

CAPITOLATO TECNICO DELLA GARA A PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI ANTISETTICI E DISINFETTANTI – ID23FAR001

1. Specifiche tecniche dei lotti, fabbisogni presunti, prezzi a base d’asta, opzioni e cauzioni provvisorie → RINVIO
2. Codici CIG
3. Documentazione tecnico qualitativa
4. Modalità di attribuzione dei punteggi

1. SPECIFICHE TECNICHE DEI LOTTI, FABBISOGNI PRESUNTI PER 36 MESI, PREZZI A BASE D'ASTA, OPZIONI CONTRATTUALI E CAUZIONI PROVVISORIE DA VERSARE

SPECIFICHE TECNICHE DEI LOTTI IN GARA:

I prodotti dovranno essere conformi alle normative vigenti in campo nazionale e comunitario; dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia e alle caratteristiche per l'immissione in commercio.

Più in particolare:

A) I prodotti classificati come Medicinali devono essere in possesso della registrazione come "specialità medicinale" in osservanza alla normativa prevista per l'autorizzazione alla produzione, alla registrazione e all'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (A.I.C.) Circolare n. 18 del 27/09/1991 di applicazione del D. Lgs n.178 del 19/05/1991 e del D.Lgs n. 219 del 24/04/2006 s.m.i. e del codice ATC (classificazione Anatomica Terapeutica Chimica) riportato nella scheda tecnica con indicazione all'uso su cute lesa.

B) I prodotti classificati come Presidi Medico Chirurgici (PMC) devono essere in possesso della registrazione prevista dal D.P.R n. 392 del 06/10/1998 e s.m.i. in tal caso devono riportare in etichetta le seguenti diciture: "Presidio medico-chirurgico" e "Registrazione del Ministero della salute n.". Come previsto dal Decreto Direttoriale del 29 marzo 2023, in ottemperanza al Regolamento (UE) n. 528/2012, i disinfettanti per cute integra da applicarsi prima di un trattamento medico dovranno essere classificati come Medicinali pertanto dovranno essere in possesso della registrazione come "specialità medicinale" e relativa normativa (vd punto A).

Qualora tali prodotti ad oggi siano registrati come P.M.C. all'Art.2 lo stesso prevede un termine generale di revoca delle autorizzazioni all'immissione in commercio come presidi medico chirurgici dei prodotti disinfettanti della cute prima di un trattamento medico stabilito nell'1 gennaio 2025, con la possibilità di poter mettere a disposizione sul mercato i lotti già immessi in commercio sino al 30 giugno 2025.

L'adeguamento interessa i seguenti lotti: 4, 5, 6, 7, 8, 9, 11, 13 a b c, 23 b, 58.

I presidi medico chirurgici non destinati alla disinfezione di cute integra prima di trattamento medico, dovranno essere conformi al regolamento (UE) n. 528/2012 del Parlamento e del Consiglio del 22 maggio 2012 relativo alla messa a disposizione sul mercato e all'uso dei biocidi, così come modificato dal Regolamento (UE) n. 334/2014. In tal caso devono riportare in etichetta le seguenti diciture: "Prodotto biocida" e "Autorizzazione/Registrazione del Ministero della Salute n.", oppure devono essere in possesso dell'autorizzazione, prevista ai sensi del capo VIII sezione 1, del citato Regolamento.

C) I prodotti classificati come Dispositivi Medici dovranno essere conformi alla Normativa vigente sui Dispositivi Medici, in particolare nel rispetto di quanto previsto all'art.120 "Disposizioni transitorie" del Nuovo Regolamento (UE) 2017/745 e alle nuove date di applicazione introdotte dal Regolamento UE 561/2020.

Inoltre, al momento dell'Ordinativi di Fornitura nonché al momento della consegna, tutti i dispositivi medici offerti dovranno essere in regola con gli obblighi di registrazione presso la Banca dati dei Dispositivi Medici costituita presso il Ministero della Salute e quanto previsto dal Regolamento (UE) 2017/745.

