


<div><div>Azienda Provinciale</div><div></div><div>per i Servizi Sanitari</div><div>Provincia Autonoma di Trento</div></div>											
CRITERI DI VALUTAZIONE											
N. PROGR.				Descrizione	Descrizione aggiuntiva e note	Istruzioni per la compilazione dei campi	Elementi essenziali	Elementi oggetto di valutazione	Tipologia punteggio attribuito	MAX PUNTI attribuibili	Modalità di attribuzione del punteggio
Liv.1	Liv.2	Liv.3	Liv. 4								
1				Caratteristiche tecniche generali del dispositivo medico							
	1.1			è già in commercio al momento dell'offerta			sì	///	///	///	///
	1.2			è monouso			sì	///			///
	1.3			rispetta il Regolamento Dispositivi Medici (MDR) UE 2017/745	Esclusivamente per il periodo di transizione, fino al 26 maggio 2021, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm.		sì	///	///	///	///
	1.4			possiede la marcatura CE di conformità in corso di validità (in conformità alla MDR UE 2017/745, art. 20 e Allegato V)	In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., art.16		sì	///	///	///	///
	1.5			possiede dichiarazione di conformità UE aggiornata ed in lingua italiana o tradotta in lingua italiana (in conformità alla MDR UE 2017/745, art. 19 e Allegato IV)	In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., Allegato 2		sì	///	///	///	///
	1.6			è corredato delle informazioni necessarie ad identificare il dispositivo ed il fabbricante e da tutte le informazioni in materia di sicurezza e prestazione pertinenti per gli utilizzatori (in conformità alla MDR UE 2017/745, Allegato I, punto 23.1)	Tali informazioni possono figurare sul dispositivo stesso, sul confezionamento e nelle istruzioni per l'uso e, se il fabbricante dispone di un sito web, sono messe a disposizione e aggiornate sul sito web. In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., Allegato 1, punto 13 Tali informazioni possono figurare sul dispositivo stesso, sul confezionamento e nelle istruzioni per l'uso e, se il fabbricante dispone di un sito web, sono messe a disposizione e aggiornate sul sito web. In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., Allegato 1, punto 13		sì	///	///	///	///
	1.7			le istruzioni per l'uso sono fornite insieme al dispositivo in lingua italiana (in conformità ai contenuti di cui all'Allegato I, punto 23.4 della MDR)	In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., Allegato 1, punto 13.6		sì	///	///	///	///
	1.8			è sterile e la garanzia di sterilità è conforme alle norme UNI EN 556-1 o EN 556-2			sì	///	///	///	///
	1.9			il metodo di sterilizzazione utilizzato è conforme alla norma		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> 11135 o eq. <input type="checkbox"/> 11137-1 o eq. <input type="checkbox"/> 17665-1 o eq. <input type="checkbox"/> 14937 o eq.</div>	///	///	///	///
	1.10			validità di utilizzo del dispositivo dalla data di produzione		(indicare n. mesi o n. anni)	///	n. ____ mesi / anni	Q	1	è attribuito un coefficiente variabile fra 0 e 1 in base alla seguente formula: Cx = Vx / Vmax Dove: Cx: coefficiente variabile fra 0 e 1 Vx: valore proposto dal concorrente Vmax: valore massimo proposto
	1.11			latex free (assenza di lattice) sia nella composizione del dispositivo, sia nei confezionamenti primari			sì	///	///	///	///
	1.12			eventuale possesso delle seguenti certificazioni:			///	///	///	///	///
		1.12.1		sistema gestione qualità - UNI EN ISO 9001 – o certificazione equivalente		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì      <input type="checkbox"/> no</div>	T	1	verranno attribuiti: 1 punto per il possesso della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica

