



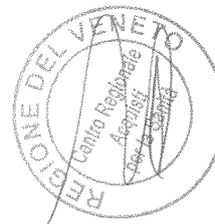
Allegato C.3 al Decreto n. 3 del 05/03/2013

Allegato E al Disciplinare di gara - Criteri di valutazioneLotto 1: Garza non aderente con paraffina o sostanze simili (confezione singola)

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	8
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità), rimozione e riposizionamento	10
Capacità di drenaggio essudati e traspirazione fluidi (tramatura)	5
Misura reale della medicazione	2
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Confezionamento	
Facilità di manipolazione/mantenimento asetticità	5
TOT.	40

Lotto 2: Garza non aderente con paraffina o sostanze simili (confezione multipla)

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Quantità di paraffina in gr/m ² (non meno di 175 gr/m ²)	15
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Confezionamento	
Facilità di manipolazione/mantenimento asetticità	5
Numero di pezzi per confezione (verranno privilegiate le confezioni multiple con il numero minore di pezzi)	5
TOT.	40



Lotto 3: Medicazione non aderente

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	8
Prove pratiche	
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	5
Facilità di applicazione, rimozione e riposizionamento	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Capacità di drenaggio essudati e traspirazione fluidi (tramatura)	5
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Facilità di manipolazione/mantenimento asetticità	5
TOT.	40

Lotto 4: Medicazione preparata post-operatoria adesiva con tampone

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Prove pratiche	
Morbidezza e capacità di assorbimento del tampone	9
Facilità di applicazione (presenza di invito su entrambi i lati della carta di protezione)	9
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	6
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Misura reale della medicazione	3
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

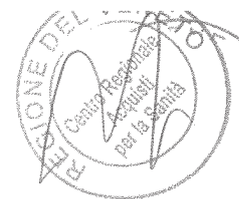


Lotto 5: Medicazione trasparente per fissaggio cateteri

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Grado di traspirabilità espresso in MVTR (Moisture Vapore Transmission Rate) non inferiore a 3000 g/m ² in 24 ore	9
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (adattabilità)	3
Facilità di applicazione (presenza di invito su entrambi i lati della carta di protezione)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	4
Presenza di sistema di trascrizione della data di medicazione, strisce adesive di fissaggio linea deflusso	3
Presenza di tamponcino antidecubito,	1
Non arricciabilità intesa come rinforzo in TNT sulla medicazione, finalizzata ad una permanenza in situ fino a 7 gg	6
Uniformità dell'adesività	4
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

Lotto 6: Medicazione assorbente tracheostomica in alluminio o altra sostanza antisettica

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Capacità di assorbimento/gestione dei fluidi espressa in gr/mq 24 ore	8
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	5
Capacità di non deformarsi dopo assorbimento	5
Adattabilità/conformabilità della medicazione alla cannula tracheostomica e alla superficie di contatto	12
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40



Lotto 7: Medicazione assorbente tracheostomica in TNT

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Capacità di assorbimento/gestione dei fluidi espressa in gr/mq 24 ore	8
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	7
Capacità di non deformarsi dopo assorbimento	5
Adattabilità/conformabilità della medicazione alla cannula tracheostomica e alla superficie di contatto	10
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

Lotto 8: Medicazione in alginato

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)	3
Permanenza massima in situ (giorni)	2
Prove pratiche	
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	3
Capacità di assorbimento (prova n. 1)	5
Capacità di ritenzione dei liquidi (prova n. 2)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (detto parametro verrà valutato attraverso la prova n. 3)	12
Capacità di assorbimento verticale del presidio (prova n. 4)	7
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40



Lotto 8 bis: Medicazione in fibre di cellulosa gelificanti o carbossimetilcellulosa