I prodotti - ove non indicato diversamente - devono essere sterili ed essere in possesso del marchio CE conforme alla loro destinazione d'uso.

Devono essere latex free, privi di Ftalati (con particolare riferimento agli ftalati come al punto 7,5 dell'allegato 1 della Legge 247/44 del 2007) almeno per quanto riguarda le componenti che vengono a diretto contatto con il paziente e a meno che la composizione del prodotto non sia tale da rendere non necessaria tale condizione.

REQUISITI MINIMI

- quando in CSA richiesto uso per cute lesa e mucosa: richiesta autorizzazione **AIC**
- quando in CSA richiesto uso per cute integra registrazione **PMC/AIC**
- quando in CSA richiesto uso per superficie pavimenti registrazione **PMC**
- quando in CSA richiesto uso per di disinfezione Dispositivi medici **DM**
- quando in CSA richiesto uso per dispositivi medici: richiesta marcatura **CE**
- quando in CSA richiesto preparazione magistrale: conformità alla Farmacopea europea e nazionale edizioni vigenti

CONFEZIONAMENTO

Il **confezionamento** del singolo prodotto deve essere in materiale e di forma idonei a garantire la stabilità, evitarne i possibili sversamenti e facilitarne l'utilizzo conforme alle disposizioni di legge vigenti.

L'**imballaggio** esterno deve essere tale da garantire un adeguato immagazzinamento e deve riportare tutti gli elementi atti ad una facile identificazione del prodotto, secondo quanto previsto dalla vigente normativa.

I **contenitori secondari** non devono assolutamente superare il peso di 20 kg e devono essere dotati di presa ergonomica per il carico (es alette o altro..) per un più facile trasporto

Per le salviette sono preferibili i confezionamenti con numero di salviette "contenuto" (in confezioni da max 50-100 fazzoletti) e con chiusura "ermetica" per evitare che si asciughino

ETICHETTE

conforme alla normativa vigente **in lingua italiana e colori indelebili** poste su ogni contenitore di prodotto dovranno riportare:

1. nome commerciale del prodotto;
2. composizione quali-quantitativa del preparato;
3. uso al quale il preparato è destinato;
4. modalità di impiego del prodotto e, nel caso di preparati non pronti per l'uso, concentrazioni relative ad ogni singolo impiego;
5. eventuali avvertenze e/o note e/o indicazioni relative alla conservazione del prodotto;
6. dicitura di PMC e numero di registrazione, o numero AIC, o marchio CE con relativo numero per DM;
7. numero del lotto di produzione, data di scadenza o data di preparazione e relativa durata del prodotto.
8. avvertenze in caso di incidenti secondo relativa scheda di sicurezza;
9. codice a barre per penne ottiche.

10. Pittogrammi secondo normativa vigente CLP
11. Per i prodotti a base di perossido di idrogeno (corrispondente alla farmacopea ufficiale vigente)
12. Per i prodotti a base di cloro: potere disinfettante dovrà essere espresso come cloro disponibile in % e PPM)

EROGATORI

I prodotti dovranno essere forniti con gli **erogatori/applicatori/tappi** eccc. come indicato nell'apposita colonna della tabella in allegato

LE POMPETTE DOSATRICI (EROGATORE): per i lotti ove richiesto, se non già assemblate ai flaconi, la ditta è obbligata a fornire in fase di consegna del prodotto, gli erogatori nella misura di n. 1 pompetta dosatrice per ogni flacone.

APPLICATORI a MURO:

Per i lotti per i quali viene indicato che il prodotto deve essere fornito con erogatori e applicatori a muro, la ditta è obbligata a fornire, gratuitamente, un numero di erogatori /supporti a muro nella misura del 30% dei flaconi previsti.

Le piantane devono essere dotate di sistema antigocce.

