

LOTTO 3
ID 3.01a

SD 4100-AISI Rev.02 ARI
In affiancamento a
SD 4050 SS-AISI Rev.02 ARI



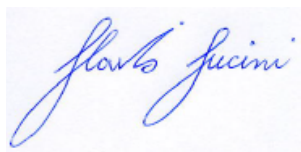
	Dichiarazione di corrispondenza ai requisiti dell'Allegato 1 a)	Ref.:.....
		Allegato 10.3 F.T.



dichiara sotto la propria responsabilità che il prodotto offerto e le caratteristiche intrinseche e progettuali sono conformi e corrispondenti ove applicabili a quanto richiesto dall'Allegato 1 del Capitolato Tecnico.

Lainate, 12-09-25

Lucini Surgical Concept Srl
Ing. Flavio Lucini



a)

Sgabello con seduta a sella anatomica, interamente in acciaio inox AISI 304

Sedile di Pousche ad elevazione a vite con sistema di sicurezza fine corsa.



Indicato per Reparto Operatorio, Terapia, Reparto Degenza, Ambulatori, Laboratori.

Basculante a molla di flessione.

Sedile anatomico con appoggio anteriore in lega di Alluminio Anodizzato Inossidabile. (autoclavabile)

Struttura verticale in Acciaio Inossidabile Austenitico (AISI 304).

Base a 5 razze in Acciaio Inossidabile Austenitico (AISI 304). Ergonomica.

N°5 piedini a Ventosa ad elevata tenuta. (Migliore stabilità durante la flessione) Paracolpi perimetrali antibatterici.

Raccordo di base antibatterico

Altezza: min. 570 - max. 660 mm.
Sedile: 280 x 180 mm. Base: Ø mm. 605

Selle Opzionali comprese nel prezzo di offerta economica:

- Sella tipo R
- Sella tipo P

a)

Opzione compresa nel prezzo di offerta economica:

A scelta e senza variazione di prezzo oltre alla sella indicata nella scheda principale è possibile scegliere tra le selle sotto descritte



Sella Anatomica tipo R
Aisi 304
Diam. 360 mm



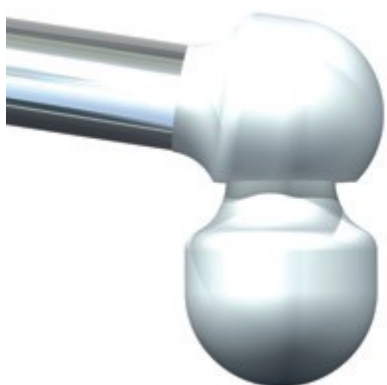
Sella Anatomica tipo P
Aisi 304
Dim. 280 x 180 mm



a)

Opzione compresa nel prezzo di offerta economica:

A scelta e senza variazione di prezzo oltre alla base indicata nella scheda principale è possibile scegliere base Stery (appropriata per massima sanificabilità e sterilizzazione



Pattini sterilizzabili, in sostituzione delle ruote, vengono applicati pattini antibatterici e sterilizzabili.



	Rif. REQUISITI PREMIALI (Criteri di valutazione Tecnica)	Ref.:..... Allegato 10.3 F.T.
--	---	--------------------------------------

QUALITA' COSTRUTTIVA (Stabilità, solidità, saldature, incastri, qualità delle finiture)

- Il dispositivo offerto è realizzato integralmente in Acciaio Inossidabile Austenitico AISI 304,
- Tutti i componenti del dispositivo sono Saldati a Tig. E sono poi elettro-lucidati. (Non sono previsti incastri per attrito, bensì vincoli reversibili o come indicato per saldatura.)
- Sistemi di bloccaggio a vite autobloccanti.
- Elevata stabilità anche a sbalzo, base diam. 603 mm. (Razze allungate e con masse posizionate alle estremità, per migliorare la stabilità).
- Portata : 200 Kg
- Tutti componenti in AISI 304 hanno finitura scotch-brite con grado di rugosità appropriato per sanificazione e trattamento antiriflesso
- Le parti imbottite (se presenti) hanno punti di raccordo continui.