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)	3
Permanenza massima in situ (giorni)	2
Prove pratiche	
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	3
Capacità di assorbimento (prova n. 1)	5
Capacità di ritenzione dei liquidi (prova n. 2)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (detto parametro verrà valutato attraverso la prova n. 3)	12
Capacità di assorbimento verticale del presidio (prova n. 4)	7
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

Lotto 9: Medicazione in alginato con argento per ferite infette ed essudanti

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)	3
Permanenza massima in situ (giorni)	2
Prove pratiche	
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	2
Capacità di assorbimento (prova n. 1)	6
Capacità di ritenzione dei liquidi (prova n. 2)	6
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (detto parametro verrà valutato attraverso la prova n. 3)	11
Capacità di assorbimento verticale del presidio (prova n. 4)	7
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

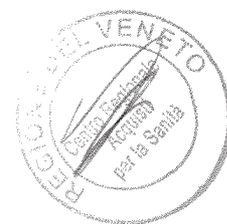


Lotto 9 bis: Medicazione non aderente in fibre di cellulosa gelificanti o carbossimetilcellulosa, pure o in associazione con alginati, con argento, per ferite infette ed altamente essudanti

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore – gr/mq 72 ore)	2
Percentuale di fibre in cellulosa o carbossimetilcellulosa	5
Permanenza massima in situ (giorni)	1
Prove pratiche	
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	1
Capacità di assorbimento (prova n. 1)	5
Capacità di ritenzione dei liquidi (prova n. 2)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (detto parametro verrà valutato attraverso la prova n. 3)	11
Capacità di assorbimento verticale (prova n. 4)	7
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

Lotto 10: Medicazione in idrocolloidi "senza bordo"

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (conformabilità), intesa come capacità di posizionamento su lesioni difficili	10
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	9
Stabilità della medicazione in situ (capacità della medicazione di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali/arricciamenti per attrito o sfregamento)	10
Presenza di bordi smussati	1
Presenza di indicatori di viraggio/cambio	1
Presenza di sostanze in associazione atte ad aumentare la capacità di assorbimento	1
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40



Lotto 11: Medicazione in idrocolloidi extrasottile

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (conformabilità), intesa come capacità di posizionamento su lesioni difficili	10
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	9
Stabilità della medicazione in situ (capacità della medicazione di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali/arricciamenti per attrito o sfregamento)	10
Presenza di bordi smussati	1
Presenza di indicatori di viraggio/cambio	1
Presenza di sostanze in associazione atte ad aumentare la capacità di assorbimento	1
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

Lotto 12: Medicazione in idrocolloidi "sacro"

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (conformabilità), intesa come capacità di posizionamento su lesioni difficili	9
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	9
Stabilità della medicazione in situ (capacità della medicazione di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali/arricciamenti per attrito o sfregamento)	9
Presenza di bordi smussati	1
Presenza di indicatori di viraggio/cambio	1
Presenza di sostanze in associazione atte ad aumentare la capacità di assorbimento	1
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40



Lotto 13: Medicazione in gel idrofilo

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Percentuale di acqua	5
Prove pratiche	
Viscosità (prova n. 5)	10
Capacità di idratazione (prova n. 6)	10
Facilità di applicazione anche con riferimento al completo utilizzo del prodotto	5
Facilità di applicazione intesa come presenza di applicatore o altro dispositivo che ne favorisca l'applicazione	5
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	5
TOT.	40

Lotto 14: Medicazione in poliuretano trasparente

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Grado di traspirabilità espresso in MVTR (Moisture Vapore Trasmission Rate)	9
Prove pratiche	
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	7
Stabilità della medicazione in situ (capacità della medicazione di mantenere la posizione di applicazione senza distacchi accidentali/arricciamenti per attrito o sfregamento)	9
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	7
Assenza di collanti sulla cute dopo rimozione	3
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

