



DIAGNOSTICA RAPIDA - Allegato "B"

CARATTERISTICHE TECNICHE

1) Strisce reattive per la determinazione quantitativa della glicemia

- valori di lettura compresi in un range il cui valore minimo sia uguale o inferiore a 20 mg/dl e il valore massimo 500-600 mg/dl;
- zona reattiva della striscia posizionata su supporto rigido;
- in grado di analizzare sangue capillare, venoso, arterioso;

2) Strisce come sopra, per neonatologia, aventi range di lettura con valore minimo < 10 mg/dl.

La ditta aggiudicataria dovrà fornire, a costo zero, per ciascun tipo di striscia: gli apparecchi di lettura compatibili con dette strisce, i quali:

- devono poter essere calibrati in relazione al lotto di produzione della striscia;
- devono segnalare eventuali errori di manualità eseguiti durante la determinazione glicemica;
- devono essere in grado di effettuare la misurazione glicemica entro un ampio range di temperatura esterna e di condizioni ambientali diverse (luce- umidità);
- il sistema offerto deve rispondere ai requisiti irrinunciabili di: semplicità d'uso, rapidità di esecuzione, sicurezza per l'operatore sanitario e per il paziente.
- Tali strumenti dovranno essere nuovi, di ultima generazione.

Test di controllo dell'attendibilità delle strisce, su esplicita richiesta del Servizio di Farmacia.

3) Lancette pungidito per il prelievo di sangue capillare per la determinazione della glicemia per uso pediatrico:

- sterili, monouso, cannula in acciaio inox perfettamente affilata per una puntura atraumatica e indolore.
- La ditta aggiudicataria dovrà fornire a costo zero gli apparecchi compatibili con le lancette offerte, con le quali costituiranno lotto inscindibile, che dovranno avere le seguenti caratteristiche:
- Semplicità e praticità d'uso.
 - Profondità della puntura regolabile con manualità chiara e posizioni definite (minimo 3).
 - Applicazione della lancetta pungidito con sistema ad incastro ed espulsione automatica della stessa. A garanzia della sicurezza, l'ago pungidito, una volta usato si deve retrarre automaticamente all'interno del dispositivo.

In considerazione dell'uso al quale è destinato il prodotto, è indispensabile il risultato positivo della prova clinica di atraumaticità .

Campionatura

L'invio di campionatura, relativa a tutti i prodotti oggetto della presente procedura, è obbligatorio in confezione originale di vendita, nella quantità minima di n. 2 confezioni per ciascuno dei prodotti.



Le confezioni della campionatura avranno etichettatura originale, anche se sulla stessa dovrà essere riportato (con scritturazione o adesivo sovrapposto) il numero di riferimento con cui è indicato, nell'elenco del capitolato, l'articolo cui è riferito, affinché venga correttamente relazionato. Inoltre, la campionatura dovrà corrispondere in tutto ai prodotti oggetto di fornitura e possedere le caratteristiche richieste, sia per quanto riguarda la qualità, che per il confezionamento e il foglio illustrativo di corredo, se previsto.

La campionatura, che rimarrà di proprietà dell'Azienda appaltante, dovrà essere accompagnata da regolare DDT e da un elenco descrittivo dei prodotti campionati. In sede di valutazione, la AOU si riserva la facoltà di richiedere campionature ulteriori, oltre quelle minime indicate nel presente capitolato, qualora necessarie per prove tecnico-cliniche aggiuntive.