scritta "Gettare dopo l'uso. Non riutilizzabile"
- ◆ il numero di registrazione

Gli schizzettoni di plastica sterili dovranno avere, al momento della consegna ai nostri magazzini, una validità non inferiore a 30 mesi.

Lotto n. 2

BENDE DI GARZA IDROFILO DI COTONE ORLATE NON STERILI

Le bende di garza idrofila di cotone orlata sono dispositivi medici usati come barriera meccanica per la compressione e l'assorbimento degli essudati. (Classe AIL IX direttiva CEE 93/42.)

Dovranno essere fabbricate con puro cotone America¹, conforme alla Legge 883 del 26/11/73.

Il tipo (n° di fili x cm quadrato) del filato dovrà essere 20 , titolo 12/8, rispondente ai parametri fissati dalla F.U. IX edizione.

La lunghezza di ogni benda (distesa ma non tirata) non dovrà essere inferiore lungo la linea centrale della stessa, al 98% della lunghezza indicata.

La larghezza della benda non dovrà essere inferiore di 2 mm a quella indicata.

Il tessuto delle bende dovrà essere perfettamente bianco, inodore, insapore, morbido, non dovrà contenere alcuna sostanza colorante correttiva, né alcun additivo né alcun appretto e non dovrà presentare macchie.

La tessitura dovrà essere regolare ed uniforme, non obliqua ed essere esente da sfilacciature e difetti o imperfezioni (armatura tela).

I fili dovranno essere nettamente separati gli uni dagli altri.

Le singole bende dovranno essere avvolte in semplici fascette di carta leggera, o racchiuse con altro materiale ed essere confezionate in pacchi da 10 o 20 pezzi.

La carta usata per il confezionamento dei pacchi dovrà essere robusta ed ogni singolo pacco deve essere munito di etichetta recante :

- nome del prodotto;
- nome e indirizzo del produttore;
- numero di partita e data fabbricazione;
- menzione "non sterile"
- dimensioni;
- tipo di garza;
- Tutte le indicazioni di conformità alla direttiva CEE 93/42.

I pacchi dovranno essere raggruppati in balle o cartoni recanti all'esterno una etichetta riportante :

- la ragione sociale della Ditta,
- le caratteristiche ed il numero delle bende contenute,
- tutte le indicazioni fissate dalla direttiva CEE 93/42.

COTONE IDROFILO PER USO SANITARIO

Il cotone idrofilo per uso sanitario dovrà essere costituito dai peli o da pettinatura di cotone nuovo di buona qualità, ottenuti dall'involucro dei semi di diverse specie del genere *Gossypium* L., puliti, sgrassati e sbiancati. Non deve contenere alcuna sostanza colorante compensatrice.

Sarà di tipo America 1, conforme alla Direttiva CEE 93/42 ed alla Legge 883 26/11/73.

La massa filamentosa dovrà avere le seguenti caratteristiche :

- bianca
- inodore

- costituita da fibre di cellulosa accuratamente cardate di lunghezza media non inferiore a 10 mm senza tracce di residui di foglia o di pericarpo o involucro di semi o di altre impurità
- offrire una apprezzabile resistenza allo stiramento e non produrre quantità apprezzabile di polvere, allorché viene leggermente agitata.

L'ovatta di cotone idrofilo dovrà essere imballata a tenuta di polvere preferibilmente in sacchi di materiale plastico ed in confezioni da 500 GR peso netto.

Ogni singolo imballaggio dovrà essere munito di una etichetta recante :

- la menzione "NON STERILE"
- il nome e l'indirizzo del produttore

L'ovatta di cotone idrofilo dovrà essere consegnata in confezioni di 20-50 unità, poste in scatole resistenti a tenuta di polvere e facili da immagazzinare per sovrapposizione che riporteranno, in lingua italiana, e ben visibile, tutti i dati necessari ad individuare il contenuto, la quantità dei sacchetti, il relativo peso totale, il produttore.

E' necessario che le bolle di consegna delle ditte riportino sempre, come unità di misura della quantità sia il peso totale netto che il numero dei pacchi unitari e che sulle singole confezioni-sacchetto appaia sempre l'etichetta sopra citata.

Ad ogni invio, la ditta dovrà allegare una certificazione di corrispondenza del materiale al capitolato.

