

ALLEGATO TECNICO

Acquisto per la fornitura in emergenza di Dispositivi di Protezione Individuale per le Strutture Sanitarie dell'ASP di Crotone.

PREZZO A BASE D'ASTA : Euro 200.000,00

LOTTO	DESCRIZIONE	N.PEZZI	Importi a Basa d'Asta	CIG
1	Mascherina chirurgica	65.000	€ 8.500,00	853602677D
2	Filtrante facciale FFP2, privo di valvola espiratoria	10.000	€ 23.000,00	85360646D9
	Filtrante facciale FFP3, privo di valvola espiratoria	3.300		
3	Guanti non sterili (paia), equamente distribuiti tra le tipologie indicate	100.000	€ 20.800,00	8536092DF2
	Guanti non sterili a manica lunga (paia), equamente distribuiti tra le tipologie indicate	10.000		
	Guanti in cotone (paia)	1.000		
4	Occhiali protettivi a maschera (riutilizzabile ma comunque soggetti a deterioramento e rottura)	600	€ 4.300,00	8536107A54
	Schermo facciale/visiera (riutilizzabile ma comunque soggetti a deterioramento e rottura)	600		
5	Camice non sterile monouso per la protezione dal rischio biologico/chimico	10.000	€ 95.000,00	8536141664
	Tuta monouso con cappuccio e cerniere	5.000		
6	Divise monouso (casacca + Pantalone)	8.000	€ 35.000,00	8536151EA2
7	Cuffie copricapo monouso	9.000	€ 1.200,00	8536169D7D
8	Gambali non sterili (paia)	7.000	€ 9.400,00	8536189DFE
9	Sovrascarpe o copriscarpe (alla caviglia) (paia)	10.000	€ 2.800,00	8536208DAC

Nota Generale

Tutti i dispositivi devono essere conformi alle vigenti normative nazionali e/o comunitarie per quanto attiene alle autorizzazioni, alla produzione, importazione e immissione in commercio, e dovranno rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia nonché a ogni altro eventuale provvedimento cogente emanato in materia dalle Autorità competenti.

1 - MASCHERINE CHIRURGICHE

Le mascherine chirurgiche oggetto dell'appalto di fornitura devono essere concepite in modo da evitare che chi le indossa contami l'ambiente, in quanto limitano la trasmissione di agenti infettivi e ricadono nell'ambito dei dispositivi medici di cui al d.lgs. 24 febbraio 1997, n. 46 e s.m.i.

Queste stesse maschere facciali sono destinate ad essere indossate dai pazienti e da altre persone (per esempio accompagnatori) per ridurre il rischio di diffusione delle infezioni, in particolare in situazioni epidemiche o pandemiche (v. anche introduzione alla norma tecnica UNI EN 14683:2019).

1.1. REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA MASCHERINE CHIRURGICHE	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Mascherina chirurgica ad alto potere filtrante e resistente agli schizzi, di tipo II o IIR secondo la norma EN 14683:2019+AC:2019 "Medical face masks - Requirements and test methods" e dotata di marcatura CE
Campo di utilizzo	Adatto all'uso in ambito sanitario
Riutilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Caratteristiche costruttive	Almeno 3 strati (due strati esterni di tessuto non tessuto e almeno uno strato intermedio ad alta efficienza filtrante); almeno due elastici
Peso	5 gr \pm 10%
Confezionamento	Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: codice e nome del prodotto; classe di appartenenza; marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore; descrizione del prodotto; marcatura di conformità CE; numero di pezzi contenuti; dicitura monouso o non riutilizzabile; eventuali istruzioni d'uso. Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo integro, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

2 - SEMIMASCHERE FILTRANTI FFP2 o FFP3

Le semimaschere filtranti tipo FFP2 o FFP3 devono essere concepite in modo da essere utilizzate in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni dg goccioline e aerosol).

