

KIT PROCEDURALI PIASTRA INTERVENTISTICA		
	LOTTO 1	
Descrizione	Caratteristiche tecniche	Q.ta annua
Kit per Elettrofisiologia (Codice Galliera 42576)	• 1 telo per carrello cm 200x200 (conf. Singola) • 1 telo biaccoppiato avvolgente cm 140x180 • 3 asciugamani cm 40x50 • 1 cuffia per paratia cm 110x90 (con adesivo su lato aperto cm 110) • 1 cuffia cm 75x38 • 1 cuffia cm 110x110 • 5 clamp • 1 telo pacemaker cm 190x280, con 1 foro in testa non adesivo, 2 fori toracici adesivi, 2 fori femorali adesivi e 2 bande laterali trasparenti • 1 pacco garze (40pz) cm 10x10 da 8 strati con markers radiopaco • 1 spugna con manico • 1 bicchiere graduato 240 ml • 2 ciotole Ø 13 cm (vol. 500ml) • 1 ciotola Ø 16 cm (vol. 1000ml) • 1 vaschetta cm 32x26x6 • 1 bisturi sterile monouso con sistema di sicurezza mis. 15	270

	LOTTO 2	
Kit Angiografico (Codice Galliera 39585)	• 1 telo biaccoppiato avvolgente cm 200x200 • 2 asciugamani cm 40x50 • 1 copripetiteo cm 20x50 (con adesivo su lato cm 20) • 1 cuffia per paratia cm 110x90 (con adesivo su lato aperto cm 110) • 1 cuffia cm 75x100 • 1 cuffia Ø cm 80 • 1 cuffia cm 75x38 • 1 telo per angiografia femorale cm 190x520, con 2 fori femorali adesivi, 2 bande laterali trasparenti • 2 clip fermatelo • 1 pacco garze (20 pz) cm 10x10 da 8 strati • 1 spugna con manico • 1 bisturi sterile monouso con sistema di sicurezza mis. 11 • 1 rubinetto a tre vie • 2 siringhe 10 ml LLM • 1 siringa 20ml LLM • 1 ago ipodermico 22G • 1 bicchiere graduato 240ml trasparente • 1 ciotola Ø 10 cm (vol. 250ml) azzurra • 2 ciotole Ø 12,5 cm (vol. 500ml) azzurra • 1 ciotola Ø 16 cm (vol. 1000ml) azzurra • 1 vaschetta cm 32x26x6 bianca	340

	LOTTO 3	
Kit per Neuroradiologia (Codice Galliera 52070)	• 1 telo biaccoppiato avvolgente cm 200x200 • 1 cuffia copriparatia cm 100x30 • 1 cuffia copritelecomando cm 15x30 con adesivo • 1 telo per angiografia cm 200x380, con 2 fori femorali adesivi, rinforzo assorbente, 2 bande laterali trasparenti • 1 pacco garze (100 pz) cm 10x10 da 8 strati con filo radiopaco • 1 bisturi sterile monouso con sistema di sicurezza mis. 11 • 1 ago cannula 18G 6,4cm • 1 rubinetto a 1 via SMLL/F 360° (75psi) • 3 siringhe 10ml LLM • 3 siringhe 10ml LM eccentriche • 1 arcella graduata (700ml) verde • 1 ciotola Ø 10 cm (vol. 250ml) rossa • 1 ciotola Ø 10 cm (vol. 250ml) gialla • 1 ciotola Ø 12,5 cm (vol. 500ml) rossa • 1 ciotola Ø 12,5 cm (vol. 500ml) gialla • 1 vaschetta cm 32x26x5 bianca • 1 copriperineo cm 20x50 (con adesivo su lato cm 20)	50
	LOTTO 4	
Kit per Vertebroplastica (Codice Galliera 49424)	• 1 telo biaccoppiato cm 150x150 • 1 telo cm 200x300 con finestra ovale adesiva • 1 spugna con manico • 1 bisturi sterile monouso con sistema di sicurezza mis. 11 • 1 bicchiere graduato 120ml • 1 ciotola Ø 10 cm (vol. 250ml)	20
	LOTTO 5	
Kit per PICC	• 1 copritavolo cm 140x190 • 1 pacco garze (10 pz) cm 10x10 • 1 copriamplificatore di brillantezza cm 40x80 • 2 ciotole 250ml di colori diversi • 1 copertura per sonda con gel ed elastico (13x122cm) e strip adesivo • 1 telo cm 163/284x264 con doppia fenestrazione adesiva trasparente	100

	LOTTO 6	
Kit per PORT	• 1 copritavolo cm 140x190 • 1 pacco garze (10 pz) cm 10x10 • 1 cuffia copriamplificatore di brillantezza cm 40x80 • 2 ciotole 250ml di colori diversi • 1 copertura per sonda con gel ed elastico (13x122 cm) e strip adesivo • 1 telo paziente per PORT con doppia fenestrazione adesiva trasparente • 1 bisturi sterile monouso con sistema di sicurezza mis. 11 • 1 bisturi sterile monouso con sistema di sicurezza mis. 15	200

I Dispositivi medici devono essere conformi alla normativa CE secondo la direttiva 93/42 (D.L. 46/97) relativamente alla classe del dispositivo medico offerto.

L'etichettatura e le eventuali istruzioni per l'uso dovranno contenere quanto prescritto dalla Direttiva 93/42 (Sezione 13 allegato 1) in lingua italiana (decreto legislativo 24 febbraio 1997 n° 46).

Le ditte dovranno far pervenire la seguente documentazione obbligatoria: Scheda Tecnica del dispositivo offerto, riportante tutte le caratteristiche del prodotto; Certificato di conformità CE emesso dall'organismo notificato; Copia delle istruzioni per l'uso (ove presenti); Dichiarazione attestante la presenza o meno di lattice nei dispositivi offerti; Dichiarazione o indicazione in scheda tecnica della classe di appartenenza CND (se disponibile); Indicazione per ogni codice offerto del numero identificativo di iscrizione nel Repertorio Nazionale Dispositivi (Decreto Ministero della Salute 20/02/2007).

CAMPIONATURA

la ditta partecipante dovrà fornire 1 campione per ogni tipologia di kit procedurale.

VALIDITA':

I prodotti dovranno avere al momento della consegna almeno due terzi della loro validità.

DURATA CONTRATTUALE: 24 MESI