COMPRESSE DI GARZA IN TNT STERILE E NON

Le caratteristiche generali devono rispondere ai requisiti descritti per la garza IN TESSUTO NON TESSUTO a 4 strati 10 x 10 cm in conf da 5 pz e 10 x 20 cm conf da 5 pz. La piegatura, in un numero variabile di strati a seconda delle misure, deve presentare i bordi tagliati sempre rivolti verso l'interno della compressa e privi di sfaccettature.

Le misure si intendono riferite al prodotto finito pronto per l'uso.

Idem per le garze in TNT NON sterili della stessa misura (10 x 10 cm e 10 x 20 cm) e caratteristiche, cioè a 4 strati. Confezioni multipli di n. 100 pezzi

GARZA MEDICATA ALLO IODOFORMIO

Le caratteristiche generali devono rispondere ai requisiti descritti per la garza idrofila di cotone, in più per le bende orlate queste dovranno essere:

- tit. 12/8 filo 32/40;
- mis. 2; 2,5 cm. x mt. 5;
- medicate allo iodoformio 10%;
- confezione non sterile.

Per la garza medicata la mis. deve essere cm. 50 x 50, piegata e in confezione con doppio incarto. Confezione non sterile. Dispositivo di classe I.

Lotto n. 3

CEROTTO AUTOADESIVO A ROTOLI

La garza autoadesiva dovrà avere le seguenti caratteristiche :

- lunghezza di cm. 10 e cm.15;
- permeabile all'aria ed alle secrezioni;
- ipoallergica;
- resistente alla trazione;
- permeabile ai raggi x
- essere ricoperta da uno strato di carta paraffinata facilmente allontanabile e custodita in confezioni rigide resistenti a tenuta di polvere e facili da immagazzinare per sovrapposizione;
- non irritare la cute

Su ogni confezione dovrà apparire il numero del lotto di produzione il nome e l'indirizzo del produttore le caratteristiche del cerotto, la larghezza e la lunghezza.

BENDA AUTOADERENTE DA 10 E 12 CM X 20 MT

Benda elastica coesiva composta per il 40% in cotone, 30% in viscosa, 30% in poliammide dotata di buona elasticità. Autoadesiva in quanto ricoperta di caucciù' e latex naturale, non deve aderire alla pelle o ai peli. Dotata di struttura porosa per il fissaggio di medicazioni a supporto di ferite. Confezione singola non sterile

Lotto n. 4

CATETERI URETRALI A DUE E A TRE VIE SILICONATI STERILI FOLEY

I cateteri uretrali Foley sterili a due e a tre vie dovranno possedere le seguenti caratteristiche tecniche:

essere di puro lattice di gomma trattati al silicone sia internamente che esternamente, avere la punta diritta chiusa e rinforzata, avere il diametro di apertura distale una volta e mezzo superiore al lume del canale dell'asta ed accuratamente arrotondata per evitare occlusioni, il palloncino in lattice extrasoffice tale da ottenere un rigonfiamento uniforme per una ottimale stabilità; la sezione ed il lume del catetere assolutamente circolari; il canale di gonfiaggio ricavato nello spessore dell'asta in modo da non essere bloccato da compressioni esterne; il canale di drenaggio con un ampio lume, con pareti interne lisce che facilitino un rapido deflusso; il canale di gonfiaggio dovrà essere collegato ad un raccordo che ne garantisca una sicura connessione con l'asta del catetere; la valvola di gonfiaggio dovrà essere morbida per consentire un facile inserimento di siringhe con cono luer e dovrà avere una fascetta di colore differenziato per ciascuna misura e che protegga ed assicuri la valvola stessa; le iscrizioni della misura e del palloncino dovranno essere indelebili; dovranno essere sterili, atossici, apirogeni, lunghi circa 45 cm; le misure dovranno essere espresse in CH ed il manicotto avrà una codifica a colori per una facile e rapida identificazione: il manicotto dovrà avere colori diversi a seconda della misura.

dovranno essere confezionati singolarmente in contenitori adatti al mantenimento della sterilità, di facile apertura su cui dovranno essere impressi il numero di lotto, la ditta produttrice, il metodo di sterilizzazione, la data di sterilizzazione ed ogni altra notizia utile alla loro identificazione.

I cateteri dovranno avere, al momento della consegna, una validità di almeno 30 mesi. Per ogni lotto la Ditta dovrà allegare i certificati di sterilità.

