

LOTTO	DITTA	OGGETTO	CARATTERISTICHE MINIME	CIG	CIG	Unità di misura	codice CND	prezzo unitario a base di gara	FABBISOGNI ANNUALI	FABBISOGNI QUADRIENNALI	IMPORTO A BASE DI GARA 4 ANNI	PREZZI	VALORE COMPLESSIVO contratto
	AGGIUDICATARIA			PADRE	DERIVATO				ex AV1	ex AV1	ex AV1	Prezzo unitario aggiudicato	ex AV1
1	NACATUR INTERNATIONAL IMPORT EXPORT SRL	GUANTO CHIRURGICO STERILE IN LATTICE SENZA POLVERE PER CHIRURGIA GENERALE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Prodotti in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade", esenti da macchie, di colore neutro/chiaro ed antiriflesso. 4. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 7. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 1/2(+/- 2%). 8. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 9. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 10. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 11. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 12. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente. 13. Misura/Taglia dalla 5,5 alla 9.	8990677D5B	980630206A	paio	T01010102	0,315 €	70.000	280.000	€ 88.200,00	€ 0,228	63.840,00 €
2A	MONLYCKE HEALTH CARE SRL	GUANTO CHIRURGICO STERILE SINTETICO SENZA POLVERE PER CHIRURGIA GENERALE TECNICA DOPPIO GUANTO	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Fabbricati in polimeri sintetici e di colore neutro/chiaro, esenti da macchie ed antiriflesso. 4. Latex free. 5. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 6. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 7. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 8. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 1/2(+/- 2%). 9. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 13. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente. 14. Misura/Taglia dalla 5,5 alla 9.	89906853F8		paio	T010102	1,100 €	2.500	10.000	€ 11.000,00	€ 0,980	9.800,00 €
2B	MONLYCKE HEALTH CARE SRL	SOTTOGUANTO STERILE CHIRURGICO SINTETICO SENZA POLVERE PER CHIRURGIA GENERALE TECNICA DOPPIO GUANTO	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Fabbricati in polimeri sintetici e colorati, esenti da macchie ed antiriflesso. 4. Latex free. 5. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 6. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 7. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 8. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 1/2(+/- 2%). 9. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente. 13. Misura/Taglia dalla 5,5 alla 9.	89906853F8	ZF93B07613	paio	T010102	1,200 €	2.000	8.000	€ 9.600,00	€ 0,990	7.920,00 €
3	CLINI-LAB SRL	GUANTO CHIRURGICO STERILE IN LATTICE SENZA POLVERE PER MICROCHIRURGIA	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Prodotti in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade", esente da macchie, di colore scuro ed antiriflesso. 4. Spessore inferiore rispetto ai guanti chirurgici standard al fine di garantire una sensibilità tattile maggiore durante le manipolazioni chirurgiche che richiedono la massima precisione e sensibilità. 5. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 6. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 7. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 8. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 1/2(+/- 2%). 9. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa.			paio	T01010102	0,575 €	0	0	€ -	€ 0,467	0,00 €
4	CLINI-LAB SRL	GUANTO CHIRURGICO STERILE IN LATTICE SENZA POLVERE PER CHIRURGIA ORTOPEDICA	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Prodotti in puro lattice di gomma naturale di prima qualità "medical grade", esente da macchie, di colore neutro/chiaro ed antiriflesso. 4. Spessore superiore rispetto ai guanti chirurgici standard al fine di garantire una maggiore resistenza alle sollecitazioni subite durante le manipolazioni chirurgiche di tipo ortopedico/traumatologico senza compromettere sensibilità e destrezza. 5. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 6. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 7. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 8. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 1/2(+/- 2%). 9. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa.	8990696D09	Z6C3B0774A	paio	T01010102	0,650 €	1.000	4.000	€ 2.600,00	€ 0,470	1.880,00 €
5	BERICAH SPA	GUANTO CHIRURGICO STERILE SINTETICO SENZA POLVERE PER CHIRURGIA GENERALE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Fabbricati in polimeri sintetici e di colore neutro/chiaro, esenti da macchie ed antiriflesso. 4. Latex free. 5. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 6. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 7. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 8. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 1/2(+/- 2%). 9. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 13. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente.	89907032D3	Z4B3B07833	paio	T010102	0,895 €	5.000	20.000	€ 17.900,00	€ 0,580	11.600,00 €

