

	NUMERO LOTTO:
Denominazione del FABBRICANTE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione.	
Nome commerciale e modello attribuito dal FABBRICANTE	
Codice DM attribuito dal FABBRICANTE	
Denominazione del FORNITORE, indirizzo, cap, località, luogo di produzione. (SE DIVERSO DAL FABBRICANTE)	
Nome commerciale e modello attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
Codice DM attribuito dal FORNITORE, se diverso dal FABBRICANTE	
Confezione minima di vendita (Si intende la confezione minima o multipli di essa ordinabile)	
Identificazione del dispositivo: descrizione, numero di codice, gamma di misure, dimensioni.	
Destinazione d'uso attribuita dal Fabbricante secondo certificazione CE	
Istruzioni e precauzioni di utilizzo se del caso, eventuali rischi ed interazioni correlati all'uso, limitazioni e controindicazioni di utilizzo, ove previsti	
Indicazione del tempo massimo di permanenza in sede del DM, se del caso.	
Descrizione dei materiali costituenti il dispositivo, se di origine animale specificare la provenienza. Specificare	
latex free	SI NO
assenza ftalati	SI NO
presenza metalli	SI NO
prodotto sterile	SI NO
utilizzo	Monouso Pluriuso
Indicazione del tipo di sterilizzazione	
Confezionamento (tipologia) e condizioni specifiche di conservazione e manipolazione, ove previste	
Doppio confezionamento <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Presenza del codice a barre sul confezionamento di distribuzione <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
Tipologia di formato di codice a barre disponibile	
Classe di appartenenza secondo le direttive comunitarie sui dispositivi medici	
N° identificativo di iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici	
Compatibilità con RMN	
Codice del dispositivo secondo la CND (codice classificazione nazionale dei dispositivi medici)	
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)	
Per i lotti 1	Disponibilità KIT di riparazione SI NO
Per i lotti 1,2,3,4	Ampiezza di gamma
Per i lotti 2,3,4	Levigatura ad ultrasuoni SI NO
Per i lotti 5,6,8	Ampiezza della gamma sia in calibro che in lunghezza
Per i lotti 5,6,7,8	Guida metallica morbida su entrambe le estremità, con tacche di lunghezza SI NO
Per i lotti 5,6,7,8	Alette di fissaggio rotabili SI NO
Per i lotti 5,6,7,8	Diametro e lunghezze indicate sul catetere SI NO
Per i lotti 5,6,8	Configurazione a doppia D SI NO
Per i lotti 5,6,7,8	Etichetta tracciabilità del dispositivo SI NO
Per i lotti 5,6,7,8	Pellicola trasparente SI NO
Per il lotto 7	Ampiezza della gamma in lunghezza del retto
Per il lotto 7	Ampiezza della gamma in lunghezza del precurvato
Per il lotto 7	Connettore a Y SI NO
Per i lotti 9,10	Gamma di lunghezza intermedie (assortimento di misure)
Per i lotti 9, 10	Disponibilità di 2 dilatatori progressivi nella composizione del kit SI NO
Per il lotto 9	Disponibilità di mandrini per inserzione diretta su guida metallica SI NO
Per i lotti 9,10	Trattamento con sostanze antimicrobiche SI NO
Per i lotti 9,10	Trattamento con sostanze anticoagulanti SI NO