LOTTO 5

N. PROGR.				Descrizione	Descrizione aggiuntiva e note	Istruzioni per la compilazione dei campi	Elementi essenziali	Elementi oggetto di valutazione	Tipologia punteggio attribuito	MAX PUNTI attribuibili	Modalità di attribuzione del punteggio
		1.12.2		sistema gestione della qualità (di produzione dei dispositivi medici) - UNI EN ISO 13485 – o certificazione equivalente		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 1 punto per il possesso della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica
		1.12.3		sistema gestione ambiente - UNI EN ISO 14001 – o della registrazione ambientale EMAS - o certificazione equivalente		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 1 punto per il possesso della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica
		1.12.4		sistema di gestione della sicurezza e della salute dei lavoratori - OHSAS 18001 - o ISO 45001 - o certificazione equivalente		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 1 punto per il possesso della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica
		1.13		presenza di PVC – rilascio di Ftalati di cui all'allegato 1 della Direttiva 67/458/EEC		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; eventualmente presente la caratteristica, specificare)	///	<div><input type="checkbox"/> no</div> <div><input type="checkbox"/> sì, _____% rilascio di ftalati</div>	Q	1	è attribuito un coefficiente variabile fra 0 e 1 in base alla seguente formula: Cx = Vmin / Vx Dove: Cx: coefficiente variabile fra 0 e 1 Vx: valore proposto dal concorrente Vmin: valore minimo proposto
		1.14		modalità di conservazione (temperatura)			///	<div><input type="checkbox"/> temperatura ambiente</div> <div><input type="checkbox"/> frigo</div> <div><input type="checkbox"/> freezer</div>	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 0 punti per la conservazione in freezer 0,5 punti per la conservazione in frigo 1 punto per la conservazione a temperatura ambiente
2 Confezionamento ed etichettatura											
	2.0			il dispositivo ed i relativi confezionamenti primario e secondario, etichette e istruzioni d'uso sono attualmente e saranno conformi alla normativa vigente all'atto della fornitura			sì	///	///	///	///
	2.1			Confezionamento					///	///	///
		2.1.1		confezionamento terziario: cartone esterno robusto e resistente, idoneo al trasporto e stoccaggio riportante, all'esterno della confezione, apposita etichetta identificativa del contenuto; contiene l'imballaggio al punto 2.1.2			sì	///	///	///	///
		2.1.2		confezionamento secondario: cartone interno a dispenser, idoneo per stoccaggio in zone e percorsi puliti (magazzini), riportante all'esterno apposita etichetta identificativa del contenuto; contiene le istruzioni d'uso e l'imballaggio al punto 2.1.3	il dispenser è tale da preservare i dispositivi da polvere ed umidità nonché consentire agli operatori un facile prelievo dell'articolo		///	sì, vedi seguenti lettere a), b) e c)	///	///	///
			a)	semplicità di prelievo del dispositivo dal dispenser			///	(prova campionatura solo della Commissione tecnica)	D	2	– è attribuito un coefficiente variabile da zero a uno da parte di ogni membro della Commissione tecnica, – viene calcolata la media dei coefficienti attribuiti, determinando così il “coefficiente medio”, – viene attribuito il valore 1 al valore più elevato fra i coefficienti medi e vengono riparametrati tutti gli altri coefficienti medi
			b)	impilabilità del dispenser nello stoccaggio			///	(prova campionatura solo della Commissione tecnica)	D	2	– viene attribuito il valore 1 al valore più elevato fra i coefficienti medi e vengono riparametrati tutti gli altri coefficienti medi
			c)	immediatezza nella identificazione della tipologia ed eventuali misure del dispositivo			///	(prova campionatura solo della Commissione tecnica)	D	1	– il coefficiente definitivo viene moltiplicato per il peso attribuito al singolo parametro
		2.1.3		confezionamento primario: busta termosaldada, dal contenuto sterile, con facile apertura peel-open, riportante all'esterno apposita etichetta identificativa del contenuto; contiene l'imballaggio al punto 2.1.4	da utilizzare per l'apertura sul campo operatorio, atta a preservare la sterilità del prodotto e garantire una manipolazione del contenuto nel rispetto della tecnica asettica		sì	(prova campionatura sul campo)	D	8	<u>verranno attribuiti:</u> 0 punti con valutazione positiva di 4/8 2 punti con valutazione positiva di 5/8 5 punti con valutazione positiva di 6/8 7 punti con valutazione positiva di 7/8 8 punti con valutazione positiva di 8/8