6	DESERTO	GUANTO STERILE DA ESAMINAZIONE IN NITRILE SENZA POLVERE LUNGO PER OSTETRICIA E GINECOLOGIA	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe Is. 3. Fabbricati in nitrile di prima qualità senza macchie e di colore uniforme. 4. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Lunghezza guanto minimo 400 mm riferita alla misura M (+/- 2%). 7. Forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestri). 8. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 9. Manichetta dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Latex free. 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente.			paio	T01020204	2,000 €	3.500	14.000	€ 28.000,00	deserto	0,00 €
7	BERICAH SPA	GUANTO NON STERILE DA ESAMINAZIONE IN NITRILE SENZA POLVERE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe I. 3. Fabbricati in nitrile di prima qualità senza macchie e di colore uniforme. 4. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura M (+/- 2%). 7. Forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestri). 8. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa 9. Manichetta dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Latex free. 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte.	8990732ABF	980638768D	pezzi	T01020204	0,070 €	7.500.000	30.000.000	€ 2.100.000,00	€ 0,038	1.140.000,00 €
8	NACATUR INTERNATIONAL IMPORT EXPORT SRL	GUANTO DA ESPLORAZIONE SINTETICO NON STERILE IN NITRILE PER REPARTI AD ALTO RISCHIO CON DISPENSER	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe I. 3. Fabbricati in nitrile di prima qualità senza macchie e di colore uniforme. 4. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura M (+/- 2%). 7. Forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestri). 8. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 9. Manichetta dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Latex free. 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Misura/Taglia XS - S - M - L - XL. 13. EN 374-5 o in alternativa ASTM F1671 protezione contro virus, batteri e funghi. 14. Forniti in confezione dispenser che permetta l'estrazione dalla confezione dalla parte del polsino senza toccare il palmo e le dita del guanto. 15. L'aggiudicatario dovrà fornire con il primo ordine un numero di supporti a parete o piantane commisurato alle esigenze di ogni singolo Ente/Azienda ordinante. Il numero di tali supporti, deve soddisfare tutte le richieste ed assicurare una corretta e diffusa dislocazione nelle Unità	8990773C94	980642778F	pezzi	T01020204	0,085 €	600.000	2.400.000	€ 204.000,00	€ 0,046	110.400,00 €
9	NACATUR INTERNATIONAL IMPORT EXPORT SRL	GUANTO NON STERILE DA ESAMINAZIONE IN VINILE SENZA POLVERE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe I. 3. Fabbricati in PVC di prima qualità senza macchie e di colore uniforme. 4. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Lunghezza guanto minimo 270 mm riferita alla misura M (+/- 2%). 7. Forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestri). 8. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 9. Manichetta dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Latex free. 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte.	8990782404	9806451B5C	pezzi	T01020201	0,065 €	500.000	2.000.000	€ 130.000,00	€ 0,028	56.000,00 €
10	CLINI-LAB SRL	GUANTO STERILE DA ESAMINAZIONE IN NITRILE SENZA POLVERE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe Is. 3. Fabbricati in nitrile di prima qualità senza macchie e di colore uniforme. 4. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura M (+/- 2%). 7. Forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestri). 8. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 9. Manichetta dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 10. Latex free. 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente.			pezzi	T01020204	1,100 €	0	0	€ -	€ 0,480	0,00 €
11	BERICAH SPA	GUANTO STERILE SINTETICO AD ALTA PROTEZIONE PER LA PREPARAZIONE DI FARMACI ANTIBLASTICI E/O CITOTOSSICI SENZA POLVERE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa. 3. Idonei per la manipolazione con tecnica sterile di farmaci chemioterapici e/o citotossici, manualità elevata (sensibilità, destrezza e presa) e protezione del personale sanitario preposto alla preparazione di tali farmaci. 4. Fabbricati in polimeri sintetici di prima qualità senza macchie e colorati. 5. Latex- free, esenti da PVC e ftalati. 6. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 7. Forma anatomica rispettivamente dx e sx (la forma anatomica deve rispettare la sovrapposizione del pollice rispetto alle altre dita) o ambidestri, piegati e confezionati in modo da consentire di indossarli con tecnica asettica. 8. Dotati di spessore differenziato crescente polso - palmo - polpastrello. 9. Dotati di manichetta di lunghezza tale da consentire l'aderenza e la copertura del polsino del camice, con bordino tubolare antiarrotolamento e antistrappo. 10. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 ½ (+/- 2%). 11. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 12. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 13. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 14. Sterilizzati mediante radiazioni ionizzanti, secondo le indicazioni riportate dalla F.U. vigente.			paio	T010299	1,000 €	0	0	€ -	€ 0,648	0,00 €
