

AZIENDA OSPEDALIERA "Pugliese Ciaccio" Catanzaro



Dipartimento Tutela della Salute e Politiche Sanitarie

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

BANDO ESPLORATIVO N. 132 DEL 26.06.23

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.13.2/.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)), esplicativa 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. Pasqyale Santagujda

Il Responsabile del Procedimento Rdg. Anna Curcio