LOTTO 5

N. PROGR.				Descrizione	Descrizione aggiuntiva e note	Istruzioni per la compilazione dei campi	Elementi essenziali	Elementi oggetto di valutazione	Tipologia punteggio attribuito	MAX PUNTI attribuibili	Modalità di attribuzione del punteggio
		2.1.4		secondo involucro sterile ad ulteriore protezione del contenuto (dispositivo), preferibilmente termosaldato		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica - termosaldato)	sì	<div><input type="checkbox"/> termosaldato</div> <div><input type="checkbox"/> non termosaldato</div>	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 1 punto per la presenza della caratteristica (termosaldato) 0 punti in assenza della caratteristica
		2.1.5		gli imballaggi secondari e terziari, se in carta, cartone o plastica, sono costituiti da materiale riciclato per un valore ≥ 50% in peso	Sono considerati mezzi di prova le etichette ambientali di tipo I, o un sistema di etichettatura certificato da parte terze, in conformità alla norma UNI EN ISO 14021 o alla UNI EN ISO 14024	(eventualmente presente la caratteristica, porre una X sul quadratino e specificare; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì, valore _____%</div>	T	1	<u>Verranno attribuiti:</u> 0,2 punti per valore 50≤X≤60 0,4 punti per valore 61≤X≤70 0,6 punti per valore 71≤X≤80 0,8 punti per valore 81≤X≤90 1 punto per valore 91≤X≤100
	2.2			<b>Etichettatura</b>					///	///	///
		2.2.1		le informazioni fornite dal fabbricante assumono la forma di simboli riconosciuti a livello internazionale (in conformità alla MDR UE 2017/745, Allegato I, punto 23.1)			sì	///	///	///	///
		2.2.2		le informazioni fornite dal fabbricante sono conformi alla norma UNI EN 15223-1	UNI EN 15223-1 Dispositivi medici - Simboli da utilizzare nelle etichette del dispositivo medico, nell'etichettatura e nelle informazioni che devono essere fornite - Parte 1: Requisiti generali		sì	///	///	///	///
		2.2.3		l’etichetta dei confezionamenti primario e secondario contiene tutte le seguenti informazioni (In conformità alla MDR UE 2017/745, Allegato I, punto 23.2):	In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., Allegato 2, punto 13.3		///	///	///	///	///
		2.2.3	a)	nome o denominazione commerciale del dispositivo			sì	///	///	///	///
		2.2.3	b)	le indicazioni strettamente necessarie per consentire l'identificazione del dispositivo (es. REF codice fabbricante), il contenuto della confezione e, qualora non risulti evidente per l'utilizzatore, la destinazione d'uso del dispositivo			sì	///	///	///	///
		2.2.3	c)	nome, denominazione commerciale o marchio registrato del fabbricante e indirizzo della sua sede			sì	///	///	///	///
		2.2.3	d)	se il fabbricante ha la propria sede fuori dell'Unione Europea, nome del mandatario e indirizzo della sua sede legale			sì	///	///	///	///