CATETERI FOLEY 3 VIE IN SILICONE

Stesse caratteristiche sopra descritte, ma in materiale che ne permetta la permanenza in situ per 1 mese. Devono essere in silicone al 100%, palloncino ml. 5-15, valvola di gonfiaggio morbida, fori atraumatici di forma e di grandezza adatti per evitare occlusioni. A due vie, sterili, in confezione singola sterile.

CATETERI URETRALI MONOUSO STERILI NELATON

I cateteri uretrali monouso sterili Nelaton dovranno essere:

- di forma cilindrica;
- in pvc atossico, trasparente, compatibile con i lubrificanti per cateterismo;
- di lunghezza pari a cm 18 o cm 40;
- con l'estremità distale chiusa ed arrotondata con due fori uretrali;
- con l'estremità prossimale munita di raccordo conico colorato secondo i colori convenzionali delle misure ch.;

- sterili ed apirogeni;
- confezionati singolarmente in contenitori di facile apertura ed adatti al mantenimento della sterilità su cui dovranno essere impressi il numero di lotto la ditta produttrice, il metodo di sterilizzazione, la data di sterilizzazione ed ogni altra notizia utile alla loro identificazione.

Dovranno essere contenuti in confezionamenti secondari di materiale sufficientemente rigido da permettere facili stoccaggi.

I cateteri dovranno avere, al momento della consegna, una validità di almeno 30 mesi.

Per ogni lotto la Ditta dovrà allegare i certificati di sterilità.

SONDE RETTALI MONOUSO STERILI

Le sonde rettali monouso sterili dovranno essere :

- cilindriche
- in PVC atossico, trasparente, compatibile con i lubrificanti per cateterismo
- di lunghezza pari a 40 cm circa
- con estremità distale chiusa ed arrotondata
- con due fori laterali nella parte distale
- con estremità prossimale con raccordo conico colorato secondo i colori convenzionali delle misure CH
- sterili ed apirogeni

Dovranno essere confezionate singolarmente in contenitori, di facile apertura, adatti al mantenimento della sterilità su cui devono essere impressi il numero di lotto, la ditta produttrice, il metodo di sterilizzazione, la data di sterilizzazione ed ogni altra notizia utile alla loro identificazione.

Il confezionamento secondario, contenente 100 unità, dovrà essere in materiale sufficientemente rigido da permettere lo stoccaggio per sovrapposizione.

Le sonde, alla consegna, dovranno avere una validità di almeno 30 mesi.

Per ogni lotto consegnato la ditta dovrà allegare i certificati di sterilità.

SONDE PER ASPIRAZIONE ENDOTRACHEALE STERILI MONOUSO

Le sonde per aspirazione endotracheale sterili monouso dovranno possedere le seguenti caratteristiche

- essere in PVC trasparente, atossico e compatibile con lubrificanti per cateterismo
- essere di lunghezza pari a 50-52 cm
- l'estremità dovrà essere forata, accuratamente arrotondata con un foro laterale
- l'estremità prossimale dovrà avere un raccordo conico flessibile, colorato secondo i colori convenzionali delle misure CH e dovrà avere un attacco standard per aspiratore
- dovranno essere sterili e apirogeni
- dovranno riportare il numero di registrazione del Ministero della Sanità
- dovranno essere confezionate singolarmente in contenitori adatti al mantenimento della sterilità di facile apertura, su cui dovranno essere impressi il numero di lotto, la ditta produttrice , il metodo di sterilizzazione ed ogni altra notizia utile alla loro identificazione
- dovranno essere provviste di valvola per permettere l'aspirazione controllata.

Le sonde dovranno avere, al momento della consegna una validità di almeno 30 mesi.

Per ogni lotto consegnato la ditta dovrà allegare i certificati di sterilità.

TAPPINO CHIUSURA AGO CANNULA

Tappino luer lock maschio, membrana perforabile per chiusura ago cannula. Conf singola sterile

Lotto n. 5

CEROTTO IN TNT E SETA

I cerotti sono articolo non medicamentosi, utilizzati per fissare i materiali di medicazione sulla pelle. Essi consistono di una massa adesiva, stesa in strato uniforme, continuo su un supporto di tessuto naturale. La massa adesiva dovrà essere tale che il cerotto applicato sulla pelle asciutta, aderisca stabilmente e ne possa venire rimosso senza causare lesioni apprezzabili. Essa non dovrà essere irritante per la pelle.

I cerotti dovranno presentarsi come nastri arrotolati su dispositivi di metallo o di altro materiale adatto. La superficie adesiva può essere ricoperta con un foglio di protezione facilmente allontanabile.

