

ALLEGATO “4” – *Dispositivi diagnostici in vitro* – DITTA

Per ovvie ragioni di spazio le informazioni richieste nella presente scheda possono essere fatte anche a tergo della stessa, purché venga debitamente evidenziato l'ordine cronologico richiesto). I dati che ciascuna ditta dovrà introdurre saranno utilizzati dalla Commissione di gara per la corrispondenza dei prodotti offerti alle indicazioni di capitolato e per l'attribuzione e l'assegnazione dei punteggi, così come dettagliatamente indicato all'art.10 del disciplinare di gara .

Scheda n° 4 (Duplicare e utilizzare per tutti i prodotti offerti)

| N° Rif. Voce All.”2 ” | Nome e codice prodotto | Ditta produttrice | Destinazione d'uso | Nome dell'organismo designato per la certificazione CE e relativo numero identificativo | Indicazione della classe di appartenenza | Riferimento alla Codifica Nazionale dei dispositivi CND | * Dispositivo diagnostico in vitro IVD Direttiva CEE 98/79/CE | ** Dispositivo medico 93/42/CEE e recepimento D.L. N° 46 24/02/97 | *** Numero d'iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici decreto 20/02/07 |
|-----------------------|------------------------|-------------------|--------------------|---|--|---|---|---|--|
| 1 | | | | | | | | | |
| 2 | | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | | |
| 4 | | | | | | | | | |
| 5 | | | | | | | | | |
| 6 | | | | | | | | | |
| 7 | | | | | | | | | |
| 8 | | | | | | | | | |
| 9 | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |

DATA E FIRMA DEL LEGALE RAPPRESENTANTE

*, ** specificare con una crocetta la legislazione a cui appartiene il prodotto offerto se a quella dei dispositivi diagnostici in vitro o a quella dei dispositivi medici o altrimenti a nessuna delle due;

*** specificare se il prodotto offerto risulta essere iscritto nel repertorio dei dispositivi medici, come da decreto 20/02/07 supplemento ordinario alla G.U.R.I. serie generale n. 63 del 16/03/07;