

ALLEGATO A - LOTTO A
DESCRIZIONE FORNITURA DI DIAGNOSTICI METODICHE MANUALI RAPIDE PER EMATOLOGIA, IMMUNOLOGIA E CHIMICA CLINICA PER IL PERIODO DI DODICI MESI

LOTTO A				
FABBISOGNO ANNUALE DIAGNOSTICI IN METODICA MANUALE PER EMATOLOGIA LOTTO INSCINDIBILE				
sublotto	CND	DESCRIZIONE	U.M.	Totali
		I SIERI DEVONO ESSERE ANTICORPI MONOCLONALI DI ORIGINE MURINA, DA UTILIZZARSI SIA SU VETRINO CHE IN PROVETTA, IL CONFEZIONAMENTO DEVE ESSERE IN FLAC. MAX DA 10 ML		
A1	W0103030102	SIERO ANTI -A	FLC	93
A2	W0103030102	SIERO ANTI - B	FLC	93
A3	W0103030102	SIERO ANTI - AB	FLC	93
A4	W0103030102	SIERO COOMBS (ANTI IGG O CD3)	FLC	32
A5	W0103030102	SIERO ANTI - D (FATTORE RH)	FLC	93
A6	W0103030102	REAGENTE ERITROCITARIO PER LO SCREENING DEGLI ANTICORPI IRREGOLARI- (IL REAG.DEVE ESSERE FORNITO MENSILMENTE IN ABBONAMENTO)	CF.	12
A7	W0103030102	EMAZIE DI CONTROLLO PER EMOGRUPPO :EMAZIE DI GRUPPO A1 ,A2 ,B ,O , IN SOLUZIONE CONSERVANTE PRONTA ALL'USO PER EFFETTUARE LA DETERMINAZIONE DI ANTICORPI SPECIFICI.LA SOLUZIONE DEVE ESSERE STABILE PER CIRCA UN MESE.	CF.	12
A8	W0103030102	EMAZIE TEST IGG SENSIBILIZZATE PER IL CONTROLLO DEL TEST ALL'ANTI-GLOBULINA UMANA (TEST COOMBS NEG.)IL REAG.DEVE ESSERE FORNITO MENSILMENTE IN ABBONAMENTO	CF.	24
A9		SOLUZIONE POTENZIANTE PER TEST DI COOMBS,A BASSA FORZA IONICA IN GRADO DI AUMENTARE L'ASSORBIMENTO DI ANTICORPI DA PARTE DEGLI ERITROCITI.	CF.	2

Caratteristiche generali della fornitura

Tutti i prodotti devono essere costruiti in conformità alle norme di buona fabbricazione per i dispositivi medici.

Prodotti e relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e regolamenti comunitari vigenti all'atto della fornitura e devono essere provvisti di marcatura di conformità CE (D.L. n. 332/2000 dei D.M. IVD e successive modifiche e integrazioni).

All'offerta devono essere allegate le schede tecniche con l'esatto riferimento del numero di lotto assegnato al prodotto nell'elenco del fabbisogno aziendale e di ogni altra documentazione utile ai fini dell'aggiudicazione.

Tutta la documentazione tecnica e scientifica deve essere presentata in lingua italiana o accompagnata da idonea traduzione.