I singoli cerotti dovranno essere contenuti in una appropriata confezione protettiva.

I cerotti dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle norme vigenti.

Per quanto concerne la larghezza non dovrà discostarsi più di 1,5 mm dalla larghezza dichiarata.

La lunghezza non dovrà risultare inferiore al 98% di quella dichiarata.

Ogni singolo cerotto dovrà essere contenuto in una confezione ben chiusa e che lo protegga dalla luce.

L'etichetta della confezione dovrà indicare :

- le caratteristiche del cerotto
- il tipo di supporto
- la lunghezza
- la larghezza

CEROTTINI MEDICATI IN TNT

Cerottino non sterile ipoallergico in TNT, areato con compressina centrale costituita da speciale fibra con elevato potere assorbente e ricoperto con un setto particolare filtrante non aderente alle ferite .

Confezionati singolarmente in scatole di cartone, sulle quali sono riportate le caratteristiche principali:

- tipo di articolo;
- dimensioni;
- quantità;
- eventuali avvertenze.

SUTURA CUTANEA IN STRIPS

Cerotto che sostituisce la sutura per tutte quelle ferite che lo permettono. In TNT rinforzato, con adesivo a foglia trasparente senza alterazioni nella adesività e nello stesso tempo che permetta l'areazione della cute. La misura richiesta è di circa mm. 6 x 100. Confezione in busta singola sterile.

MEDICAZIONE TRASPARENTE

Medicazione trasparente, sterile, permeabile al vapor cutaneo, adesiva per il fissaggio di cateteri periferici e centrali. Oltre alle caratteristiche quali/quantitative riguardanti i vari prodotti in genere, devono possedere i seguenti requisiti:

- avere i bordi senza sbavature;

- possedere la trasparenza necessaria;
- avere una base adesiva che non sia troppo aggressiva;
- le misure considerate sono la mis. cm. 10x12 circa e la mis. cm. 6x7 circa ad U, quindi con il taglio necessario per il fissaggio del catetere venoso;
- confezione singola sterile.

Lotto n. 6

DEFLUSSORI STERILI PER FLEBO

Gli apparati tubolari in plastica per perfusioni consistono di :
un tubo fornito di una camera di gocciolamento trasparente;
un dispositivo di deflusso dei liquidi che consenta di forare il tappo dei contenitori di vetro e di innestarsi nella bocchetta o nel dispositivo di erogazione dei contenitori di plastica;
di un regolatore di deflusso;
di un ago di somministrazione.

Il regolatore di deflusso dovrà essere di tipo roller e l'ago di somministrazione dovrà essere collegato al tubo tramite un raccordo in lattice.

Il dispositivo di perforazione del tappo dei contenitori dovrà presentare una superficie liscia e quindi essere privo di asperità che possano favorire il distacco di frammenti del tappo nella perforazione; esso dovrà risultare rigido e indeformabile nell'uso cui è destinato. Gli aghi usati per forare i tappi del contenitore di vetro per sangue umano e sue frazioni dovranno avere caratteristiche costruttive tali da non provocare il distacco di frammenti dal tappo da perforare.

Gli apparati tubolari sono costituiti da altri polimeri ai quali possono essere incorporati degli additivi (stabilizzanti, plastificanti, antiossidanti ecc). Dovranno essere chimicamente stabili, non dovranno cedere al liquido perfusionale, o al sangue, che scorre entro il loro lume, quantità apprezzabili di sostanze estranee.

Dovranno essere sufficientemente trasparenti, flessibili e resistenti alla trazione. Dovranno infine essere sterili e apirogeni, incapaci di rendere tossici i liquidi che scorrono nel loro lume. Tutti gli apparati tubolari dovranno essere confezionati in modo tale che le loro parti interne rimangano sterili durante la conservazione. Quindi tutte le estremità degli apparati tubolari dovranno essere fornite di protezioni, facilmente rimovibili, che mantengano la sterilità delle parti interne. Dovrà essere possibile sterilizzare in autoclave o con altri mezzi adeguati tutto l'apparato, senza causare distacco nei raccordi o deformazione nella forma dell'apparato stesso o nella consistenza del materiale plastico. Dovranno soddisfare i requisiti riportati dalla F.U. sia per i saggi tecnologici, chimici che biologici.