**Lotto 15: Medicazione in poliuretano non trasparente non adesiva**

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	3
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore –gr/mq 72 ore)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione 40mm Hg (gr/mq 24ore – gr/mq 72 ore)	2
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità) e consistenza della schiuma (intesa come capacità di scarico pressorio/ spessore della schiuma)	3
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	3
Presenza di superficie di contatto non aderente alla lesione	3
Capacità di mantenere la struttura della medicazione in seguito a versamenti ripetuti di liquidi (prova n. 7)	7
Modalità di assorbimento di liquidi (prova n. 8)	6
Capacità di assorbimento (prova n. 9)	6
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40



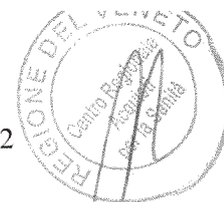
Lotto 16: Medicazione in poliuretano non trasparente non adesiva con argento o PHMB

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore –gr/mq 72 ore)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione 40mm Hg (gr/mq 24ore – gr/mq 72 ore)	2
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità) e consistenza della schiuma (intesa come capacità di scarico pressorio/ spessore della schiuma)	4
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (prova n.10)	3
Presenza di superficie di contatto non aderente alla lesione	4
Capacità di mantenere la struttura della medicazione in seguito a versamenti ripetuti di liquidi (prova n. 7)	7
Modalità di assorbimento di liquidi (prova n. 8)	6
Capacità di assorbimento (prova n. 9)	5
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40



Lotto 17: Medicazione in poliuretano non trasparente adesiva

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Tipologia dell'adesivo (acrilico su base acquosa/idrocolloidale/silicone/ecc) e relativa qualità dell'adesione in situ e della rimozione.	2
Permanenza massima in situ (giorni)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore –gr/mq 72 ore)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione 40mm Hg (gr/mq 24ore – gr/mq 72 ore)	2
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità) e consistenza della schiuma (intesa come capacità di scarico pressorio/ spessore della schiuma)	4
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (prova n. 10)	3
Presenza di superficie di contatto non aderente alla lesione	4
Capacità di mantenere la struttura della medicazione in seguito a versamenti ripetuti di liquidi (prova n. 7)	6
Modalità di assorbimento di liquidi (prova n. 8)	5
Capacità di assorbimento (prova n. 9)	5
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

**Lotto 18: Medicazione in poliuretano non trasparente speciale**

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Tipologia dell'adesivo (acrilico su base acquosa/idrocolloidale/silicone/ecc) e relativa qualità dell'adesione in situ e della rimozione.	2
Permanenza massima in situ (giorni)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore –gr/mq 72 ore)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione 40mm Hg (gr/mq 24ore – gr/mq 72 ore)	2
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità) e consistenza della schiuma (intesa come capacità di scarico pressorio/ spessore della schiuma)	4
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (prova n. 10)	3
Presenza di superficie di contatto non aderente alla lesione	4
Capacità di mantenere la struttura della medicazione in seguito a versamenti ripetuti di liquidi (prova n. 7)	6
Modalità di assorbimento di liquidi (prova n. 8)	5
Capacità di assorbimento (prova n. 9)	5
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

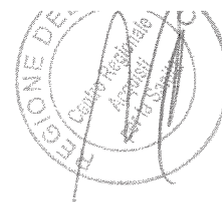


Lotto 19: Medicazione in poliuretano non trasparente speciale

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Permanenza massima in situ (giorni)	3
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi (gr/mq 24 ore –gr/mq 72 ore)	2
Capacità di gestione/assorbimento dei fluidi sotto compressione 40mm Hg (gr/mq 24ore – gr/mq 72 ore)	2
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità) e consistenza della schiuma (intesa come capacità di scarico pressorio/ spessore della schiuma)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale (prova n. 10)	3
Presenza di superficie di contatto non aderente alla lesione	4
Capacità di mantenere la struttura della medicazione in seguito a versamenti ripetuti di liquidi (prova n. 7)	6
Modalità di assorbimento di liquidi (prova n. 8)	5
Capacità di assorbimento (prova n. 9)	5
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	3
TOT.	40