2.1. REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono proteggere dalle particelle dannose per la salute allo stato solido e devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA FFP2 e FFP3	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Semimaschere facciali filtranti tipo FFP2-NR D idonee a coprire il naso, la bocca e il mento, omologate alla norma europea EN 149:2001+A1:2009 "Respiratory protective devices - Filtering half masks to protect against particles - Requirements, testing, marking" e idonee per la protezione da agenti biologici aerodispersi, e dotata di marcatura CE
Campo di utilizzo	Adatto all'uso in ambito sanitario
Riutilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Caratteristiche costruttive	Forma : coppa/conchiglia/pieghevole, indifferentemente Bardatura: costituita da almeno due elastici Ferretto strinainaso separato dal viso da uno strato protettivo Senza valvola di espirazione
Peso	Fino a 15 g
Confezionamento	Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: codice e nome del prodotto; marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore; • descrizione del prodotto; marcatura di conformità CE; numero di pezzi contenuti; dicitura monouso e/o non riutilizzabile; eventuali istruzioni d'uso e classe di appartenenza. Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

3 - GUANTI NON STERILI

I guanti devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

3.1. REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA GUANTI NON STERILI	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Guanti di protezione contro i virus conformi alla norma ISO 16604 Procedura B, marcati ISO 374-5:2016 ovvero ad altra norma idonea a garantire la protezione da virus, e dotati di marcatura CE
Ri utilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Campo di utilizzo	non chirurgici; non sterili
Materiale	in nitrile o vinile o latex-free senza polvere lubrificante
Dimensioni	Lunghezza non inferiore a 240 mm nella misura più piccola (S)
Taglie	Disponibili in taglia S, M, L, XL o equivalente in scala numerica Ambidestri
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: codice e nome del prodotto; marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;</p> <ul style="list-style-type: none">• descrizione del prodotto; marcatura di conformità CE; numero dei pezzi in esse contenuti;• dicitura monouso; taglia; <p>eventuali istruzioni d'uso.</p> <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

3a. GUANTI NON STERILI A MANICA LUNGA

Per una più efficiente protezione del personale oltre a ricorrere alla sovrapposizione di 2 -3 guanti, si deve prevedere che almeno quello indossato per ultimo (guanto più esterno) sia provvisto di un polsino più alto (a manica lunga).

3a.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

SCHEDA TECNICA GUANTI NON STERILI A MANICA LUNGA	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Guanti di protezione contro i virus conformi alla norma ISO 16604 Procedura B, marcati ISO 374-5:2016 ovvero ad altra norma idonea a garantire la protezione da virus, e dotati di marcatura CE
Riutilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Campo di utilizzo	non chirurgici; non sterili
Materiale	in nitrile o vinile o latex-free senza polvere lubrificante
Dimensioni	Lunghezza non inferiore a 240 mm nella misura più piccola (S)
Taglie	Disponibili in taglia S, M, L, XL o equivalente in scala numerica Ambidestri
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• marcatura di conformità CE;• numero dei pezzi in esse contenuti;• dicitura monouso;• taglia;• eventuali istruzioni d'uso. <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

3b. SOTTOGUANTI IN COTONE

L'uso dei guanti per periodi prolungati a causa dell'occlusione, favorisce la macerazione della cute, in particolare negli spazi interdigitali. Quale ulteriore misura di protezione della cute può essere previsto anche l'impiego di sottoguant di cotone.

3b.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

SCHEDA TECNICA SOTTOGUANTI IN COTONE	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Guanti di cotone classificati dispositivo medico di classe I conforme alla direttiva 93/42/CEE
Riutilizzabilità	Riutilizzabile
Campo di utilizzo	Non chirurgici; non sterili
Materiale	in cotone naturale 100% monofilo, bianco, lavorati a maglia senza cuciture e con polsino elastico
Taglie	Disponibili nelle diverse taglie, dalla S, M, L, XL o equivalente in scala numerica Ambidestri
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;
	<p>marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;</p> <p>descrizione del prodotto; marcatura di conformità CE; numero dei pezzi in esse contenuti;</p> <ul style="list-style-type: none">• dicitura monouso; taglia; <p>eventuali istruzioni d'uso.</p> <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>
Dimensioni	Lunghezza non inferiore a 300 mm nella misura più piccola (S)