I dispositivi dovranno essere conservati entro imballaggi individuali sigillati che dovranno riportare o contenere :

- il nome e l'indirizzo del produttore;
- la descrizione schematica del dispositivo e le istruzioni per l'uso;
- la data di scadenza che non dovrà comunque essere superiore a 5 anni e il numero del lotto di preparazione;
- l'indicazione "sterile" e "apirogeno";
- l'avvertimento che il dispositivo dovrà essere usato immediatamente dopo che siano stati rimossi i mezzi di protezione posti alle estremità del dispositivo stesso e che questo dovrà essere scartato dopo l'uso.

REGOLATORI DI FLUSSO

Regolatore di flusso per soluzioni infusionali con capacità da 5 a 250 ml/h circa. Dotato di scala graduata per l'impostazione dell'infusione giornaliera, in materiale privo di lattice e senza deflussore incorporato.

Confezione singola sterile.

Lotto n. 7

SACCHE PER URINA DA LETTO

I raccoglitori di urina dovranno essere :

- in PVC trasparente
- di capacità di 2 litri
- doppia saldatura perimetrale in modo da garantire la massima sicurezza contro perdite e lacerazioni
- forniti di attacco adatto e sufficientemente robusto per essere appesi senza possibilità di rottura
- con rubinetto di scarico
- con tubo da cm 120, misurati tra bordo esterno della sacca a cui sarà saldato il tubo stesso e l'estremità della capsula
- dotati di raccordo e capsula di copertura per permettere una connessione il più possibilmente asettica tra catetere e raccoglitore
- graduati ogni 100 ml da ambo i lati esterni
- con tubo di rigidità tale da impedire la formazione di eventuali pieghe di occlusione
- confezionati in scatole contenenti 200-250 raccoglitori e in modo tale da rendere possibile il prelievo di 10 o 20-25 pezzi per volta, assemblati

Le scatole di cartone sufficientemente robuste, a tenuta di polvere e facili da immagazzinare per sovrapposizione, dovranno riportare in lingua italiana e ben visibili tutti i dati necessari per l'identificazione del contenuto, la quantità, la ragione sociale del produttore e con l'indirizzo e la ragione sociale del fornitore se non produttore.

SACCHE PER URINA DA GAMBA MONOUSO

I raccoglitori per urina da gamba monouso dovranno essere :

- in PVC trasparente
- in capacità di lt. 0,750
- sigillati in modo da garantire la massima sicurezza
- forniti di 4 asole onde permettere l'allacciatura
- con tubo da cm 10, misurati tra bordo esterno della sacca a cui sarà saldato il tubo stesso ad estremità della capsula
- dotati di raccordo e capsula di copertura per permettere una connessione il più possibilmente asettica tra catetere e raccoglitore
- con tubo di rigidità tale da impedire la formazione di eventuali pieghe di occlusione
- possedere un rubinetto per svuotamento con valvola antireflusso
- confezionati in scatole contenenti 400-500 raccoglitori e in modo tale da rendere possibile il prelievo di 10 o 20-25 pezzi per volta assemblati
- graduati sulla superficie esterna per consentire una rapida valutazione del volume del contenuto
- corredati di laccetti in puro lattice, elastici e resistenti ,provvisi di fori e bottoni per l' allacciatura, lunghi circa 50/55 cm e larghi circa 2 cm.

Le scatole in cartone sufficientemente robuste a tenuta di polvere e facili da immagazzinare per sovrapposizione, dovranno riportare in lingua italiana e ben visibili tutti i dati necessari per la identificazione del contenuto, la quantità, la ragione sociale del produttore e con l'indirizzo e la ragione sociale del fornitore se non produttore.

SUPPORTO PER SACCHE URINA DA LETTO

In plastica, adatto per appendere le sacche urina al letto del paziente. Non sterile.

SACCA PER URINA A CIRCUITO CHIUSO

La sacca deve avere le seguenti caratteristiche tecniche:

- in pvc o altro materiale idoneo di grado medicale;
- trasparente in almeno uno dei due lati;
- saldata ai bordi in modo tale da garantire la massima tenuta;
- capacità ml. 2000 circa;
- bordi arrotondati;
- graduata con scala impressa in maniera indelebile;
- dotata di tubo di raccordo di lunghezza cm. 120 circa, non deformabile;
- provvista di valvola antireflusso, filtro di compensazione, rubinetto di scarico con alloggiamento di protezione, punto iniezione possibilmente con possibilità di eseguire il prelievo di urina con siringa;
- dotata di idonea maniglia.

