

LOTTO 1 - CONTAINER PER STERILIZZAZIONE CON FLTRO BARRIERA MICROBICA TIPO "PASTEUR"
REQUISITI DI PARTECIPAZIONE OBBLIGATORI

requisiti obbligatori			
Dichiarazione di conformità alla Direttiva 93/42 CEE rilasciata dal fabbricante			
Dichiarazione di conformità del Fabbricante alle norme tecniche di riferimento sotto elencate: > Conformità Norma ISO 11607- Parte 1-2:2019 > Conformità Norma EN 868-8:2009			
Sistema di riconoscimento (es. n. seriale...) per il monitoraggio dell'intera fornitura durante il periodo di garanzia. Il codice identificativo per l'individuazione di ciascun container dovrà essere fornito su apposito file in formato open unitamente alla documentazione di consegna del bene			
Materiali utilizzati per la costruzione sia del container che del coperchio:	alluminio e alluminio anodizzato		
CAMPIONATURA OBBLIGATORIA			
N. 1 container misura/unità 1/1 altezza 150 mm			
N. 1 container misura/unità 1/2 altezza 150 mm			
PUNTEGGIO DI QUALITA'			
Caratteristiche	Caratteristiche preferenziali	Sottopunteggi	Punteggio qualità max 70
Sicurezza: doppio controllo sulla sterilità contro l'apertura accidentale			5
Qualità dei materiali utilizzati per la costruzione:	alluminio anodizzato	8	8
	alluminio	5	
Spessore anodizzazione: Ossidazione anodica a spessore (spessore da 13 µm a 150 µm)	range ideale	ossidazione anodica a spessore da 25µm a 150 µm	8
Assenza di vani e sporgenze sul fondo			6
durata dei filtri		6 per durata illimitata 3,5 > = 5.000 1,5 < 5.000	6
Tipologia delle guarnizioni			5
Facilità e maneggevolezza del dispositivo di chiusura del container			5
Impilabilità del container			5
maniglie di trasporto atermiche ad ampio lume con bloccaggio a 90° per favorire la movimentazione e il bilanciamento del carico		6 si 0 no	6
Gamma cromatica		8 coperchio + maniglia	8
		4 solo coperchio	
		4 solo maniglia	
		2 solo targhetta (o altro componente)	
		6 combinazioni diverse per almeno due componenti	
Garanzia container Per quanto riguarda la garanzia (per garanzia si intendono gli interventi necessari per difetto di fabbrica del prodotto) dovrà essere indicato: il periodo, le modalità con le quali verrà effettuata (es. tempi di pesa in carico dalla richiesta dalla richiesta di intervento, tempi di riparazione o eventuale sostituzione per accertato difetto di fabbricazione. anche in quest'ultimo caso si chiede di stimare i tempi entro i quali verrà fornito il nuovo dispositivo. La richiesta di intervento in garanzia verrà attivata dal fornitore che gestisce la manutenzione dello strumentario chirurgico e dei container da sterilizzazione			8