4. OCCHIALI PROTETTIVI

Gli occhiali protettivi devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

4.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA OCCHIALI	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Occhiali a mascherina, con protezione laterale a completa protezione degli occhi conformi alla norma EN 166 o equivalente e dotati di marcatura CE
Ri utilizzabilità	Riutilizzabili (non monouso)
Caratteristiche costruttive	Forma avvolgente; Utilizzabili direttamente anche sopra gli occhiali da vista; Senza effetto correttivo. Il materiale deve consentire la possibilità di disinfezione chimica mediante i disinfettanti di impiego comune senza compromettere la prestazione del dispositivo
Taglie	Disponibili nelle diverse taglie: S e/o M, L e/o XL
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• marcatura di conformità CE;• eventuali istruzioni d'uso e per la pulizia/disinfezione;• taglia. <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

4a. SCHERMO FACCIALE / VISIERA DI PROTEZIONE

Come gli occhiali anche la visiera deve essere concepita per essere impiegata in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni.

4a.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA OCCHIALI	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Visiera protettiva trasparente sanitaria conforme alla norma EN 166:2004 o equivalente e dotati di marcatura CE
Riutilizzabilità	Riutilizzabili (non monouso)
Caratteristiche costruttive	Forma avvolgente; Senza effetto correttivo, classe ottica: 1 Resistenza contro particelle proiettate: S protezione da liquidi e spruzzi: 3 Trattamento antiappannante: N antiriflesso Dotata di chiusura sulla fronte atto a evitare che a seguito di contaminazione della fronte o della testa il liquido coli sugli occhi Deve consentire l'utilizzo di occhiali correttivi e di maschera di protezione delle vie respiratorie Il materiale deve consentire la possibilità di disinfezione chimica mediante i disinfettanti di impiego comune senza compromettere la prestazione del dispositivo
Taglie	Taglia unica
Confezionamento	I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto. Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• marcatura di conformità CE;• eventuali istruzioni d'uso e per la pulizia/disinfezione. Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.

5. CAMICI NON STERILI PER LA PROTEZIONE CONTRO IL RISCHIO BIOLOGICO E CHIMICO (categoria III)

5.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA CAMICI	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Dispositivi di protezione individuale conformi alle norme EN 13688:2013 e EN 14126:2006 - III categoria o equivalenti, dotati di marcatura CE, D. Lgs. 475/92 e s.m.i.
Ri utilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Campo di utilizzo	non chirurgico; non sterile
Caratteristiche	Resistente all'abrasione e allo strappo Maniche lunghe Allacciato posteriormente con lacci alla vita e al collo Polsini elastici alti
Materiale	Tessuto impermeabile
Taglie	Disponibili in taglia S, M, L, XL, XXL e XXXL
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto; marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• taglia;• marcatura di conformità CE; eventuali istruzioni d'uso. <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

5a. TUTA DI SICUREZZA PER LA PROTEZIONE DA AGENTI BIOLOGICI/CHIMICI

5a.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA TUTA DI SICUREZZA	
Descrizione e certificazioni di riferimento	<p>Tuta monouso traspirante per la protezione da agenti chimici, sostanze liquide pericolose ed agenti biologici e pertanto certificata III categoria, Tipo 3B, 4B, 5B, 6B.</p> <p>Dispositivi di protezione individuale conformi al Regolamento (UE) 2016/425, alle norme EN 13688:2013 e EN 14126:2006 - III categoria o equivalenti, dotati di marcatura CE, D. Lgs. 475/92 e s.m.i.</p>
Riutilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Campo di utilizzo	non sterile
Caratteristiche	<p>Maniche lunghe</p> <p>Polsini elastici e resistenti</p> <p>Elastici alle caviglie, alla vita ed al cappuccio</p> <p>Chiusura con cerniere ricoperte da patta</p> <p>Resistente all'abrasione e allo strappo.</p>
Materiale	Tessuto impermeabile, tipoTyvek o di pari caratteristiche
Taglie	Disponibili nelle diverse taglie, dalla S alla XXXL
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: codice e nome del prodotto; marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto; marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• taglia;• marcatura di conformità CE; eventuali istruzioni d'uso. <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

6. ***DIVISA MONOUSO***

Al fine di evitare la diffusione degli agenti biologici attraverso la contaminazione degli indumenti di lavoro, tenuto conto dei tempi occorrenti per ottenere il cambio pulito delle divise confezionate in tessuto di cotone, è opportuno che il personale esposto a maggiore rischio indossi esclusivamente indumenti monouso al di sotto del camice ad alta protezione o della tuta.

