

BANDO ESPLORATIVO N. 10 DEL 06/02/2019

PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI NEGOZIATA SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA PER UNICO SISTEMA DIAGNOSTICO CON METODICA NESTED-PCR IN MONODETERMINAZIONE PER IDENTIFICAZIONE RAPIDA DI AGENTI PATOGENI.

Scadenza il 21.02.2019

Il presente bando esplorativo è finalizzato alla verifica di ulteriori prodotti-rispetto al dispositivo conosciuto e di seguito indicato – aventi specifiche tecniche “ equivalenti ” a quelle sotto descritte:

Denominazione dispositivo medico conosciuto: a) **kit PNEUMONIA PANEL IVD DA 30 TEST** ; b) **KIT BCID PANEL IVD DA 30 TEST.**

Indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali, di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il dispositivo medico: a) **IDENTIFICAZIONE RAPIDA DI BATTERI, VIRUS E GENI DI RESISTENZA ANTIMICROBICA IN LAVAGGIO BRONCO ALVEOLARE ED ENDOTRACHEALE, CAUSA DI INFEZIONIDELLE BASSE VIE RESPIRATORIE CON METODICA NESTED-PCR IN MONODETERMINAZIONE.** b) **IDENTIFICAZIONE RAPIDA DI BATTERI GRAM POSITIVI E GRAM NEGATIVI, LIEVITI E GENI DI RESISTENZA ANTIMICROBICA DA EMOCOLTURA POSITIVA CAUSA DI SEPSI CON METODICA NESTED- PCR IN MONODETERMINAZIONE**

1. Denominazione del produttore del dispositivo conosciuto: **BIOFIRE**
2. Fabbisogno presunto annuo in U.M.: **KIT PNEUMONIA PANEL IVD DA 30 TEST N. 120 TEST / KIT BCID PANEL IVD DA 30 TEST N. 90 TEST.**
3. Durata proposta del contratto di fornitura: **annuale.**

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un dispositivo avente le stesse caratteristiche funzionali equivalenti dovranno far pervenire, entro il **21.02.2019** un plico, idoneamente sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, all'indirizzo sotto indicato:

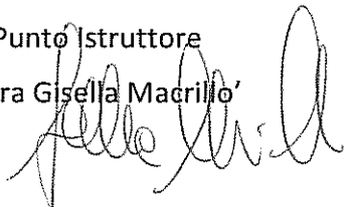
Azienda Ospedaliera Pugliese- Ciaccio, Via V. Cortese, 10 – 88100 Catanzaro.

Sul plico dovrà essere indicato:

Ragione sociale, indirizzo e recapiti della/e Ditta partecipante/i.

- La denominazione dell'oggetto : Manifestazione di interesse a bando n. 10 del 6.02.2019.
- Il plico dovrà contenere:
 1. Scheda tecnica del prodotto in lingua italiana (o tradotta);
 2. Codice rilasciato dal fornitore, CND di appartenenza, numero attribuito dal repertorio dei dispositivi medici ;
 3. Dichiarazione attestante l'equivalenza prestazionale cioè che le caratteristiche del dispositivo ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il dispositivo (D.lgs 50/2016, art. 68 c.6), esplicativa e dettagliata;
 4. Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
 5. Costo unitario presunto (desunto da listino)

Il Punto Istruttore
Sig.ra Gisella Macrillo



Il Responsabile del Procedimento

Rag. Anna Curcio

