

AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA

TERNI

Oggetto : procedura aperta per la fornitura di: “ dispositivi medici, dispositivi di protezione individuale e presidi per l’allestimento, la manipolazione, la somministrazione e lo smaltimento di sostanze chemiote - rapiche “ .

CHIARIMENTI N. 3

Una ditta interessata a partecipare alla procedura di gara in oggetto ha richiesto i chiarimenti di seguito indicati; si forniscono le relative risposte:

Domanda n.1

LOTTO 5 a: Cosa si intende per “... essere dotato valvola unidirezionale terminale”?

Risposta

Si richiede un dispositivo per la connessione di sacca/flacone all’idoneo deflussore (a gravità o per pompa), dotato nella sua porzione terminale di una valvola unidirezionale atta a prevenire qualsivoglia accidentale reflusso all’indietro della soluzione. Tale scelta è stata considerata anche alla luce del fatto che questo dispositivo spesso è connesso a sistemi infusionali dedicati alle pompe (quindi forniti da Ditte diverse in correlazione a specifiche procedure di affidamento); proprio per avere la sicurezza che la soluzione in sacca/flacone connessa non possa subire miscele accidentali.

Domanda n. 2

LOTTO 5 c: Il deflussore deve essere in puro polietilene o è sufficiente che sia privo di ftalati?

Risposta

Il poliuretano o il polietilene costituiscono materiali altamente compatibili che oltre ad escludere la presenza di ftalati (molti farmaci antitumorali – e non solo! – contengono tensioattivi in grado di estrarre i plastificanti dai tubatismi), assicurano anche una minore sottrazione del farmaco per adesione.

Domanda n.3

LOTTO 6: 1. Il dispositivo deve essere obbligatoriamente trasparente? Il dispositivo deve connettersi anche al catetere vescicale quindi si richiede che il terminale di aggancio a questo sia LL/M o conico?

Risposta

La trasparenza del dispositivo non è requisito indispensabile ma è preferibile (permette di visualizzare la soluzione), le altre caratteristiche espresse nel lotto 6 sono imprescindibili. Il dispositivo deve connettersi a cateteri vescicali provvisti di attacco LL/F, quindi il connettore per siringa deve essere dotato di un attacco LL/M, l’attacco conico è assolutamente non idoneo perché non è un sistema a circuito chiuso.

Domanda n. 4

LOTTO 21: Cosa si intende per “... sistema di chiusura che impedisca lo spandimento di farmaco nell’estremità aperta”?

Risposta

Preferibilmente i sacchetti devono essere dotati di un sistema di chiusura degli stessi a maggior sicurezza durante le fasi del trasporto.

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Gianni Giovannini

14 marzo 2011