		2.2.3	e)	l’indicazione che il dispositivo contiene o incorpora: – tessuti o cellule di origine umana, o loro derivati, o – tessuti o cellule di origine animale, o loro derivati, di cui al Regolamento (UE) n. 722/2012		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
		2.2.3	f)	l’informazione etichettata conforme al punto 10.4.5 dell’Allegato I della MDR	elemento obbligatorio a decorrere dalla data 26.05.2021 (data di applicazione della MDR)		<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
		2.2.3	g)	il numero del lotto o il numero di serie del dispositivo preceduto dalla parola LOTTO NUMERO o NUMERO DI SERIE o da un simbolo equivalente, a seconda del caso			sì	///	///	///	///
		2.2.3	h)	il vettore dell’UDI di cui alla MDR, art. 27, par. 4 e all’Allegato VII, parte C	elemento obbligatorio a decorrere dalla data 26.05.2021 (data di applicazione della MDR)	(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
		2.2.3	i)	un’indicazione inequivocabile della data limite di utilizzo in tutta sicurezza, espressa almeno in termini di anno e mese			sì	///	///	///	///
		2.2.3	j)	un’indicazione delle condizioni specifiche di conservazione e/o manipolazione applicabili			sì	///	///	///	///
		2.2.3	k)	l’indicazione dello stato sterile e il metodo di sterilizzazione			sì	///	///	///	///
		2.2.3	l)	avvertenze o precauzioni da prendere che vanno portate all’attenzione immediata dell'utilizzatore del dispositivo e di ogni altra persona			sì	///	///	///	///
		2.2.3	m)	l’indicazione che il dispositivo è monouso; l’indicazione del fabbricante relativa al carattere monouso del dispositivo è coerente in tutta l’Unione Europea			sì	///	///	///	///
		2.2.3	n)	l’indicazione che si tratta di un dispositivo medico			sì	///	///	///	///
		2.2.3	o)	la composizione qualitativa complessiva del dispositivo e le informazioni quantitative sulla componente o sulle componenti principali responsabili della realizzazione dell’azione principale prevista	da sostanze o da associazioni di sostanze destinate a essere introdotte nel corpo umano attraverso un orifizio del corpo o applicati sulla pelle e che sono assorbite dal corpo umano o in esso localmente disperse. Elemento obbligatorio a decorrere dalla data 26.05.2021 (data di applicazione della MDR)	(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
		2.2.4		l’etichetta dei confezionamenti primario e secondario riporta il simbolo relativo alla marcatura CE (in conformità alla MDR UE 2017/745, Allegato V)	In alternativa, i prodotti proposti, che non soddisfano i requisiti della MDR, devono rispettare la Direttiva 93/42/CE recepita con D.Lgs. 24 febbraio 1997 n. 46 e ss.mm., Allegato XIII		sì	///	///	///	///