STRISCE REATTIVE: per il lotto n. 41 la ditta è obbligata a fornire (incluso nel prezzo offerto) le strisce reattive specifiche per il controllo della concentrazione di acido peracetico. ***Il numero di strisce non potrà essere condizionato ai quantitativi ordinati, ma dovrà essere fornito in evasione d'ordine. Si stimano circa 100 strisce/anno per reparto utilizzatore con validità residua di 12 mesi***

Aziende Sanitarie Sistema Regionale	
<i>Reparti utilizzatori</i>	96

SCHEDE DI SICUREZZA: La ditta aggiudicataria dovrà alla prima consegna fornire tutte le schede di sicurezza aggiornate per ciascun prodotto consegnato; qualora ci siano modifiche alla scheda il fornitore sarà obbligato a inviare la stessa aggiornata.

DEFINIZIONE: Prodotto commerciale offerto: si intende il prodotto offerto per ogni singolo lotto in gara

per l'elenco, descrizione dei lotti e relativi fabbisogni si rimanda al foglio excel "Allegato al Capitolato Tecnico ID23FAR001"

2. CODICI CIG:

tabella che verrà inserita in fase di indizione della gara.

3. DOCUMENTAZIONE TECNICO QUALITATIVA

La "busta tecnica" telematica dovrà contenere **per ciascun lotto** i documenti sotto elencati.

La documentazione tecnica dovrà essere firmata digitalmente; per quanto riguarda la modalità di firma digitale si rimanda al paragrafo 15 del Disciplinare.

Il concorrente dovrà inserire la documentazione sotto indicata nelle apposite "sezioni" contenute nell'area della "busta di risposta (tecnica)" di ogni singolo lotto/ RDO della piattaforma "eAppaltiFVG".

SEZIONE 1: Indice della documentazione tecnica: il fornitore dovrà allegare *l'indice dettagliato* della documentazione tecnica presentata utilizzando la tabella della sezione 2 (nell'indice dovranno essere chiaramente indicati il nome del documento tecnico prodotto e pag. corrispondenti) rispettando l'ordine numerico consequenziale indicato.

SEZIONE 2: offerta tecnica: l'Offerta Tecnica dovrà essere strutturata secondo *l'indice* di cui alla SEZIONE 1. Ciascun documento dovrà essere prodotto in formato **.pdf" in formato testo leggibile, ricercabile ed estraibile** (NON sono ammessi file ".pdf" generati da scansione). Il fornitore dovrà inserire in una cartella compressa (non firmata digitalmente in formato elettronico .zip ovvero .rar ovvero .7z) tutti i documenti di seguito elencati firmati digitalmente. I documenti presenti nella cartella compressa dovranno essere numerati, denominati ed inseriti rispettando l'ordine indicato nell'indice di cui alla SEZIONE 1.

In particolare dovrà essere prodotta la seguente documentazione:

numero	DOCUMENTO RICHIESTO	Nell'indice:
1	Copia offerta PRIVA prezzi-sconti : inserire la copia dell'offerta economica priva dell'indicazione dei prezzi e degli sconti, riportante la seguente dicitura "Copia offerta SENZA prezzi": per ogni lotto dovranno essere specificati almeno i seguenti elementi: numero lotto di gara/voce del lotto codici-prodotto offerto e nome commerciale del prodotto offerto (da predisporre senza i prezzi sulla base del Facsimile "Allegato E") al fine di consentire la corretta identificazione del prodotto offerto in gara	Indicare Nome file pag. corrispondente
2	scheda tecnica in italiano ultima revisione (riportante il numero del lotto offerto in gara) : per ogni prodotto offerto inserire la scheda tecnica, che possa consentire una completa valutazione, in base ai criteri di valutazione indicati in capitolato; si precisa che nella documentazione presentata dovranno essere espressamente indicate ed evidenziate le caratteristiche tecniche richieste per i prodotti posti in gara <ol style="list-style-type: none">1. riportante almeno i dati di seguito elencati:2. nome commerciale del prodotto;3. formulazione quali-quantitativa completa, comprendente principi attivi ed eccipienti;4. ditta produttrice o del responsabile all'immissione al commercio se diverso;5. concentrazioni d'uso;	