FUNZIONALITA' (Ergonomia, movimentazione, rimozione delle componenti estraibili)

- Geometrie (sella, rapporto altezza / dati antropometrici) conformi alla norme e direttive di riferimento in ambito ergonomico/funzionale.
- Piedini Conduttivi, antitraccia, antifilo.
- Lo scorrimento delle porzioni in movimento relativo, ezza.

FACILITA' DI SANIFICAZIONE (Saldature, incastri, assenza di fessure)

- Il lavaggio e sanificazione del dispositivo è estremamente facilitato dalla metodologia progettuale costruttiva (brevettata) SA.F.E. tech. (collettori di scarico macroimpurità, assenza di vani occulti).
- I raccordi ed i paracolpi sono Antibatterici.
- I basamenti e relativi poggiapiedi possono essere anche sterilizzati in autoclave.
- La sella (in AISI 304) può essere sterilizzata anche in autoclave.
- Le imbottiture (dove previste) sono antibatteriche e sanificabili con i presidi comunemente adottati in ambiente Ospedaliero.
- I dispositivi offerti sono progettati e realizzati in conformità alla **SA.F.E. Technology** (Tecnologia per la Sanificazione Facile ed Efficace dei Dispositivi Medici e / o oggetti che interagiscono direttamente o indirettamente con i Pazienti e Operatori della Salute).

	Rif. REQUISITI PREMIALI (Criteri di valutazione Tecnica)	Ref.:..... Allegato 10.3 F.T.
--	---	----------------------------------

- **SA.F.E. Technology** è brevettata e validata scientificamente da uno studio condotto dall'Università degli Studi di Milano sulla
"Valutazione della sanificabilità dei dispositivi di Trasporto , Stoccaggio e Gestione dei Dispositivi Medici, Materiali - Trattamenti superficiali - Geometrie di base"
Allegata.

SISTEMI DI GESTIONE QUALITA'

- Si conferma il possesso della certificazione: vedi allegato f)

ESTENSIONE GARANZIA

60 mesi (5 anni)

CESSIONE DEL CREDITO

Impegno a non inserire nella eventuale stipula di contratti con subfornitori il divieto di cessione del credito: **SI**

CERTIFICAZIONE DELLA PARITA' DI GENERE

Assenza di certificato

CERTIFICAZIONE DI RESPONSABILITA' SOCIALE ED ETICA SA800

Assenza di certificato

ASSENZA DI VERBALI DI DISCRIMINAZIONE DI GENERE

Assenza di verbali: **SI** vedi allegato f)

A supporto di quanto sopra indicato si allega copia della pubblicazione scientifica

	DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE Regolamento (UE) 2017/745
---	--

Fabbricante 	LUCINI SURGICAL CONCEPT S.r.l. Sede legale: Via C. Goldoni 11 - 20129 Milano - Italy Sede Operativa: Via Sant'Alberto 4/6/8 - 20045 Lainate (MI) - Italy Tel.: +39 02 9186543 - Fax: +39 02 9189185 Web site: www.lucinisurgicalconcept.com - E-Mail: info@lucinisurgicalconcept.com P.IVA e C.F. 03346850963 - REA N° 1668891 - Reg. Impr. MI03346850963
SRN (Single Registration Number/codice univoco del fabbricante)	IT-MF-000032227

La sottoscritta **LUCINI SURGICAL CONCEPT S.r.l.** con sede legale in Via C. Goldoni 11 - 20129 Milano - Italy, sotto la propria ed unica responsabilità, in qualità di fabbricante

DICHIARA

che i Dispositivi Medici sotto descritti sono conformi alle disposizioni del Regolamento UE 2017/745 (MDR) e ai Requisiti generali di sicurezza e prestazioni (Allegato I) e alle norme tecniche applicabili, riportate nel fascicolo tecnico. Il Fascicolo Tecnico contenente la documentazione pertinente è redatto in conformità all'Allegato II ed è conservato presso il Fabbricante e messo a disposizione delle Autorità Competenti. Il Fabbricante ha implementato e mantiene una procedura per la sorveglianza post-vendita in accordo all'Allegato III.