LOTTO 5

N. PROGR.				Descrizione	Descrizione aggiuntiva e note	Istruzioni per la compilazione dei campi	Elementi essenziali	Elementi oggetto di valutazione	Tipologia punteggio attribuito	MAX PUNTI attribuibili	Modalità di attribuzione del punteggio
		2.2.5		l’etichetta riporta l’indicazione che il dispositivo è “latex-free”		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	T	1	verranno attribuiti: 1 punto per la presenza della caratteristica (segnalazione) 0 punti in assenza della caratteristica (segnalazione)
		2.2.6		sull’etichetta è segnalata la presenza/assenza di ftalati		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	T	1	verranno attribuiti: 1 punto per la presenza della caratteristica (segnalazione) 0 punti in assenza della caratteristica (segnalazione)
		2.2.7		sull’etichetta del confezionamento sterile figurano le seguenti informazioni (in conformità alla MDR UE 2017/745, Allegato I, punto 23.3):			///	///	///	///	///
		2.2.7	a)	indicazione che consenta di riconoscere il confezionamento sterile			sì	///	///	///	///
		2.2.7	b)	indicazione che il dispositivo è sterile			sì	///	///	///	///
		2.2.7	c)	metodo di sterilizzazione			sì	///	///	///	///
		2.2.7	d)	nome e indirizzo del fabbricante			sì	///	///	///	///
		2.2.7	e)	descrizione del dispositivo			sì	///	///	///	///
		2.2.7	f)	indicazione del mese e dell’anno di fabbricazione			sì	///	///	///	///
		2.2.7	g)	un’indicazione inequivocabile della data limite di utilizzo in tutta sicurezza, espressa almeno in termini di mese e anno			sì	///	///	///	///
		2.2.7	h)	istruzione che indica di verificare le istruzioni per l’uso riguardo al modo di procedere qualora il confezionamento sterile risulti danneggiato o involontariamente aperto prima dell’uso			sì	///	///	///	///
		2.2.8		confezionamento primario dotato di almeno n. 3 etichette rimovibili, al fine di garantire la rintracciabilità del prodotto utilizzato		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	T	1	verranno attribuiti: 1 punto per la presenza della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica
		2.2.9		su ogni confezione, primaria e secondaria, in etichetta, sono presenti sia in formato leggibile che nei barcode o QrCode (con codifica di tipo GS1-128 o HIBC) i seguenti campi:	ove non presente, dovrà essere allegata, pena l’esclusione dalla gara, una dichiarazione con la quale l’operatore economico si impegna a conformarsi a partire dal momento della formulazione della graduatoria finale, qualora risultato primo classificato per il corrispondente prodotto. In fase di accertamento della rispondenza della documentazione tecnica richiesta a comprova di quanto dichiarato nella Scheda descrittiva del dispositivo medico, qualora sia stata presentata tale dichiarazione, insieme alla documentazione tecnica dovrà essere inviata, pena l’esclusione dalla gara, anche una copia dell’etichetta riportante barcode / QrCode con le caratteristiche descritte		///	///	///	///	///
		2.2.9	a)	il codice fabbricante (o REF) di prodotto, univoco in relazione al dispositivo (ad esempio misure differenti di uno stesso dispositivo devono avere REF differenti)		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
		2.2.9	b)	il lotto di produzione (per gli articoli gestiti a lotti)		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
		2.2.9	c)	la scadenza		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza)	<div><input type="checkbox"/> sì</div> <div><input type="checkbox"/> no</div>	///	///	///	///
3 Post-vendita											
	3.1			Descrizione della fornitura rispetto a quanto previsto dal Capitolato di gara relativamente alle seguenti voci:					///	///	///
		3.1.1		tempi di consegna ordine standard		(specificare tempo di consegna espresso in giorni - massimo 15 giorni)	///	_____ giorni	Q	1	è attribuito un coefficiente variabile fra 0 e 1 in base alla seguente formula: Cx = (Vapss - Vx) / (Vapss - Vmin) Dove: Cx: coefficiente variabile fra 0 e 1 Vx: valore proposto dal concorrente Vapss: valore massimo posto da APSS Vmin: valore minimo offerto

