



Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

## ALLEGATO B

### INDAGINE CONOSCITIVA DI MERCATO - MANIFESTAZIONE DI INTERESSE

**Affidamento dell'incarico per la convenzione relativa all'affidamento della fornitura di mascherine chirurgiche e dispositivi di protezione individuale e servizi connessi, da destinare agli iscritti all' Ordine TSRM/PSTRP di Roma**

**Scadenza: ore 10:00 del giorno giovedì 7 maggio 2020.**

## ALLEGATO TECNICO

### PRODOTTI E CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME

#### LOTTO 1 - MASCHERINE CHIRURGICHE

Le mascherine chirurgiche oggetto dell'appalto di fornitura devono essere concepite in modo da evitare che chi le indossa contami l'ambiente, in quanto limitano la trasmissione di agenti infettivi e ricadono nell'ambito dei dispositivi medici di cui al d.lgs. 24 febbraio 1997, n. 46 e s.m.i.

Sebbene concepite per utilizzo in ambito medico, tali maschere facciali possono anche essere destinate a essere indossate dai pazienti e da altre persone per ridurre il rischio di diffusione delle infezioni, in particolare in situazioni epidemiche o pandemiche (v. anche introduzione alla norma tecnica UNI EN 14683:2019).

#### REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

| <b>SCHEDA TECNICA MASCHERINE CHIRURGICHE</b> |   |
|--|---|
| Descrizione e certificazioni di riferimento  | Mascherina chirurgica ad alto potere filtrante e resistente agli schizzi, di tipo II o IIR secondo la norma EN 14683:2019+AC:2019 "Medical face masks - Requirements and test methods" e dotata di marcatura CE |
| Campo di utilizzo                            | Adatto all'uso in ambito sanitario  |
| Riutilizzabilità                             | Monouso non riutilizzabile, durevole per tutto il turno di lavoro   |
| Caratteristiche costruttive                  | Almeno 3 strati (due strati esterni di tessuto non tessuto e almeno uno strato intermedio ad alta efficienza filtrante); almeno due elastici  |
| Peso   | 5 gr $\pm$ 10%  |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO

I dispositivi devono essere 8 in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.



**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- classe di appartenenza;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE;
- numero di pezzi contenuti;
- dicitura monouso o non riutilizzabile;
- eventuali istruzioni d'uso.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

La confezione deve essere idonea allo stoccaggio in comuni armadi in dotazione delle Strutture destinarie e deve garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto. Ogni singola scatola deve essere robusta e facile da aprire, e deve contenere all'interno fino a un numero massimo di 50 pezzi.

### **LOTTO 2 - SEMIMASCHERE FILTRANTI FFP2**

Le semimaschere filtranti tipo FFP2 oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro. Esse devono essere concepite in modo da essere utilizzate in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da goccioline e aerosol).

#### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi devono proteggere dalle particelle dannose per la salute allo stato solido e devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:



**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

| <b>SCHEMA TECNICA FFP2</b>                  |  |
|---|--|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Semimaschere facciali filtranti tipo FFP2-NR D idonee a coprire il naso, la bocca e il mento, omologate alla norma europea EN 149:2001+A1:2009 "Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking" e idonee per la protezione da agenti biologici aerodispersi, e dotata di marcatura CE |
| Campo di utilizzo                           | Adatto all'uso in ambito sanitario   |
| Riutilizzabilità                            | Monouso non riutilizzabile, durevole per tutto il turno di lavoro  |
| Caratteristiche costruttive                 | Forma: indifferente (coppa/conchiglia/pieghevole); Bardatura: costituita da almeno due elastici Ferretto stringinaso separato dal viso da uno strato protettivo oppure altro sistema per la aderenza al viso Senza valvola di espirazione  |
| Peso  | Fino a 15 g  |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE;
- numero di pezzi contenuti;
- dicitura monouso e/o non riutilizzabile;
- eventuali istruzioni d'uso e classe di appartenenza.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

La confezione deve essere idonea allo stoccaggio in comuni armadi in dotazione delle Strutture destinarie e deve garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto. Ogni singola scatola deve essere robusta e facile da aprire, e deve contenere all'interno fino a un numero massimo di 50 pezzi, in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.

