

PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI PROCEDURA NEGOZIATA
SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA

"3M TEGADERM™ CHG"
MEDICAZIONE DI FISSAGGIO I.V. con CLOREXIDINA GLUCONATA

Scadenza il 08.06.18

Il presente bando esplorativo è finalizzato alla verifica di esistenza di ulteriori prodotti rispetto al dispositivo medico conosciuto e di seguito indicato aventi specifiche tecniche "equivalenti" a quelle sotto descritte:

1. denominazione materiale sanitario conosciuto: **3M TEGADERM™ CHG - Medicazione di fissaggio I.V. con clorexidina gluconata;**
2. indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali, di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il materiale sanitario: **Fissaggio e medicazione antimicrobica degli accessi vascolari venosi centrali (CVC), degli accessi vascolari venosi centrali ad inserzione periferica (PICC), degli accessi vascolari venosi ad inserzione femorale (FICC) di pazienti adulti e pediatrici, per la prevenzione delle infezioni catetere-correlate (CR-BSI);**
3. descrizione delle caratteristiche tecniche possedute dal materiale sanitario, che consentono di soddisfare le esigenze sopra indicate: **Medicazione sterile, trasparente, semipermeabile, in film di poliuretano rinforzato con sistema di applicazione a cornice, completa di tampone gel in Clorexidina gluconato (CHG);**
4. denominazione del produttore conosciuto: **3M Italia S.r.l.**
5. denominazione del distributore del materiale di consumo conosciuto: **3M Italia S.r.l.**

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un materiale sanitario avente caratteristiche funzionalmente equivalenti dovranno far pervenire, entro il 08.06.18, un plico, idoneamente sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, all'indirizzo sotto indicato:

ASL DI PESCARA – U.O.C. ABS , Ufficio Protocollo, Via R. Paolini 45 – 65100 Pescara

Sul plico dovrà essere indicato:

- Ragione sociale, indirizzo e recapiti della/e Ditta/e partecipante/i.
- La denominazione dell'oggetto (Manifestazione di interesse al bando esplorativo n. 41).

Il plico dovrà contenere:

- a) Scheda tecnica del prodotto in lingua italiana (o tradotta);
- b) Codice rilasciato dal fornitore, CNF di appartenenza, numero attribuito dal repertorio dei dispositivi medici;
- c) **Dichiarazione attestante l'equivalenza prestazionale e cioè che le caratteristiche del materiale sanitario ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura terapeutica per le quali è richiesto detto materiale (D.Lgs. 50/2016 art. 68, comma 7), esplicitiva e dettagliata;**
- d) Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
- e) Costo unitario presunto (desunto da listino);

II DIRETTORE DELL'U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Dott. Alberto Cianci

