



**AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA**

Sede legale: Via del Vespro n.129 - 90127 Palermo  
CF e P.IVA: 05841790826

**AREA PROVVEDITORATO**

Via Enrico Toti n 76 - 90128 Palermo

Tel. 091.6555503/5749

Email: [area\\_provveditorato@policlinico.pa.it](mailto:area_provveditorato@policlinico.pa.it)

Pec: [provveditorato@cert.policlinico.pa.it](mailto:provveditorato@cert.policlinico.pa.it)

Web: [www.policlinico.pa.it](http://www.policlinico.pa.it)

**A tutti gli Operatori Economici interessati**

**OGGETTO:** Indagine di mercato per la fornitura per la durata di 36 mesi, con eventuale rinnovo di ulteriori 12 mesi e proroga di mesi 6, di **Dispositivi di Protezione Individuali (DPI)** occorrenti all'A.O.U.P. Paolo Giaccone di Palermo.

Questa Azienda intende procedere, previa verifica della copertura finanziaria, all'esperimento di apposita procedura di scelta del contraente in base alla vigente normativa, per l'affidamento della fornitura di Dispositivi Protezione Individuali (DPI) dell'A.O.U.P. Paolo Giaccone di Palermo, così come specificato nell'allegato elenco.

Premesso quanto sopra, si chiede agli Operatori Economici interessati di inoltrare entro i termini sotto indicati, il preventivo di spesa ed eventuali osservazioni tecniche/descrittive a mezzo PEC all'indirizzo: [provveditorato@cert.policlinico.pa.it](mailto:provveditorato@cert.policlinico.pa.it)

La presente indagine di mercato, finalizzata alla individuazione di una congrua base d'asta ed alla verifica del rispetto del principio di concorrenza, è pubblicata sul sito web aziendale al fine di consentire a tutti gli operatori economici - in aggiunta a quelli eventualmente interpellati - di poter presentare, se interessati, quanto richiesto con la presente.

Codesta Ditta dovrà, inoltre, indicare per ogni singolo dispositivo il relativo CND, nonché fornire una dichiarazione attestante **l'affidamento della medesima tipologia di fornitura** sul territorio nazionale, nell'ultimo anno, con l'indicazione dell'Azienda Sanitaria e dell'importo offerto.

Si evidenzia, che le società interessate sono invitate, se ritenuto opportuno, ad inoltrare, unitamente al preventivo di spesa, eventuali osservazioni in ordine alle specifiche tecniche, al fine di consentire a questa Amministrazione una mirata valutazione in funzione di una eventuale rivisitazione delle caratteristiche tecniche indicate nella richiamata descrizione.

**Si resta in attesa di un vostro riscontro alla presente entro le ore 12:00 del 07/06/2023.**

Il Funzionario Amm.vo  
Sig. Giovan B. Cincotti



Il Dirigente Amministrativo  
Dott.ssa. Giovanna Milisenda

Per eventuali chiarimenti: Sig. Giovan B. Cincotti - Area Provveditorato, tel. 091.655 5567



	DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE	FABBISOGNO BIENNALE	CND
	<b>Lotto 1</b>		
	<b>OCCHIALI PROTETTIVI</b> UNI EN 166:2004 marcatura CE Classe ottica 1 Occhiali protettivi con lenti in policarbonato con protezione laterale, antigraffio, resistente all'appannamento, sovrapponibile eventualmente anche ai comuni occhiali da vista. Aste regolabili. classe ottica 1 conformi alla norma UNI EN 166 CE - Resistente al lavaggio con disinfettante - Resistenza contro particelle proiettate: S Protezione da liquidi e spruzzi: 3	<b>7.500</b>	
	<b>Lotto2</b>		
	<b>OCCHIALI PROTETTIVI A MASCHERINA</b> EN 166 Marcatura CE Classe ottica 1 occhiali protettivi a mascherina in policarbonato antigraffio (k), antiriflesso, anti appannamento (N) resistente al lavaggio con disinfettante, resistenza contro particelle proiettate: (F), sovrapponibile ai comuni occhiali da vista, fascia elastica regolabile, montatura ventilata con fori d'aerazione protetti	<b>1.200</b>	
	<b>Lotto3</b>		
	<b>OCCHIALI PROTETTIVI DI SICUREZZA PER RX</b> EN 9103 Marcatura CE Classe ottica 1 EN 166 Resistenza contro particelle proiettate: S	<b>900</b>	
	<b>Lotto 4</b>		
	<b>OCCHIALI PER PROTEZIONE LASER</b> UNI EN 207, EN 170:2000 Marcatura CE Occhiali protettivi di sicurezza speciali Antilaser e da protezione anti uv (range di lunghezza d'onda da 180 nm a 10.000 nm). I filtri vengono forniti in funzione delle specifiche del tipo di laser utilizzato. Si consiglia l'utilizzo di occhiali protettivi alla radiazione LASER con OD ≤4 nel campo 650 ÷ 1300 nm	<b>900</b>	
	<b>Lotto 5</b>		
	<b>VISIERA ANTISCHIZZO</b> UNI EN 166:2004 Marcatura CE Visiera protettiva antischizzo per la protezione da rischio biologico. Dotata di ampio campo di visibilità, antiriflesso schermo in acetato antiappannante, bardatura morbida anallergica, banda elastica regolabile, sovrapponibile ai comuni occhiali da vista possibilità di utilizzo facciali filtranti. Monouso	<b>36.000</b>	
	<b>Lotto 6</b>		
	<b>VISIERA ANTISCHIZZO</b> conforme alla norma UNI EN 166 Marcatura CE Visiera protettiva <b>non monouso</b> per la protezione da rischio biologico. Deve consentire l'utilizzo contemporaneo di occhiali correttivi e protezione per le vie respiratorie; decontaminabile con i comuni disinfettanti, categoria 3. Attestato di certificazione e controllo di qualità 8 articolo 11 punto b della direttiva 89/686/CEE).	<b>300</b>	
	<b>Lotto 7</b>		

	<b>DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE</b>	<b>FABBISOGNO BIENNALE</b>	<b>CND</b>
	<p><b>GUANTI AD USO MEDICO SENZA POLVERE</b>  Materiale: <b>lattice free (Neoprene, Nitrile)</b>  Monouso, NON STERILI  Conformi alla norma EN 455 I,II,III ( normativa che si applica ai Dispositivi Medici)  Conformi alla norme ISO e ASTM  Marcatura CE conformi al UE 2016/425  Conformi alla norma EN 374 I,II,III come dispositivi di III categoria per la protezione da rischio chimico e microbiologico  alla norma EN ISO 374 -1-5/2016</p>		
	<i>Guanti monouso non chirurgici non sterili in nitrile senza polvere, in varie misure EN420 e EN ISO 374-1-5/2016</i>	<b>27.000.000</b>	
	<b>Lotto 8</b>		
	<p><b>GUANTI AD USO MEDICO SENZA POLVERE</b>  Materiale: <b>Vinile</b>  Monouso, NON STERILI  Conformi alla norma EN 455 I,II,III ( normativa che si applica ai Dispositivi Medici)  Conformi alla norme ISO e ASTM  Marcatura CE conformi al UE 2016/425  Conformi alla norma EN 374 I,II,III come dispositivi di III categoria per la protezione da rischio chimico e microbiologico  norma EN ISO 374 -1-5/2016 virus</p>		
	<i>Guanti monouso non chirurgici non sterili in vinile senza polvere, in varie misure EN420 e EN ISO 374-1-5/2016</i>	<b>6.000.000</b>	
	<b>Lotto 9</b>		
	<p><b>GUANTI ANTITAGLIO</b>  Guanto in tessuto sintetico in fibra para-aramidica o in fibre polietileniche ad alto peso molecolare, polso a maglia.  Marcatura CE conformi al UE 2016/425  Marcatura a norma EN 388 livelli 4343  Sterilizzabile a vapore o a Eto Dispositivo di III categoria</p>	<b>300 paia</b>	
	<b>Lotto 10</b>		
	<p><b>GUANTI PER LA MANIPOLAZIONE DI CHEMIOTERAPICI STERILI</b>  Devono possedere i seguenti requisiti:  Materiale: Nitrile o altro materiale compatibile ai chemioterapici.  Sterili, monouso, rinforzati sul bordo del polsino, di spessore decrescente dalle dita al polso.  Assenza di polvere. Superficie esterna microruvida, antiscivolo sui polpastrelli che assicurano un'ottima presa;  Devono assicurare un'alta resistenza alla penetrazione dei prodotti citostatici e un minimo rischio di forature accidentali.  Devono consentire all'operatore di mantenere una buona manualità e sensibilità tattile.  Devono essere ipoallergenici e non irritanti. Lunghezza non inferiore a 27 cm.  Prodotto secondo ISO 9001 e ISO 13485 ed all'allegato IIB della Direttiva Comunitaria. Protezione contro rischio chimico. Richiesto l'esito dei test di permeazione riferiti ad almeno 4 dei farmaci citostatici più utilizzati: ciclofosfamide, metotrexate, vincristina, 5 fluorouracile, adriamicina, doxorubicina, carmustina.  Classificati secondo le norme UNI EN 374 1,2,2 e UNI EN 420.  En ISO 374 -1-5/2016  Devono essere imbustati a paia e piegati in modo tale da consentire la quantatura con procedura non inquinante anche in presenza di un unico operatore.  Misure disponibili 6 5/7/7 5/8 Sono</p>		
	<i>GUANTI PER LA MANIPOLAZIONE DI CHEMIOTERAPICI varie misure</i>	<b>45.000</b>	
	<b>Lotto 11</b>		