	6. spettro d'azione; 7. caratteristiche fisico-chimiche; 8. tollerabilità; 9. tossicità; 10. indicazioni d'uso; 11. modalità d'impiego; 12. modalità di conservazione; 13. controindicazioni e incompatibilità eventuali 14. tipo di confezione; 15. modalità di smaltimento del prodotto concentrato e dopo diluizione. Inoltre; qualora l'informazione <i>non sia espressamente presente</i> nella scheda tecnica e/o di sicurezza: <ol style="list-style-type: none"> 1. Dichiarazione, di assenza di lattice nel prodotto offerto 2. Dichiarazione del tempo di efficacia del prodotto dopo l'apertura del flacone e/o dall'attivazione/diluizione della soluzione 3. Dichiarazione del tempo di contatto 4. Dichiarazione, per i prodotti contenenti iodofori, indicante le concentrazioni di Iodio disponibile (espresso in grammo di PVP-Iodio per 100 grammo di preparato) e la concentrazione di Iodio libero disponibile 5. Dichiarazione, per i preparati a base di Cloro, indicante il potere disinfettante espresso come "Cloro disponibile" (in % per i prodotti solidi e in ppm per le soluzioni) 	
3	scheda di sicurezza in italiano ultima revisione (riportante il numero del lotto offerto) comprendente tutti i 16 punti espressi previsti dalla normativa	
4	per tutti i lotti che prevedono una base alcolica (liquidi e gel) si chiede dichiarazione dell'effettiva gradazione alcolica di etanolo espressa come V/V	
5	copia delle etichette in lingua italiana per ogni lotto offerto (riportante il numero del lotto di gara) riportante le informazioni richieste in capitolato	
6	dichiarazione della ditta produttrice (per ciascun lotto offerto): <ul style="list-style-type: none"> o che le etichette aderiscono perfettamente al contenitore senza possibilità alcuna di staccarsi o che la stampigliatura apposta sul contenitore non è soggetta a deterioramento con il tempo ed al contatto con il preparato; tale dichiarazione non dovrà essere presentata nel caso l'etichetta sia serigrafata sul contenitore. o dichiarazione NIKEL FREE uni en 1811 o dichiarazione di impegno a fornire ai sensi di quanto previsto in capitolato la fornitura di EROGATORI/APPLICATORI a MURO (per i lotti ove richiesto erogatore a muro) 	
7	Relazione sulla compatibilità ambientale del prodotto (per ciascun lotto offerto) riportante in particolare le modalità di smaltimento dopo utilizzo e biodegradabilità e riciclabilità degli imballaggi	
8	Per ciascun prodotto offerto per la valutazione dell'attività antimicrobica (per attribuzione del punteggio qualitativo): <ul style="list-style-type: none"> o risultati dell'attività antimicrobica prodotti da 	

	laboratori esterni con test certificati ○ eventuale documentazione scientifica a supporto dell'attività antimicrobica	
9	questionario tecnico: inserire il questionario tecnico in formato excel compilato accuratamente in tutte le sue parti (compilare tutti i fogli) e firmato digitalmente dalla persona legittimata ad impegnare l'offerente; tale documento dovrà essere allegato in formato Excel; i dati dichiarati nel questionario sono vincolanti e potranno essere verificati come "prova di accettazione e di collaudo" dall'Azienda appaltante	
10	certificazioni: inserire copia conforme della certificazione in corso di validità rilasciata da Organismo accreditato/ Ente accreditato	
11	bibliografia a supporto dei dati dichiarati: letteratura scientifica di studi (sia in ambito animale che umano, ove pertinente);	
12	Elenco degli articoli pubblicati in riviste scientifiche nazionali ed internazionali indicizzate, aventi ad oggetto il dispositivo offerto; referenze in termini di rilevanza e numerosità in ambito nazionale: elenco delle principali strutture ospedaliere in cui il dispositivo offerto viene utilizzato;	

