



<b>SCHEDA INFORMATIVA DEL D.M. (compilare una scheda per ogni articolo offerto)</b>		
<b>1</b>	Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
<b>2</b>	Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
<b>3</b>	Codice prodotto attribuito dal FABBRICANTE	
<b>4</b>	Denominazione del FORNITORE , indirizzo, cap, località, luogo di produzione. (SE DIVERSO DAL FABBRICANTE)	
<b>5</b>	Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
<b>6</b>	Codice prodotto attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
<b>7</b>	Confezione minima di vendita (Si intende la confezione minima o multipli di essa ordinabile)	
<b>8</b>	Identificazione dell'articolo: descrizione, dimensioni, volume ecc.	
<b>9</b>	Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
<b>10</b>	Istruzioni e precauzioni di utilizzo se del caso, eventuali rischi ed interazioni correlati all'uso, limitazioni e controindicazioni di utilizzo, ove previsti	
<b>11</b>	Descrizione dei materiali costituenti l'articolo specificare: <b>latex free</b>	
<b>11.1</b>	<b>assenza ftalati</b>	
<b>11.2</b>	<b>presenza metalli</b>	
<b>12</b>	prodotto sterile <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
<b>13</b>	monouso <input type="checkbox"/> pluriuso <input type="checkbox"/>	
<b>14</b>	Indicazione del tipo di sterilizzazione	
<b>15</b>	Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
<b>16</b>	Doppio confezionamento	
<b>17</b>	Presenza del codice a barre o Qrcode identificativo di REF, lotto, scadenza e numero di serie sul confezionamento in distribuzione	
<b>18</b>	Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
<b>19</b>	Copia della certificazione CE, con data di rilascio, sua validità e tipologia di D.M.	
<b>20</b>	Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici )	
<b>21</b>	N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
<b>22</b>	Categoria di appartenenza del dispositivo secondo la Circolare della Conferenza Stato Regioni n 81/CSR del 07/05/2015 (Tipo 1 per Dispositivi Singoli - Tipo 2 per Dispositivi Assemblati o Kit)	Tipo 1 a Tipo 2 a