6a.1 *REQUISITI DEI DISPOSITIVI*

I dispositivi possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA DIVISA MONOUSO (CASACCA + PANTALONE)	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Divisa unisex composta da casacca e Pantalone in tessuto non tessuto Dispositivo medico di classe I, conforme agli standard EN 13795, dotato di marcatura CE, D. Lgs. 475/92 e s.m.i.
Ri utilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Campo di utilizzo	non sterile
Caratteristiche	Casacca: Maniche corte Scollo a V Pantalone: Chiusura a lacci Il tessuto deve essere traspirante e con ridotta dispersione di particelle, resistente alle abrasioni e agli strappi.
Materiale	Tessuto non tessuto
Taglie	Disponibili nelle diverse taglie comprese quelle estreme
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di• Identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• taglia;• marcatura di conformità CE;• eventuali istruzioni d'uso. <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

7. CUFFIE COPRICAPO

Le cuffie copricapo devono essere concepite in modo da essere utilizzate in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

7.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA CUFFIE COPRICAPO	
Descrizione e certificazioni di riferimento	Cuffie copricapo con bordo completamente elasticizzato. Dispositivi Medici di classe I ai sensi del D.lgs.37/2010 in attuazione della DIR.93/42 CE s.m.i dotati di marcatura CE
Riutilizzabilità	Monouso non riutilizzabile
Caratteristiche costruttive	Morbida, inodore, con elastico lungo tutto il bordo
Materiale	TNT Traspirante
Grammatura	min. 10 gr. /mq
Taglie	Nelle diverse taglie
Confezionamento	<p>I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente) in modo tale che le caratteristiche e le prestazioni non vengano alterate durante la conservazione e il trasporto.</p> <p>Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• marcatura di conformità CE. <p>Le informazioni sull'uso e sulle eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere stampate sulla confezione e/o contenute in un foglio al suo interno, in lingua italiana e/o inglese e/o pittogrammi e chiaramente leggibili.</p>

8. GAMBALI NON STERILI

I gambali devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni (anche da trasmissione di infezioni da virus).

8.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA GAMBALI NON STERILI	
Descrizione	Gambale impermeabile traspirante
Ri utilizzabilità	Monouso
Caratteristiche costruttive	Con elastico superiore; resistenti e durevoli con suola antiscivolo adatto almeno a scarpe di taglia 44-45 altezza circa al ginocchio bordo elasticizzato per la chiusura sotto al ginocchio
Confezionamento	I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente). Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• marcatura di conformità CE (qualora posseduta).

9. SOVRASCARPE

I sovrascarpe devono essere concepiti in modo da essere utilizzati in ambiente sanitario e assistenziale per proteggere l'utilizzatore da agenti esterni.

9.1 REQUISITI DEI DISPOSITIVI

I dispositivi devono possedere le seguenti caratteristiche tecniche minime:

SCHEDA TECNICA SOVRASCARPE	
Descrizione	Sovrascarpe o copriscarpe
Riutilizzabilità	Monouso
Caratteristiche costruttive	Impermeabile Cuciture e materiali resistenti Bordo elasticizzato Misura unica e comunque adatto almeno a scarpe di taglia 44-45 Altezza circa alla caviglia
Confezionamento	I dispositivi devono essere contenuti in confezioni (busta o scatola resistente). Le confezioni dovranno riportare in modo chiaro e leggibile le seguenti informazioni: <ul style="list-style-type: none">• codice e nome del prodotto;• marchio di fabbrica o altro mezzo di identificazione del fabbricante o del Fornitore;• descrizione del prodotto;• marcatura di conformità CE (qualora posseduta).

TIMBRO E FIRMA PER ACCETTAZIONE