#### **LOTTO 3 - SEMIMASCHERE FILTRANTI FFP3**

Le semimaschere filtranti tipo FFP3 oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni



vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro. Esse devono essere concepite in modo da essere utilizzate in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da goccioline e aerosol).

#### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi devono proteggere dalle particelle dannose per la salute allo stato solido e devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

| <b>SCHEMA TECNICA FFP3</b>                  |  |
|---|--|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Semimaschere facciali filtranti tipo FFP3-NR D idonee a coprire il naso, la bocca e il mento, omologate alla norma europea EN 149:2001+A1:2009 "Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking" e idonee per la protezione da agenti biologici aerodispersi, e dotata di marcatura CE |
| Campo di utilizzo                           | Adatto all'uso in ambito sanitario   |
| Riutilizzabilità                            | Monouso non riutilizzabile, durevole per tutto il turno di lavoro  |
| Caratteristiche costruttive                 | Forma: indifferente (coppa/conchiglia/pieghevole);   |

10

|      |   |
|------|---|
|      | Bardatura: costituita da almeno due elastici Ferretto stringinaso se Darato dal viso da uno strato protettivo oppure altro sistema per la aderenza al viso Senza valvola di espirazione |
| Peso | Fino a 15 g   |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE;
- numero di pezzi contenuti;
- dicitura monouso e/o non riutilizzabile;
- eventuali istruzioni d'uso e classe di appartenenza.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione secondaria e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.



La confezione deve essere idonea allo stoccaggio in comuni armadi in dotazione delle Strutture destinatarie e deve garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto. Ogni singola scatola deve essere robusta e facile da aprire, e deve contenere all'interno fino a un numero massimo di 50 pezzi, in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.

#### **LOTTO 4 - GUANTI IN NITRILE**

I guanti oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro. Essi devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

#### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

11

| <b>SCHEDE TECNICHE GUANTI</b>               |   |
|---|---|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Guanti di protezione contro i virus conformi alla norma ISO 16604 Procedura B, marcati ISO 374-5:2016 ovvero ad altra norma idonea a garantire la protezione da virus, e dotati di marcatura CE |
| Riutilizzabilità                            | Monouso non riutilizzabile  |
| Campo di utilizzo                           | non chirurgici; non sterili   |
| Materiale                                   | in nitrile  |
| Dimensioni                                  | Lunghezza non inferiore a 240 mm con tolleranza $\pm 10$  |
| Taglie                                      | Disponibili in taglia S, M, L, XL Ambidestri  |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE;
- numero dei pezzi in esse contenuti;
- dicitura monouso;
- taglia;
- eventuali istruzioni d'uso.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.



**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

La confezione deve essere idonea allo stoccaggio in comuni armadi in dotazione delle Strutture destinatarie e deve garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto. Ogni singola scatola deve essere robusta e facile da aprire, e deve contenere all'interno fino a un numero massimo di 100 pezzi, in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.

### **LOTTO 5 - OCCHIALI PROTETTIVI**

Gli occhiali oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro.

Essi devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

#### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

| <b>SCHEMA TECNICA OCCHIALI</b>              |  |
|---|--|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Occhiali a mascherina, con protezione laterale a completa protezione degli occhi conformi alla norma EN 166 o equivalente e dotati di marcatura CE |
| Riutilizzabilità                            | Riutilizzabili (non monouso)   |
| Caratteristiche costruttive                 | Forma avvolgente;<br>Utilizzabili direttamente anche sopra gli occhiali da vista;<br>Senza effetto correttivo.                                     |
| Taglie                                      | Disponibili in taglia S e/o M, L e/o XL  |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE;
- eventuali istruzioni d'uso;
- taglia.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

La confezione deve essere idonea allo stoccaggio in comuni armadi in dotazione delle Strutture destinatarie e deve garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto. Ogni singola confezione deve essere robusta



**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

e facile da aprire, e deve contenere all'interno al massimo 3 pezzi, in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.