SEZIONE 3: Dichiarazione segreti tecnici.

inserire una motivata e comprovata dichiarazione, nella quale siano individuate le informazioni che, nell'ambito delle offerte o delle giustificazioni poste a base delle medesime, costituiscano segreti tecnici o commerciali: si rimanda a quanto previsto in merito nel dettaglio dall'art. 27 (Accesso agli atti) del Disciplinare di gara

NB: All'interno di ogni sezione della busta di eAppaltiFVG è possibile allegare un singolo file/cartella zippata per una **dimensione massima di 52 MB per ogni sezione**.

La commissione giudicatrice nel corso dell'esame tecnico qualitativo potrà invitare i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine ai documenti e dichiarazioni presentate con la documentazione tecnica. La carenza sostanziale della documentazione tecnica presentata che non consenta la verifica di idoneità tecnica dei beni proposti- per tali si intende il possesso da parte degli stessi delle specifiche tecniche indispensabili per l'accesso alla procedura, rilevata motivatamente dalla commissione, comporterà l'esclusione dalla gara

4. MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEI PUNTEGGI:

L'attribuzione dei punteggi verrà effettuata con il metodo aggregativo compensatore, in base alla seguente formula:

$$C(a) = \sum_n [W_i * V(a)_i] \quad \text{dove:}$$

C(a) = indice di valutazione dell'offerta (a)

n = numero totale dei requisiti (*"sub-elementi di valutazione"*)

Wi = punteggio attribuito al requisito (i)

V(a)i = coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i) variabile tra 0 e 1

Σn = sommatoria

La valutazione della Commissione Giudicatrice avverrà sulla base di quanto di seguito indicato:

I punti relativi al parametro qualità saranno attribuiti da un'apposita Commissione, il cui giudizio sarà insindacabile, in seguito alla valutazione della documentazione tecnica presentata ed eventuale campionatura qualora richiesta.

L'attribuzione del punteggio sarà eseguita sulla base dei parametri sotto indicati che saranno valutati in relazione alle specifiche finalità richieste.

La Commissione giudicatrice esprimerà i seguenti giudizi per ogni parametro qualitativo (ove non diversamente indicato) e in relazione agli elementi qualitativi delle proposte presentate:

giudizio	% del relativo punteggio massimo
Ottimo Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo più che convincente e significativo. Sono forniti gli elementi richiesti su tutte le questioni poste e non ci sono aspetti o aree di non chiarezza.	100% del relativo punteggio massimo
Buono Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo più che adeguato. Sono forniti gli elementi richiesti su tutte le questioni poste e non ci sono aspetti o aree di non chiarezza.	80% del relativo punteggio massimo
Discreto gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo adeguato, anche se sono possibili dei miglioramenti. Sono forniti gli elementi richiesti su quasi tutte le questioni poste.	60% del relativo punteggio massimo
Sufficiente Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo generale, ovvero molto parzialmente e sono forniti elementi non completi. Sono affrontate solo in parte le questioni poste o sono forniti pochi elementi rilevanti.	40% del relativo punteggio massimo
Non valutabile/non presente/non conforme/ non significativo Gli aspetti previsti dal sub-criterio non sono coerenti con i requisiti minimi del capitolato speciale e/o mancano gli elementi tecnici minimi per poter procedere con l'attribuzione del punteggio	0%

TABELLA PARAMETRI DI VALUTAZIONE

PARAMETRI DI VALUTAZIONE per lotti 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-14-15-16-17-18-19-20-23-24-26-33-35-36-37-38-39-39bis-41-42-43-45-47-48-49-53-54-55-56-57- 58 - 59 -60- 61- 62 - 63 - 64 - 65- 66			PT MAX
		CRITERI MOTIVAZIONALI	
attività antimicrobica	Spettro d'azione tempi di contatto	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito al prodotto che dimostrerà lo spettro di azione più ampio ed i tempi di contatto più bassi alla concentrazione d'uso.	

		Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
	Test di analisi	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito ai prodotti con certificati di analisi più recenti e secondo la normativa EN 14885 e studi forniti sul prodotto offerto piuttosto che sul principio attivo o prodotti simili Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
applicazione		La Commissione valuterà le modalità di applicazione del prodotto (es: erogazione, densità del prodotto, attività schiumogena, ecc..) classificando le proposte secondo la tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura)	
confezionamento primario (praticità d'uso)		La commissione valuterà la facilità d'uso (a titolo indicativo: modalità e facilità di apertura, caratteristiche dell'impugnatura dei contenitori, tenuta dell'anello di sigillo...); la robustezza, la tipologia ed i materiali degli imballaggi primari, qualità e tipologia degli accessori richiesti quali pompette, dispenser, misurini ecc..) attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
etichetta		Verrà valutata la leggibilità, istruzioni d'uso, <u>durata dopo apertura</u> e qualità dell'etichetta in relazione ai requisiti minimi previsti in capitolato attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa, la completezza rispetto ai regolamenti europei di riferimento, l'indicazione rispetto ai valori limite OEL (valutazione su Campionatura e documentazione)	
mantenimento delle caratteristiche iniziali del prodotto		La Commissione valuterà, a seconda dei casi: <ul style="list-style-type: none"> la maggiore durata della stabilità in giorni del prodotto offerto se conservato nella confezione originale una volta aperto (per i prodotti pronti all'uso) oppure la maggior durata in giorni della soluzione una volta attivata (per i prodotti che richiedono una manipolazione preliminare per renderli pronti all'uso) (valutazione su Campionatura e documentazione)	
compatibilità ambientale del prodotto		La Commissione valuterà le modalità di smaltimento (sia in caso di utilizzo che non utilizzo del prodotto), la biodegradabilità, la riciclabilità degli imballaggi attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
		TOTALE	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE per lotti 27- 28-29-30 – 31-32			PT MAX
		CRITERI MOTIVAZIONALI	
attività antimicrobica	Spettro d'azione tempi di contatto	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito al prodotto che dimostrerà lo spettro di azione più ampio ed i tempi di contatto più bassi alla concentrazione d'uso (premiata concentrazione dell'alcol più vicina al 70%)	

		Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
	Test di analisi	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito ai prodotti con certificati di analisi più recenti e secondo la normativa EN 14885 e studi forniti sul prodotto offerto piuttosto che sul principio attivo o prodotti simili Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
applicazione		La Commissione valuterà le modalità di applicazione del prodotto (es: erogazione, densità/viscosità del prodotto, attività schiumogena, rapidità di asciugatura e asciugatura senza residui ecc..) sarà attribuito maggior punteggio ai prodotti inodore, classificando le proposte secondo la tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura)	
confezionamento primario (praticità d'uso)		La commissione valuterà la facilità d'uso (a titolo indicativo: modalità e facilità di apertura, caratteristiche dell'impugnatura dei contenitori, tenuta dell'anello di sigillo...); la robustezza, la tipologia ed i materiali degli imballaggi primari, qualità e tipologia degli accessori richiesti quali pompette, dispenser, misurini ecc...) attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
etichetta		Verrà valutata la leggibilità, istruzioni d'uso, <u>durata dopo apertura</u> e qualità dell'etichetta in relazione ai requisiti minimi previsti in capitolato attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa, la completezza rispetto ai regolamenti europei di riferimento, l'indicazione rispetto ai valori limite OEL (valutazione su Campionatura e documentazione)	
mantenimento delle caratteristiche iniziali del prodotto		La Commissione valuterà, a seconda dei casi: <ul style="list-style-type: none"> la maggiore durata della stabilità in giorni del prodotto offerto se conservato nella confezione originale una volta aperto (per i prodotti pronti all'uso) oppure la maggior durata in giorni della soluzione una volta attivata (per i prodotti che richiedono una manipolazione preliminare per renderli pronti all'uso) (valutazione su Campionatura e documentazione)	
compatibilità ambientale del prodotto		La Commissione valuterà le modalità di smaltimento (sia in caso di utilizzo che non utilizzo del prodotto), la biodegradabilità, la riciclabilità degli imballaggi attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
		TOTALE	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE per lotti 11-12-13 e lotti a parte			PT MAX
		CRITERI MOTIVAZIONALI	
attività antimicrobica	Spettro d'azione tempi di contatto	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito al prodotto che dimostrerà lo spettro di azione più ampio ed i tempi di contatto più bassi alla concentrazione d'uso.	

		Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
	Test di analisi	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito ai prodotti con certificati di analisi più recenti e secondo la normativa EN 14885 e studi forniti sul prodotto offerto piuttosto chè sul principio attivo o prodotti simili Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
applicazione		La Commissione valuterà le modalità di applicazione del prodotto (utilizzo in campo sterile del prodotto, colorazione non coprente(ove applicabile), qualità del device per l'applicazione del prodotto) classificando le proposte secondo la tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura)	
confezionamento primario (praticità d'uso)		La commissione valuterà la facilità d'uso (a titolo indicativo: modalità e facilità di apertura, caratteristiche dell'impugnatura dei contenitori, tenuta dell'anello di sigillo...); la robustezza, la tipologia ed i materiali degli imballaggi primari, qualità e tipologia degli accessori richiesti quali pompette, dispenser, misurini ecc...) attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
etichetta		Verrà valutata la leggibilità, istruzioni d'uso, <u>durata dopo apertura</u> e qualità dell'etichetta in relazione ai requisiti minimi previsti in capitolato attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
compatibilità ambientale del prodotto		La Commissione valuterà le modalità di smaltimento (sia in caso di utilizzo che non utilizzo del prodotto), la biodegradabilità, la riciclabilità degli imballaggi attribuendo il punteggio come da tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
		TOTALE	

PARAMETRI DI VALUTAZIONE per lotti 21-22-34-40-44-46-50-51			PT MAX
		CRITERI MOTIVAZIONALI	
attività antimicrobica	Spettro d'azione tempi di contatto	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito al prodotto che dimostrerà lo spettro di azione più ampio ed i tempi di contatto più bassi alla concentrazione d'uso. Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	
	Test di analisi	La Commissione effettuerà le valutazioni sulla base della documentazione presentata Il punteggio massimo sarà attribuito ai prodotti con certificati di analisi più recenti e secondo la normativa EN 14885 e studi forniti sul prodotto offerto piuttosto chè sul principio attivo o prodotti simili Alle altre proposte secondo la tabella riportata in premessa	

applicazione		La Commissione valuterà le modalità di applicazione del prodotto (es: erogazione, densità del prodotto, attività schiumogena, ecc..) classificando le proposte secondo la tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura)	
confezionamento primario (praticità d'uso)		La commissione valuterà la facilità d'uso (a titolo indicativo: modalità e facilità di apertura, caratteristiche dell'impugnatura dei contenitori, tenuta dell'anello di sigillo...); la robustezza, la tipologia ed i materiali degli imballaggi primari, qualità e tipologia degli accessori richiesti quali pompette, dispenser, misurini ecc...) classificando le proposte secondo la tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
etichetta		Verrà valutata la leggibilità, istruzioni d'uso, <u>durata dopo apertura</u> e qualità dell'etichetta in relazione ai requisiti minimi previsti in capitolato classificando le proposte secondo la tabella riportata in premessa (valutazione su Campionatura e documentazione)	
compatibilità ambientale del prodotto		La Commissione valuterà le modalità di smaltimento (sia in caso di utilizzo che non utilizzo del prodotto), la biodegradabilità, la riciclabilità degli imballaggi (valutazione su Campionatura e documentazione)	
		TOTALE	