LOTTO 5

N. PROGR.				Descrizione	Descrizione aggiuntiva e note	Istruzioni per la compilazione dei campi	Elementi essenziali	Elementi oggetto di valutazione	Tipologia punteggio attribuito	MAX PUNTI attribuibili	Modalità di attribuzione del punteggio
		3.1.2		tempi di consegna ordine urgente		(specificare tempo di consegna espresso in ore - massimo 48 ore)	///	_____ ore	Q	2	è attribuito un coefficiente variabile fra 0 e 1 in base alla seguente formula: Cx = [(Vapss - Vx) / (Vapss - Vmin)] * Pmax Dove: Cx: coefficiente variabile fra 0 e 1 Vx: valore proposto dal concorrente Vapss: valore massimo posto da APSS Vmin: valore minimo offerto Pmax: punteggio massimo attribuibile
		3.1.3		rete di assistenza, reperibilità		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 1 punto per la presenza della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica
		3.1.4		formazione, addestramento, aggiornamento		(porre una X sul quadratino corrispondente alla voce di competenza; la mancata compilazione della cella verrà considerata quale assenza della caratteristica)	///	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no	T	1	<u>verranno attribuiti:</u> 1 punto per la presenza della caratteristica 0 punti in assenza della caratteristica
4				Caratteristiche tecniche specifiche del dispositivo medico							
	4.1			Spugna di gelatina di origine animale purificata, insolubile in acqua e con elevata capacità assorbente			sì	///	///	///	///
	4.2			Biocompatibile			sì	///	///	///	///
	4.3			Riassorbibile massimo entro 6 settimane		(specificare range del tempo di riassorbimento completo espresso in settimane. Se in scheda tecnica è indicato solo il valore massimo (si precisa che non può superare le 6 settimane, pena l'esclusione), si intende valore “0” quale minimo del range. Se in scheda tecnica è indicato solo il tempo medio, inserire lo stesso valore.)	sì	range (settimane): da n. ____ a n. ____  tempo medio (settimane): n. ____	T	8	La Commissione Tecnica provvederà a calcolare il tempo medio con la formula della media aritmetica: (V <sub>Max</sub> + V <sub>Min</sub> ) / 2, allo scopo di omogeneizzare i valori ed attribuire i rispettivi punteggi. <u>Verranno attribuiti:</u> 0 punti per valore X<4 4 punti per valore 6 6 punti per valore 5 8 punti per valore 4
	4.4			Effetto emostatico entro massimo 10 minuti		(specificare range del tempo di emostasi espresso in minuti. Se in scheda tecnica è indicato solo il valore massimo (si precisa che non può superare 10 minuti, pena l'esclusione), si intende valore “0” quale minimo del range. Se in scheda tecnica è indicato solo il tempo medio, inserire lo stesso valore.)	sì	range (minuti): da n. ____ a n. ____  tempo medio (minuti): n. ____	T	8	La Commissione Tecnica provvederà a calcolare il tempo medio con la formula della media aritmetica: (V <sub>Max</sub> + V <sub>Min</sub> ) / 2, allo scopo di omogeneizzare i valori ed attribuire i rispettivi punteggi. <u>Verranno attribuiti:</u> 8 punti per valore 0≤X≤5 4 punti per valore 6≤X≤8 0 punti per valore 9≤X≤10
	4.5			Conformabile			sì	(prova campionatura sul campo)	D	8	<u>verranno attribuiti:</u> 0 punti con valutazione positiva di 4/8 2 punti con valutazione positiva di 5/8 4 punti con valutazione positiva di 6/8 6 punti con valutazione positiva di 7/8 8 punti con valutazione positiva di 8/8
	4.6			Ritagliabile			sì	(prova campionatura sul campo)	D	8	<u>verranno attribuiti:</u> 0 punti con valutazione positiva di 4/8 2 punti con valutazione positiva di 5/8 4 punti con valutazione positiva di 6/8 6 punti con valutazione positiva di 7/8 8 punti con valutazione positiva di 8/8

LOTTO 5

N. PROGR.				Descrizione	Descrizione aggiuntiva e note	Istruzioni per la compilazione dei campi	Elementi essenziali	Elementi oggetto di valutazione	Tipologia punteggio attribuito	MAX PUNTI attribuibili	Modalità di attribuzione del punteggio
	4.7			Non sfaldabile a contatto con liquidi			sì	(prova campionatura sul campo)	D	8	verranno attribuiti: 0 punti con valutazione positiva di 4/8 2 punti con valutazione positiva di 5/8 4 punti con valutazione positiva di 6/8 6 punti con valutazione positiva di 7/8 8 punti con valutazione positiva di 8/8
	4.8			Disponibilità almeno delle misure minime richieste	Le misure minime sono specificate nell'Allegato "5-G-OE"	(specificare la gamma disponibile con il codice, la descrizione e le misure al foglio "5-G-OE" visualizzabile direttamente anche tramite link sulla cella successiva, a destra)	sì	///	///	///	///
TOTALE PUNTI ATTRIBUIBILI ALL'OFFERTA TECNICA										70	