12	BERICAH SPA	GUANTO NON STERILE SINTETICO AD ALTA PROTEZIONE PER FARMACI ANTIBLASTICI E/O CITOTOSSICI SENZA POLVERE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i., dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe I. 3. Fabbricati in polimeri sintetici di prima qualità senza macchie e colorati. 4. Latex- free, esenti da PVC e ftalati. 5. Contenuto residui additivi chimici facilitanti il processo produttivo assenti o sotto la soglia di rilevabilità. 6. Forma anatomica intercambiabile dx e sx (ambidestra). 7. Dotati di spessore differenziato crescente polso - palmo - polpastrello. 8. Dotati di manichetta di lunghezza tale da consentire l'aderenza e la copertura del polsino del camice, con bordino tubolare antiarrotolamento e antistrappo. 9. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 10. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa. 11. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. 12. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura M (+/- 2%).			pezzi	T010299	0,900 €	0	0	€ -	€ 0,038	0,00 €

13	NON AGGIUDICATO	GUANTO ANTI-TAGLIO PER MANIPOLAZIONI ACCURATE	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4-5; EN 16523-1. 2. Guanto di protezione per lavaggio strumentario chirurgico, per interventi chirurgici, per autopsie, per anatomia patologica, per uso veterinario. 3. Guanti in fibra para – aramidica al 100% (kevlar), o guanti in fibre polietileniche ad alto peso molecolare. 4. I guanti devono essere traspiranti, leggeri, senza cuciture. 5. I guanti devono essere lavabili a mano o in lavatrice, sterilizzabili secondo le più comuni procedure adottate all'interno delle Aziende Sanitarie/Ospedaliere. 6. I guanti devono avere forma anatomica, ambidestri, dotati di manichetta terminante con polsino elastico e bordino con codice colore a seconda della taglia, di facile indossabilità. 7. I guanti devono avere polsino rinforzato per prevenire arrotolamento della manichetta. 8. Lunghezza guanto minima 240 mm riferita alla misura M (+/- 2%). <del>9. Manichetta deve essere in M, L o XL.</del>		pezzi	N/A	10,000 €	0	0	€	-	deserto	0,00 €	
14	BERICAH SPA	GUANTI STERILI DI PROTEZIONE ANTI-RX	1. Certificazione come DPI di III categoria (D.Lgs. 17/2019 adeguamento della normativa nazionale al Regolamento UE 2016/425). Standard di riferimento EN 421; EN 21420; EN 388; EN 374 1-2-4 -5; EN 61331-1/IEC 1331-1 e EN 61331-3/IEC 1331-3. 2. Certificazione come DM (D.Lgs. 46/97 s.m.i dal Regolamento (UE) 2017/745). Standard di riferimento EN 455 1-2-3-4. Classe IIa 3. I guanti devono essere fabbricati in polimeri sintetici di prima qualità senza piombo e non contenenti lattice (latex free). 4. Equivalenza piombo nominale minimo di 0.025 mm Pb a 80 kV dichiarazione delle % di attenuazione del fascio diretto a 60 kV, 80 kV, 100 kV, 120 kV. 5. Assenza di saldature e di sbavature od imperfezioni di varia natura (il guanto deve risultare un corpo unico). 6. Guanto attenuatore anti RX, sterili, simili ai chirurgici, sottili, ad alta sensibilità, flessibilità e forma anatomica. 7. Lunghezza guanto minima 270 mm riferita alla misura 7 ½ (+/- 2%). 8. Manichetta tale da garantire l'aderenza al camice in qualunque posizione della mano, dotata di bordino elastico, cordolo/orlino tubolare o con specifici rinforzi che ne impediscano l'arrotolamento. 9. Riportare sulla manichetta del guanto, impressa o stampata con inchiostro atossico indelebile, la taglia e l'indicazione destro (DX o R) o sinistro (SX o L). 10. Privi di polvere lubrificante; la superficie interna deve essere trattata con rivestimento interno in polimeri sintetici in maniera tale da garantire l'indossabilità del guanto in condizioni di mani asciutte. <del>11. Superficie testurizzata o trattata con altra tecnica per permettere una migliore presa.</del>		paio	T0199	28,000 €	0	0	€	-	€	22,580	0,00 €
													TOTALE IVA ESCLUSA	1.401.440,00 €
													IVA 5%	70.072,00 €
													TOTALE IVA INCLUSA	1.471.512,00 €
													OPZIONE 40%	560.576,00 €
													PROROGA 6 MESI	175.180,00 €
													IVA OPZIONI	36.787,80 €
													TOTALE AST PU (OPZIONI E IVA 5% comprese)	772.543,80 €

ANNO	AST PU (ex AV1)	CONTO ECONOMICO	DESCRIZIONE
2023	107.297,75	0501130101	Acquisti di dispositivi medici
2024	367.878,00	0501130101	Acquisti di dispositivi medici
2025	367.878,00	0501130101	Acquisti di dispositivi medici
2026	367.878,00	0501130101	Acquisti di dispositivi medici
2027	260.580,25	0501130101	Acquisti di dispositivi medici
TOTALE	1.471.512,00		