Lotto 20: Benda elastica di fissaggio non adesiva monoestensibile longitudinalmente

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	10
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Estensibilità	10
Misura reale della medicazione	5
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40



Lotto 21: Benda elastica di fissaggio autoadesiva monoestensibile longitudinalmente

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Estensibilità	10
Capacità di coesione/Autoaderenza (spalmatura del lattice o di altro idoneo materiale, omogenea)	8
Attestazione di assenza di lattice	2
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

**Lotto 22: Benda elastica compressiva autoadesiva a debole elasticità (inferiore a 100%)
monoestensibile longitudinalmente**

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	6
Estensibilità	6
Capacità di coesione/Autoaderenza (spalmatura del lattice o di altro idoneo materiale, omogenea)	6
Attestazione di assenza di lattice	2
Capacità di compressione	8
Misura reale della medicazione	2
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40



Lotto 23: Benda elastica di sostegno non adesiva ad alta estensibilità monoestensibile

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Estensibilità	10
Capacità di sostegno	10
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

Lotto 24: Benda elastica di sostegno non adesiva ad alta estensibilità biestensibile

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Estensibilità longitudinale e trasversale	10
Capacità di sostegno	10
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

Lotto 25: Calza compressiva antitrombo

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Permanenza in situ (capacità di adattarsi all'arto nella sua interezza)	10
Capacità di sostegno/compressione adeguata sull'arto	10
Confezionamento	
Presenza di idoneo sistema per favorire l'applicazione	5
TOT.	40



Lotto 26: Calza compressiva terapeutica

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione (percentuale di fibre naturali: viscosa/cotone)	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Permanenza in situ (capacità di adattarsi all'arto nella sua interezza)	10
Capacità di sostegno/compressione adeguata sull'arto	10
Confezionamento	
Presenza di idoneo sistema per favorire l'applicazione	5
TOT.	40

Lotto 27: Cerotto a nastro in materiale plastico

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Facilità di strappo (sia in senso longitudinale che in senso verticale)	10
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

Lotto 28: Cerotto a nastro in seta

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Facilità di strappo (sia in senso longitudinale che in senso verticale)	10
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

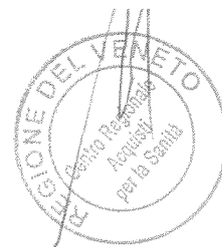


Lotto 29: Cerotto a nastro in tela

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Facilità di strappo	10
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

Lotto 30: Cerotto a nastro in TNT

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Facilità di strappo (sia in senso longitudinale che in senso verticale)	10
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	10
Confezionamento	
Indicatore di rotolamento (facilità di trovare il punto di srotolamento)	5
TOT.	40

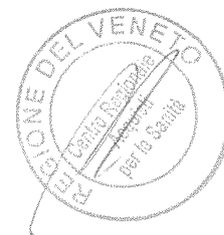


Lotto 31: Cerottino medicato sterile

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Morbidezza e capacità di assorbimento del tampone	6
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	6
Facilità di applicazione (presenza di invito su entrambi i lati della carta di protezione)	6
Conformabilità (adattabilità alla zona di applicazione)	6
Adeguatezza del tampone (misure, non aderenza)	6
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	5
TOT.	40

Lotto 32: Cerotto per sutura

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Non estensibilità finalizzata al perfetto allineamento dei lembi cutanei	10
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	5
Adesività (permanenza in situ/stabilità)	5
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	10
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	5
TOT.	40



Lotto 33: Cerotto per fissaggio area estesa estensibile non trasparente

PARAMETRI E SOTTOPARAMETRI: (Soglia minima per l'ammissione 24/40 punti)	Punteggio Max attribuibile
Schede tecniche	
Composizione della massa adesiva e idonea dichiarazione di ipoallergenicità	5
Prove pratiche	
Facilità di applicazione (morbidezza, adattabilità)	6
Adesività (permanenza in situ/stabilità)	6
Facilità di rimozione anche finalizzata alla limitazione del dolore procedurale	6
Non arricciabilità	6
Adesività uniforme	6
Confezionamento	
Apertura peel open o altra idonea apertura per garantire la sterilità del singolo prodotto	5
TOT.	40

PROVE PRATICHE

Prova n. 1: Valutazione della capacità di assorbimento

La prova consiste nel sottoporre la medicazione di alginato a livelli diversi di imbibizione per testarne la capacità assorbente.