	<b>DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE</b>	<b>FABBISOGNO BIENNALE</b>	<b>CND</b>
	<b>SEMIMASCHERA FILTRANTE (FFA1/P1)</b> EN 140 EN 14387/2004 marcatura CE classe/filtro FFA1 + Filtro specifico per formaldeide Da usare durante: - Carico e scarico soluzione di xilolo. - Versamenti e travasi di formalina. Conforme all En 14387/2008	<b>9.000</b>	
	<b>Lotto 12</b>		
	<b>FACCIALI FILTRANTI MASCHERINE FFP2 DPI.</b>  Dispositivi di protezione delle vie respiratorie. Maschere monouso filtranti contro le particelle, aerosol solidi e liquidi, conformi alla normativa europea EN 149:2001 + A1:2009 con relativa suddivisione di classe FFP2.  Certificata la protezione da agenti biologici del gruppo 2 e 3 ai sensi della Direttiva 54/2020 e della Direttiva (UE) 2020/739 della Commissione del 3 giugno 2020. Tutte le maschere devono essere provviste di stringinaso regolabile con schiuma di tenuta. Con valvola e senza valvola. - DPI di III categoria ai sensi del Reg.UE 2016/425 - La filtrazione deve essere di tipo meccanico e non elettrostatico; - Deve essere disponibile nelle tagli small/medium e medium/large. - Deve essere facilmente indossabile; - Deve essere latex free; - Confezionato singolarmente e sulla confezione deve essere riportato il pittogramma del rischio con cui protegge, il nome del produttore, la data di protezione e la data di scadenza e i disegni esplicativi delle modalità per indossarlo. Le maschere e i filtri FFP2 devono proteggere dalle particelle dannose per la salute allo stato solido e liquido, devono catturare almeno il 94% delle particelle disperse nell'aria fino a dimensione di 0,6 micron. Fattore di protezione (APF) 10.		
12a	<b>FACCIALI FILTRANTI MASCHERINE FFP2 con valvola</b>	<b>36.000</b>	
12 b	<b>FACCIALI FILTRANTI MASCHERINE FFP2 senza valvola</b>	<b>1.200.000</b>	
	<b>Lotto 13</b>		
	<b>FACCIALI FILTRANTI MASCHERINE FFP3 DPI.</b>  Dispositivi di protezione delle vie respiratorie. Maschere monouso filtranti contro le particelle, aerosol solidi e liquidi, conformi alla normativa europea EN 149:2001 + A1:2009 con relativa suddivisione di classe FFP3. Certificata la protezione da agenti biologici del gruppo 2 e 3 ai sensi della Direttiva 54/2020 e della Direttiva (UE) 2020/739 della Commissione del 3 giugno 2020. Tutte le maschere devono essere provviste di stringinaso regolabile con schiuma di tenuta. Con valvola e senza valvola. - DPI di III categoria ai sensi del Reg.UE 2016/425 - La filtrazione deve essere di tipo meccanico e non elettrostatico; - Deve essere disponibile nelle tagli small/medium e medium/large. - Deve essere facilmente indossabile; - Deve essere latex free; - Confezionato singolarmente e sulla confezione deve essere riportato il pittogramma del rischio con cui protegge, il nome del produttore, la data di protezione e la data di scadenza e i disegni esplicativi delle modalità per indossarlo. Le maschere e i filtri FFP3 devono proteggere contro le particelle tossiche allo stato liquido e solido, nonché contro le particelle di sostanze cancerogene e radioattive, contro le spore, i batteri, i virus e gli enzimi, devono catturare almeno il 99% delle particelle disperse nell'aria fino a dimensioni di 0,6 micro. Fattore di protezione (APF) 20. Devono presentare la dicitura		
	<b>FACCIALI FILTRANTI MASCHERINE FFP3 senza valvola</b>	<b>450.000</b>	
	<b>Lotto 14</b>		

	DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE	FABBISOGNO BIENNALE	CND
	<p><b>GAMBALI MONOUSO IN POLIETILENE /POLIPROPILENE</b>  <b>Dispositivi medici e DPI di III° UNI EN ISO 13688:2022-UNI EN 14126:2004 ( protezione biologica)</b> con suola in PVC antiscivolo, con elastico per il fissaggio, senza lattice, idrorepellente. Devono essere integrabili ad altri DPI (tuta completa) o previsiti a completamento (camice o tuta se già non integrati). Offrono una protezione dell'utilizzatore da agenti patogeni per contatto da schizzi e spruzzi di sangue o altri liquidi biologici Lunghezza cm 40 (circa) ed altezza cm 50 (circa)</p>	240.000	
	<b>Lotto 15</b>		
	<p><b>CUFFIE IN POLIETILENE /POLIPROPILENE</b>  <b>Dispositivi medici e DPI di III° UNI EN ISO 13688:2022 -UNI EN 14126:2004 ( protezione biologica)</b> Cuffia copricapo monouso taglia unica, con elastico lungo il bordo, senza lattice, idrorepellente. Offrono una protezione dell'utilizzatore da agenti patogeni per contatto da schizzi e spruzzi di sangue o altri liquidi biologici</p>	450.000	
	<b>Lotto 16</b>		
	<p><b>CAMICI IMPERMEABILI MONOUSO STERILI PER LA PROTEZIONE CONTRO RISCHI CHIMICI E BIOLOGICI</b>  Camici monouso STERILI; parte posteriore traspirante e parte anteriore e maniche impermeabili; maniche lunghe dotate di polsi o polsini elastici  Tessuto: 100% polipropilene  Dispositivo di protezione individuale di III° Categoria  Norme: UNI EN ISO 13688:2013 / UNI EN 14126:2004 / UNI EN 14605:2005  ISO 13982-1/13982-2 (indumenti di protezione agenti biologici )  EN 465:1996-UNI EN 13034:2009 (agenti chimici)  Direttiva 54/2000 CE, certificazione per la protezione da agenti biologici del gruppo 2 e 3 e della Direttiva (UE) 2020/739 della Commissione del 3 giugno 2020</p>		
16a	<b>CAMICI IMPERMEABILI MONOUSO PER LA PROTEZIONE CONTRO RISCHI CHIMICI E BIOLOGICI</b> <i>taglia S</i>	45.000	
16b	<b>CAMICI IMPERMEABILI MONOUSO PER LA PROTEZIONE CONTRO RISCHI CHIMICI E BIOLOGICI</b> <i>taglia M</i>	120.000	
16c	<b>CAMICI IMPERMEABILI MONOUSO PER LA PROTEZIONE CONTRO RISCHI CHIMICI E BIOLOGICI</b> <i>taglia L</i>	120.000	
16d	<b>CAMICI IMPERMEABILI MONOUSO PER LA PROTEZIONE CONTRO RISCHI CHIMICI E BIOLOGICI</b> <i>taglia XL</i>	120.000	
	<b>Lotto 17</b>		
	<p><b>TUTA COMPLETA MONOUSO PER PROTEZIONE CONTRO RISCHI CHIMICI E BIOLOGICI</b>  Tuta monouso protettiva intera antistatica in tessuto non tessuto da fibre di polietilene/polipropilene ad alta densità.  Colore bianco, apertura anteriore con cerniera di chiusura con patta autoadesiva, maniche, cappuccio, girovita e caviglie in maglia elastica per maggior comfort e libertà di movimento, senza tasche, cappuccio a tre lembi per maggior compatibilità con altri DPI. Cuciture rinforzate, saldate e nastrate.  <b>DPI di III Categoria conformi al Reg. UE 2016/425</b>  Protezione da contaminanti:  - agenti biologici (testato per EN14126 ),  - agenti chimici ( EN 465:1996 – UNI EN 13034:2009)  Direttiva 54/2000CE (certificazione per la protezione da agenti biologici del gruppo 2 e 3) e della Direttiva (UE) 2020/739 della Commissione del 3 giugno 2020.  Taglie M, L, XL, XXL  Monouso NON STERILI</p>	30.000	
	<b>Lotto 18</b>		

	DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE	FABBISOGNO BIENNALE	CND
	<p><b>GUANTI MONOUSO STERILI AD USO CHIRURGICO SENZA POLVERE CON BORDINO A SPESSORE RIDOTTO</b>  Materiale: <b>lattice</b>  Monouso, STERILI secondo F.U. vigente e aggiornata.  <b>Rivestimento interno in materiale anallergico, polsino lungo.</b>  Conformi alla norma EN 455 I,II,III ( normativa che si applica ai Dispositivi Medici)  AQL 1,0 (livello di qualità)  Conformi alla norme ISO e ASTM  Marcatura CE conformi al UE 2016/425  Conformi alla norma EN 374 I,II,III come dispositivi di III categoria per la protezione da rischio chimico e microbiologico  En ISO 374 -1-5 /2016</p>	<b>36.000</b>	
	<b>Lotto 19</b>		
	<p><b>GUANTI MONOUSO STERILI AD USO CHIRURGICO SENZA POLVERE CON BORDINO A SPESSORE RIDOTTO</b>  Materiale: <b>lattice</b>  Monouso, STERILI secondo F.U. vigente e aggiornata.  Conformi alla norma EN 455 I,II,III ( normativa che si applica ai Dispositivi Medici)  AQL 1,0 (livello di qualità)  Conformi alla norme ISO e ASTM  Marcatura CE conformi al UE 2016/425  Conformi alla norma EN 374 I,II,III come dispositivi di III categoria per la protezione da rischio chimico e microbiologico  ISO 374 -1-5 /2016</p>	<b>18.000</b>	
	<b>Lotto 20</b>		
	<p><b>DISPOSITIVI DI PROTEZIONE SPECIFICI IN PRESENZA DI AGENTI BIOLOGICI DI 4° GRUPPO (EBOLA)</b>  Doppi guanti impermeabili monouso certificati per rischio biologico (primi guanti marcati EN ISO 374-1-5/2016 e secondi guanti in gomma marcati UNI EN 420)  Mascherina con facciale filtrante con certificazione CE di tipo emesso dall'organismo notificato per la protezione da agenti biologici del gruppo 2 e 3 ai sensi della Direttiva 54/2000 e aerosol solidi e liquidi in conformità alla EN 194:2001/A1:2009  Occhiali a mascherina a ventilazione indiretta con trattamento antiappannamento (googles) EN 166 o schermo facciale con equipaggiamento per proteggere la testa ed il mento  Tuta completa con giunture termosaldate o materiale con caratteristiche di impermeabilità analoghe per la protezione da agenti infettivi; devono possedere un marcatura CE, ai sensi del Reg.UE 2016/425, D.Lgs n. 17 del 19.02.2019, di III categoria e conformi alla EN 14126  Sovrascarpe impermeabili con certificazione CE di tipo emesso dall'organismo notificato per la protezione da agenti biologici del gruppo 2 e 3 ai sensi della Direttiva 54/2000</p>	<b>900</b>	
	<b>Lotto 21</b>		
	<b>DISPOSITIVI DI PROTEZIONE INDIVIDUALI PER ATTIVITÀ A BASSA TEMPERATURA INFERIORI A -5 C°</b>		
21a	<b>Giaccone di protezione imbottito</b> , con protezione tronco+testa, polsini regolabili con chiusura in velcro e cappuccio staccabile. EN 342	<b>15</b>	

	<b>DISPOSITIVO DI PROTEZIONE INDIVIDUALE</b>	<b>FABBISOGNO BIENNALE</b>	<b>CND</b>
21 b	<p><b>Guanti di protezione criogenica</b> conforme alla normativa tecnica EN511:2006 con livelli minimi di prestazione 3-3-1 e normativa tecnica EN388 (protezione meccanica)</p> <p>con livelli minimi di prestazione 2-2-2 , doppio isolamento per ambienti criogenici e manichetta con lunghezza non inferiore a cm 20.</p> <p>DPI di 3 categoria</p>	<b>15 paia</b>	
	La norma EN 342 specifica i requisiti dell'abbigliamento di protezione contro il freddo a temperature inferiori a -5 C°.		
	<b>Lotto 22</b>		
	TAPPI Auricolari ad archetto, RIUTILIZZABILI Testati e certificati secondo la EN 352-2:2002. Attenuazione in 23 dB < SNR < 30 dB)	<b>90</b>	
	<b>Lotto 23</b>		
	<b>CASSETTE DI PRIMO SOCCORSO</b> conforme ai contenuti previsti dal DM 388/2003	<b>300</b>	