

U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione Logistica
Avv. Angelo Rabotti

Prot. n. 2093
del 27/02/2017

**Oggetto : Procedura negoziata per la fornitura in somministrazione, per anni uno, di decontaminante spray per strumentario chirurgico per la Centrale di Sterilizzazione.
CHIARIMENTI.**

In riferimento ai chiarimenti richiesti da una ditta si precisa che:

1. Il prezzo sarà riferito a litro , ad ml o a flacone?
R: Il prezzo sarà riferito alla cf. da 500 ml a max 750 ml.
2. Perché si attribuisce un punteggio di 40 punti alla formulazione e non alle proprietà microbiologiche che questo deve avere?
R: Saranno tenute in considerazione le proprietà microbiologiche del prodotto.
3. Le proprietà microbiologiche richieste vedi virucida (importante per la decontaminazione) perché non richiedono la conformità alla ENI 14476 ma si richiede certificazione su PVR(modello Ebola) che identifica uno specifico prodotto?
R: Viene richiesta la conformità anche alla EN 14476.
4. Le nuove raccomandazioni SIFO per scelta del disinfettante fanno riferimento ai protocolli di FASE 2.1 come micobatteri EN 14348(M.avium, M. terrae), EN 13727 (S. areus,P.aeruginosa, E.hirae), ENI 13624 (C. albicans, A. niger); virucida EN14476(Poliiovirus,Adenovirus,Norovirus) e FASE 2.2 come EN 14561(S. areus,P.aeruginosa, E.hirae),fungicida EN 14562 (A.niger,C. albicans), micobattericida EN 14563((M.avium, M. terrae).Perché non vengono richieste le normative tecniche citate di FASE 2.2 specifiche per gli strumenti chirurgici?
R:In merito al punto 4 saranno tenute in considerazione le raccomandazioni SIFO FASE 2.1 e FASE 2.2
5. Potete confermare che il prodotto fornito deve essere rigorosamente un Dispositivo Medico di Classe IIb, come previsto dalla direttiva 93/42 CEE e s.m.i.?
R: Il prodotto deve rispondere rigorosamente ai requisiti richiesti dalla Direttiva CEE 93/42.

Il Direttore UOC
Provveditorato Economato e Gestione Logistica
(Avv. Angelo Rabotti)