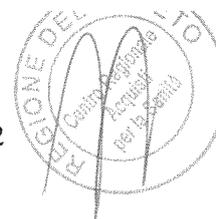
Materiale occorrente: bacinelle/vaschette in plastica/vetro, piatti...dim. circa 15x15, acqua, siringhe da 2,5 – 5 – 10 ml, timer.

Metodologia: predisporre la medicazione nel contenitore e sottoporla a una prima imbibizione con 2,5 ml di liquido. Dopo 5 minuti procedere ad una ulteriore imbibizione con 5 ml di liquido. A distanza di 60 minuti e a intervalli di 5 minuti procedere all'imbibizione con 1 ml di acqua per volta sino ad individuare il punto di saturazione della medicazione.

Prova n. 2: Valutazione della capacità di ritenzione dei liquidi

La prova consiste nel valutare il tempo di gocciolamento della medicazione di alginato satura di liquido per testarne il grado di ritenzione.

Metodologia: dopo aver concluso la prova precedente sollevare con una pinza per un angolo la medicazione saturata. Maggiore è il tempo in cui compare il gocciolamento, migliore sarà la ritenzione che la medicazione è in grado di mantenere.

**Prova 3: Valutazione della facilità di rimozione finalizzata alla limitazione del dolore procedurale : processo di gelificazione e mantenimento della forma**

La prova consiste nel sottoporre la medicazione da analizzare ad una imbibizione di soluzione fisiologica e testarne al tatto la consistenza e la resistenza in tensione.

Metodologia: predisporre la medicazione nel contenitore e sottoporla ad una imbibizione di 5 ml di soluzione fisiologica. A distanza di 10 minuti, poi dopo 30 minuti e dopo 60 minuti, valutare la consistenza: schiacciare il presidio e sentirne al tatto la gelificazione. Subito dopo tirare le due estremità del presidio in direzioni opposte e valutare la resistenza.

Risulta migliore il prodotto che mantiene il più a lungo possibile la forma originale appena bagnato, sotto schiacciamento non si sfalda e sotto tensione non strappa.

Prova 4. Valutazione della capacità di assorbimento verticale

La prova consiste nel valutare l'assorbimento verticale del presidio. L'assorbimento verticale è migliore di quello in orizzontale perché riduce/evita la macerazione dei bordi della lesione.

Materiale occorrente: due contenitori (bicchieri da ml 200), fiala di blu di metilene o coloranti naturali

Metodologia: Preparare i due bicchieri con 200 ml di acqua. In un bicchiere aggiungere 1 ml di blu di metilene. Tagliare a strisce il presidio o prendere il nastro. Immergere la striscia nel bicchiere con blu di metilene per 2 cm circa. Attendere 30 secondi poi immergere lo stesso nel secondo bicchiere contenente acqua per 2 cm oltre la colorazione e osservare dopo 2 minuti se il colore blu rimane nel suo spazio originale o se contamina abbondantemente la parte superiore bagnata d'acqua.

Risulterà migliore il presidio che contaminerà di meno o non contaminerà la parte imbibita di acqua.

Prova n. 5: Valutazione della viscosità

La prova consiste nel valutare la viscosità dell'idrogel: una buona viscosità evita lo spandimento durante l'applicazione e la permanenza in situ.

Materiale occorrente: bacinelle /vaschette in plastica/vetro..dim. circa 15x15, abbassalingua in legno, timer.