Lotto n. 8

AGO IPODERMICO

Aghi monouso sterili G 21 x 40 mm e G 22x 30 mm, con dispositivo di sicurezza, che risponda alle normative europee in materia di sicurezza

AGO A FARFALLA

Ago butterfly con alette pieghevoli, che aderiscono alla pelle, G 21 e G 23 con dispositivo di sicurezza secondo la normativa europea vigente in materia di sicurezza

AGO CANNULA

Aghi cannula a due vie G 20 x 32 mm e G 22 x 25 mm sterili, in pvc con dispositivo di sicurezza secondo normativa europea in materia di sicurezza

SIRINGA INSULINA

Siringa da insulina 0.5 ml con ago 30 G dotato dispositivo di sicurezza secondo normativa europea sulla sicurezza

AGO PER PENNA INSULINA

Ago monouso sterile mis. 30 G X 5 MM con dispositivo di sicurezza secondo normativa europea in materia di sicurezza. Preferibile la doppia sicurezza su entrambi i lati dell'ago per prevenire punture accidentali. Compatibile con le penne insulina delle maggiori ditte farmaceutiche. E' possibile fornire articolo **anche con sicurezza solo frontale**

Lotto n. 9

MASCHERINA PER OSSIGENOTERAPIA

In PVC morbido e trasparente, ipoallergenico, per adulti, monouso, con sistema Venturi, a concentrazione fissa, clip stringinaso regolabile, tubo antischiacciamento lungo almeno mt. 2 con connessione universale, fettuccia elastica per fissaggio, confezionamento singolo.

MASCHERA PER AEROSOLTERAPIA

In PVC morbido, trasparente, ipoallergenico, nebulizzatore, tubo antischiacciamento lungo almeno cm 180 con connessione universale, fettuccia elastica per fissaggio, confezionamento singolo sterile.

MASCHERA TRACHEOSTOMICA

In PVC morbido, trasparente, ipoallergenico, per adulti, con fori laterali, con adeguato tubo di connessione, confezionamento singolo sterile.

CANNULA NASALE PER OSSIGENOTERAPIA

In PVC trasparente, ipoallergenico, per adulti, con adeguati fori di erogazione, atraumatici, con adeguato tubo di connessione, confezionamento singolo sterile.

MASCHERINA CHIRURGICA

In TNT a 3 strati, capacità filtrante almeno dell'85%, priva di fibre di vetro, con 3 pieghe, provvista di barretta stringinaso regolabile, ottima trasparibilità e assorbibilità del sudore, inodore, assenza di peluria, ipoallergenica, ottima resistenza alla lacerazione, lacci rinforzati da cucitura o termosaldatura, assenza di imperfezioni costruttive.

TELINO CHIRURGICO IN TNT

In TNT a più strati per la preparazione di piccoli campi chirurgici, senza bordi adesivi, mis. cm. 50x75 circa, confezionato in busta singola sterile.

TERMOMETRI DIGITALI

- Il termometro dovrà essere privo di ogni difetto che possa impedirne il normale funzionamento o indurre in errore chi ne faccia uso;
- le estremità dovranno avere una forma tale da evitare incidenti d'uso;
- impermeabile;
- con segnale acustico al termine della rilevazione;
- la scala termometrica si dovrà estendere almeno da 35,5° fino a 42° C e dovrà avere la possibilità di lettura dei decimi di grado;
- grado di precisione: $\pm 0,1^\circ$ C
- ogni singolo termometro dovrà essere racchiuso nella propria custodia rigida e riportare il contrassegno di approvazione CE.

ABBASSALINGUA MONOUSO STERILI

Spatola in legno trattato con estremità arrotondate, lunga cm. 15 circa, confezionata singolarmente.

BISTURI MONOUSO

Bisturi per piccole incisioni, con lama della fig. 10 e 22, con adeguata impugnatura in idoneo materiale, confezione singola sterile.

COMPRESSE PER PULIZIA PROTESI

Compresse effervescenti per la pulizia e la igienizzazione di protesi e apparecchi ortodontici a rapida azione. Le compresse devono essere confezionate singolarmente

PASTA ADESIVA PER PROTESI

Adatta a tutti i tipi di protesi dentali, ad azione prolungata e che non deve modificare i sapori dei cibi. Confezione singola in tubetto da circa 50 grammi

CUFFIE MONOUSO

Realizzate in TNT che permette la naturale traspirazione del cuoio capelluto, elastico in gomma di lattice naturale rivestita in cotone, colore verde, unisex.