Descrizione Famiglia	SEDILI PER OPERATORI
Codici Articolo	SD 4300 – SD 4320 – SD 4050 Rev.02-SD 4050 Rev.02 varianti – SD 4065 Rev.02 – SD 4250 – SD 4260 SD 4270 – SD 4200 – SD 4210 – SD 4220 – SD 4230 – SD 4100 Rev.01 – SD 4110 Rev.01 – SD 4040 – SD4200-11080 – Chairy N – SD 4335/R
UDI-DI di base	805848127SDWX
Classificazione	Classe I - Regola 1 dell'Allegato VIII del Regolamento 2017/745
CND – RDM	Z12019099 – 2388573

Il Dispositivo Medico soddisfa tutte le disposizioni previste dalla Direttiva 2011/65/UE del Parlamento Europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche

Il Dispositivo è in confezione non sterile, non è strumento di misura, non è destinato ad indagini cliniche

Ing. Flavio Lucini
Nome e firma della persona autorizzata



	LUCINI SURGICAL CONCEPT S.r.l. Sede legale: Via C. Goldoni 11 - 20129 Milano - Italy Sede Operativa: Via Sant'Alberto 4/6/8 - 20045 Lainate (MI) - Italy Tel.: +39 02 9186543 - Fax: +39 02 9189185 Web site: www.lucinisurgicalconcept.com - E-Mail: info@lucinisurgicalconcept.com		Lainate - data: 25/03/2024
---	--	--	-----------------------------------

a)

INFORMAZIONI SULLA GARANZIA post vendita

60 MESI (cinque anni)

Si garantisce la disponibilità dei componenti di ricambio per un periodo di 10 anni dalla fornitura dei dispositivi.

Centro di assistenza Tecnica

La ditta

Lucini Surgical Concept Srl
Via Sant'Alberto 4/6/8 Lainate – 20020 (MI) Italia

Tel: 029186543
Fax: 029189185
Email : assistenza@lucinisurgicalconcept.com

Lucini Surgical Concept Srl
Ing. Flavio Lucini



**PROGETTAZIONE, PRODUZIONE, VENDITA E ASSISTENZA RELATIVA A:
DISPOSITIVI PER REPARTI OPERATORI ED AMBIENTI AD ELEVATO GRADO DI SANIFICABILITÀ.
DISPOSITIVI PER LAPAROSCOPIA**

- Trasporto, Stoccaggio e Gestione di Dispositivi medici e non.



- Dispositivi Riscaldatori termoregolati ad Aria o Acqua.



- Dispositivi per la Gestione dei Dispositivi Medici e Presidi



- Dispositivi In assistenza agli Operatori



- Dispositivi Elevatori di Soluzione Infusionale



- Sedili per Operatori



- Dispositivi Integrativi dell'ergonomia (Pedane, Tutori per Operatori)



- Vassoi e Bacinelle ad uso Clinico.



- Supporti Unificati per la gestione dei Dispositivi Medici e attrezzature nei Reparti



- Postazioni per sanificazione Operatori di Camera Operatoria (Lavelli-Lavamani ed accessori)



- LaparoTensor®



LUCINI SURGICAL CONCEPT srl
Via Sant'Alberto, 4/6/8
20020 Lainate - Milano - Italy
Tel. +39 (0)2 91 86 543 - Fax +39 (0)2 91 89 185
E-mail: info@lucinisurgicalconcept.com
<http://www.lucinisurgicalconcept.com>





This document was created with the Win2PDF "print to PDF" printer available at
<http://www.win2pdf.com>

This version of Win2PDF 10 is for evaluation and non-commercial use only.

This page will not be added after purchasing Win2PDF.

<http://www.win2pdf.com/purchase/>