

S.O.C. PROVVEDITORATO, ECONOMATO, GESTIONE LOGISTICA  
DIRIGENTE DR. *Paolino Simio*

BANDO ESPLORATIVO N. *132* DEL *26.06.2018*  
PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI PROCEDURA NEGOZIATA SENZA  
PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA PER LA FORNITURA DI KIT PER  
TEST MOLECOLARE COBAS WEST NILE VIRUS MNV (MARCATO CE/IV)  
CERTIFICATO PER LO CREENING DELL'RNA DEL WEST NILE VIRUS NEI  
DONATORI DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI SUI SISTEMI ANALITICI COBAS  
6800/8800.

Scadenza il 30/06/2018

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

1. denominazione materiale conosciuto::
  - a. Cod. 07001118190 Cobas WNV 96;
  - b. Cod. 07001118190 Cobas WNV Control Kit;
- c. indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali, di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il materiale: **TEST MOLECOLARE COBAS WEST NILE VIRUS MNV (MARCATO CE/IV) CERTIFICATO PER LO CREENING DELL'RNA DEL WEST NILE VIRUS NEI DONATORI DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI.**
- d. descrizione delle caratteristiche tecniche possedute dal dispositivo, che consentono di soddisfare le esigenze sopra indicate: **SISTEMI ANALITICI COBAS 6800/8800.**
- e. denominazione del produttore del dispositivo conosciuto : **ROCHE S.p.a.**

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un dispositivo avente caratteristiche funzionalmente equivalenti dovranno far pervenire, entro il **30/06/2018** un plico, idoneamente sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, all'indirizzo sotto indicato:

Azienda Ospedaliera "Pugliese-Ciaccio", Via Vinicio Cortese, 10 – 88100 Catanzaro


Sul plico dovrà essere indicato:

- Ragione sociale, indirizzo e recapiti della/e Ditta/e partecipante/i.
- La denominazione dell'oggetto (Manifestazione di interesse a bando esplorativo n. *132/26.06.18*).

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 e cioè che le caratteristiche del dispositivo ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura terapeutica per le quali è richiesto il dispositivo medico ((D.Lgs. 50/2016, art. 68 c. 6) ), esplicita e dettagliata;
4. Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
5. Costo unitario presunto (desunto da listino)

*l'Assistente Amministrativo  
Dr. Pasquale Santaguida*



*Il Responsabile del Procedimento  
Rag. Anna Curcio*