### **LOTTO 6 - CAMICI**

I camici oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro. Essi devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

#### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

| <b>SCHEMA TECNICA CAMICI</b>                |  |
|---|--|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Dispositivi di protezione individuale conformi alle norme EN 13688:2013 e EN 14126:2006 - III categoria o equivalenti, dotati di marcatura CE, D. Lgs. 475/92 e s.m.i. |
| Riutilizzabilità                            | Monouso non riutilizzabile, durevole per tutto il turno di lavoro  |
| Campo di utilizzo                           | non chirurgici; non sterili  |
| Caratteristiche                             | Maniche lunghe Polsini elastici e resistenti<br>Laccio vita resistente Lacci collo resistenti  |
| Materiale                                   | Tessuto impermeabile   |
| Taglie                                      | Disponibili in taglia S, M, L, XL  |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- taglia;
- marcatura di conformità CE;
- eventuali istruzioni d'uso.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

Ogni singola confezione deve contenere all'interno al massimo 30 pezzi, deve essere robusta e facile da aprire, e fatta in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.



**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

## **LOTTO 7 - CUFFIE COPRICAPO**

Le cuffie oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro. Esse devono essere concepite in modo da essere utilizzate in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

| <b>SCHEDA TECNICA CUFFIE COPRICAPO</b>      |   |
|---|---|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Dispositivi Medici di classe I ai sensi del D.lgs.37/2010 in attuazione della DIR.93/42 CE s.m.i dotati di marcatura CE |
| Riutilizzabilità                            | Monouso non riutilizzabile, durevole per tutto il turno di lavoro   |
| Caratteristiche costruttive                 | Morbida, inodore, con elastico lungo tutto il bordo   |
| Materiale                                   | TNT Traspirante   |
| Grammatura                                  | min. 10 gr. /mq   |
| Taglie                                      | Taglia M e/o L  |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

### **4.7.2 REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

La confezione deve essere idonea allo stoccaggio in comuni armadi in dotazione delle Strutture destinarie e deve garantire agli operatori un facile prelievo del prodotto. Ogni singola confezione deve contenere all'interno al massimo 100 pezzi, deve essere robusta e facile da aprire, e fatta in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.

## **LOTTO 8 - SOVRASCARPE**

I sovrascarpe oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in





**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro. Essi devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

#### **REQUISITI DEI DISPOSITIVI**

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

| <b>SCHEDA TECNICA SOVRASCARPE</b>           |  |
|---|--|
| Descrizione e certificazioni di riferimento | Sovrascarpe impermeabile   |
| Riutilizzabilità                            | Monouso  |
| Caratteristiche costruttive                 | Con elastico superiore; resistenti e durevoli per tutto il turno di lavoro; adatto almeno a scarpe di taglia 44-45 |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente).

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;
- descrizione del prodotto;
- marcatura di conformità CE (qualora posseduta).

Ogni singola confezione deve contenere al massimo 100 pezzi, in modo da permettere l'estrazione di un singolo dispositivo per volta nel rispetto delle norme di igiene.

#### **LOTTO 9 - SOLUZIONI DISINFETTANTI**

Le soluzioni disinfettanti oggetto dell'appalto di fornitura devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere, all'atto dell'offerta, ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento emanato durante il periodo di vigenza dell'Accordo quadro.).

| <b>SCHEDA TECNICA SOLUZIONI DISINFETTANTI</b> |   |
|---|---|
| Descrizione                                   | Gel idroalcolico semplice (alcool etilico/isopropilico min. 60%-70%) con eccipienti/emollienti protettivi nei confronti della disidratazione per antisepsi mani |

Il difetto dei predetti requisiti riscontrato nel corso dell'esecuzione contrattuale comporta grave inadempimento e, quindi, la risoluzione dell'Accordo quadro.

#### **REQUISITI DELLA SOLUZIONE**

La soluzione deve possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

#### **REQUISITI DEL CONFEZIONAMENTO**

I dispositivi devono essere contenuti in flaconi in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.

Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:

- codice e nome del prodotto;
- marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;



**Ordine dei  
Tecnici sanitari  
di radiologia medica  
e delle professioni  
sanitarie tecniche,  
della riabilitazione  
e della prevenzione  
ROMA e provincia**

ISTITUITO AI SENSI DELLE LEGGI:  
4.8.1965, n. 1103, 31.1.1983, n. 25 e 11.1.2018, n. 3  
C.F. 97038500589

- descrizione del prodotto;
- eventuali istruzioni d'uso.

Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere riportate chiaramente, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili. I flaconi devono essere provvisti di dosatore o dispenser e contenere una quantità minima di 150 ml e massima di 1.000 ml.