Metodologia: stendere 3 cm di prodotto sull'abbassalingua o sull'avambraccio di un volontario; capovolgere contare il tempo in cui avviene il distacco di tutto o parte del prodotto dal supporto.



Prova n. 6: Valutazione della capacità di idratazione

La prova consiste nel valutare la capacità di idratazione che le singole tipologie di idrogeli sono in grado di esprimere.

Materiale occorrente: bicchieri di vetro o plastica trasparente, bustine di zucchero.

Metodologia: versare l'intero contenuto della bustina di zucchero nel bicchiere. Versare un pari quantitativo di idrogel nel bicchiere e valutare il grado di idratazione di zucchero ad intervalli di 1 ora, 2 ore, 3 ore.

Prova n. 7: Valutazione della capacità di mantenere la struttura della medicazione in seguito a versamenti/imbibizioni ripetuti di liquidi

La prova consiste nel valutare il comportamento della medicazione in poliuretano dopo che sia stata imbibita con un certo quantitativo di liquido.

Materiale occorrente: tele cerate, fiale/flaconi di fisiologica, siringhe ml 10, bacinelle, piatti.

Metodologia: imbibire la schiuma da analizzare di 10 ml di fisiologica (versando i 10 ml su un contenitore piano di simil misura e premere sopra il presidio per 2-3 minuti con le dita) . Attendere 10 minuti e osservare il comportamento della medicazione, considerando:

- la deformazione
- la delaminazione (apertura dei vari strati)
- rigonfiamento

Sarà considerata migliore la medicazione che manterrà più verosimile la sua struttura iniziale.

Prova n. 8: Valutazione della modalità di assorbimento di liquidi

La prova consiste nell'analizzare la modalità di assorbimento sia verticale che orizzontale da parte della medicazione.

Materiale occorrente: fisiologica, blu di metilene o solfato di rame, siringhe da 10 ml, tele cerate, bacinelle, piatti.

Metodologia: colorare la fisiologica con blu di metilene: imbibire di 10 ml del liquido colorato al centro del tampone (come da modalità della prova 7), attendere 15 minuti e osservare come avviene l'assorbimento del liquido.

Sarà considerata migliore la medicazione che avrà assorbito il liquido in maniera omogenea su tutto il tampone assorbente.

**Prova n. 9: Valutazione della capacità di assorbimento**

La prova consiste nel sottoporre la medicazione di poliuretano a livelli diversificati di imbibizione per testarne la capacità assorbente.

Materiale occorrente: tele cerate, acqua, siringhe da 2,5 – 5 – 10 ml, timer, bacinelle, piatti.

Metodologia: sottoporre la medicazione da analizzare (come da modalità della prova 7) a una prima imbibizione con 5 ml di liquido. Dopo 5 minuti procedere ad una ulteriore imbibizione con 10 ml di liquido. A distanza di 60 minuti e a intervalli di 5 minuti procedere all'imbibizione con 2,5 ml di acqua per volta sino ad individuare il punto di saturazione della medicazione.

Prova n. 10 : valutazione dell'atraumaticità della medicazione al momento della rimozione

La prova consiste nell'analizzare e valutare l'atraumaticità della medicazione al momento della rimozione dalla ferita.

Materiale occorrente: soluzione di blu di metilene puro.

Metodologia: ritagliare tutte le medicazioni da analizzare a forma di rettangolo (1 cm x 10 cm di lato). Spennellare il blu di metilene in maniera uniforme su avambraccio di un volontario con cute non lesa. Posizionare le medicazioni da testare sull'area spennellata con il blu di metilene. Attendere 5 minuti. Rimuovere le medicazioni valutando la quantità di blu di metilene rimasto sulla cute rispetto a quello presente sullo strato di contatto della medicazione.

Risulterà migliore la medicazione che avrà assorbito meno blu di metilene.