



Sede Legale
Viale Strasburgo n.233 - 90146 Palermo
Tel 0917801111 - P.I. 05841780827
U.O.C. Provveditorato
Tel. 091.7808231

Prot. n.

8085/5

Palermo li, 08-08-2019

AVVISO: INDAGINE DI MERCATO PER LA FORNITURA ANNUA DI REAGENTI PER IL DOSAGGIO DI ERITROPOIETINA PER LA U.O.C. DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AZIENDA OSPEDALIERA "OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO".

AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA - CERVELLO - UNITA' OPERATIVA PROVVEDITORATO - VIALE STRASBURGO n°233 - 90146 PALERMO TELEFONO 091/7808414 - PEC: appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it intende avviare un'indagine conoscitiva di mercato per la fornitura annua di reagenti per il dosaggio di eritropoietina rivolta ad invitare gli operatori economici che fossero interessati alla procedura di gara da indire per addivenire alla fornitura in questione secondo il fabbisogno annuo:

	Descrizione	n. Conf.
1	Dosaggio immunoenzimatico dell'EPO con le seguenti caratteristiche: <ul style="list-style-type: none">- Test ELISA a doppio anticorpo per la misurazione della catena di 165 aminoacidi biologicamente attiva dell'EPO. Tale test deve impiegare due diversi anticorpi monoclonali di tipo contro EPO umana, specifici per regioni ben definite della molecola di EPO. Un anticorpo monoclonale di tipo anti-EPO umano è biotilinato e l'altro anticorpo monoclonale di tipo contro EPO umano è marcato con per ossidasi di rafano [HRP].- Gli standard di tale dosaggio dovranno essere stati calibrati sulla base dello standard internazionale dell'eritropoietina dell'Organizzazione Mondiale della sanità (OMS), che consiste in EPO prodotto con la tecnologia del DNA ricombinante. Lo standard di riferimento dell'OMS adottato è il primo standard internazionale sull'eritropoietina (87/684).- La determinazione di EPO deve essere effettuata sul siero umano.- I calibratori devono essere compresi tra 0 (zero) mIU/ml e almeno 150 mIU/m.- Il dosaggio EPO in ELISA non deve rivelare un "effetto gancio ad alte dosi".	10

Al fine di fornire il contributo richiesto, si allega al presente avviso la documentazione redatta in bozza e disponibile sul sito www.ospedaliriuntipalermo.it sezioni bandi.

La Stazione appaltante invita pertanto tutti i soggetti interessati a partecipare alla “consultazione” fornendo i contributi ritenuti necessari. In particolare, sono oggetto di contributo gli aspetti disciplinati dalla documentazione allegata al presente avviso.

Sarà cura dei soggetti interessati al presente avviso evidenziare i contributi per i quali ritengano motivatamente sussistenti aspetti meritevoli di tutela della segretezza dal punto di vista tecnico e commerciale.

Si evidenzia che per le forniture in oggetto, per le specifiche tecniche richieste in ragione delle peculiari esigenze da soddisfare, si ritiene sussistente una situazione di infungibilità quale definita dalle Linee Guida dell’ANAC n. 8. Ai sensi di quanto previsto dalle medesime Linee Guida, si rappresenta che:

- la procedura di gara non sarà suddivisa in lotti;
- i fabbisogni e gli strumenti per farvi fronte sono rilevabili dalla documentazione allegata;
- la Stazione appaltante valuterà le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte nel contesto dei contributi forniti;
- la Stazione appaltante procederà all’affidamento mediante procedura negoziata senza pubblicazione del bando ai sensi dell’art. 63 comma 2 lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016, qualora a conclusione dell’istruttoria ravvisi la sussistenza dei relativi presupposti e non ritenga quindi percorribili le soluzioni alternative ragionevoli eventualmente proposte;
- la stazione appaltante, infine, rimane disponibile a fornire ulteriori informazioni che gli operatori economici potrebbero richiedere nel rispetto dei principi di trasparenza e par condicio.

L'affidamento della fornitura oggetto della presente “consultazione” è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura espletata ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 50/2016.

La presente “consultazione” non rappresenta, pertanto, un invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo la Stazione appaltante nei confronti dei soggetti interessati.

La Stazione appaltante potrà a suo insindacabile giudizio interrompere, sospendere o revocare la presente “consultazione”, nonché interrompere la consultazione di uno o più dei soggetti interessati, in qualsiasi momento.

La Stazione appaltante si riserva di utilizzare quanto raccolto nell'ambito della presente “consultazione” per la pianificazione e lo svolgimento della procedura di appalto, *“a condizione che non abbia l'effetto di falsare la concorrenza e non comporti una violazione dei principi di non discriminazione e di trasparenza”* (art. 66 comma 2 D.Lgs. n. 50/2016) .

Tutti i soggetti interessati a concorrere alla presente procedura sono invitati, (indicare nell’oggetto: “Indagine di mercato per la fornitura annuale di reagenti per il dosaggio di eritropoietina, occorrenti alla U.O.C. di Patologica Clinica della AOR “Villa Sofia-Cervello” ed il numero di protocollo del presente

avviso), a presentare apposita istanza di partecipazione alla procedura in oggetto sottoscritta dal Legale Rappresentante o da altra persona abilitata ad impegnare l'Impresa e presentare la documentazione di seguito indicata, da far pervenire entro e non oltre il **26 agosto 2019**:

1. il prezzo orientativo di mercato (non di listino) per la fornitura completa di cui sopra;
2. relativo stralcio dei prezzi di listino in vigore;
3. Sintetica presentazione dell'impresa e dati di riferimento ed elenco delle principali forniture analoghe effettuate nell'ultimo triennio con rispettivo importo, data e destinatario.
4. Questionario tecnico (allegato A) e Schede tecniche riportanti il modello esatto ed il costruttore dei prodotti proposti;

A tal fine l'Impresa concorrente è pregata di indicare:

1. Se codesta ditta è in grado di offrire fornitura avente caratteristiche collimanti con quelle descritte nell'allegata scheda tecnica (-Allegato A-);
2. Acquisire il riscontro al questionario di cui all'allegata scheda tecnica (Allegato A), (non è richiesto in tale fase di indagine di mercato l'invio di manuali, o altra documentazione voluminosa);
3. Si invita, altresì, a produrre, ove ne sussistano i presupposti, dichiarazione opportunamente documentata che attesti eventuali esclusività afferenti il prodotto da acquistare per ogni altra determinazione che questa Stazione Appaltante assumerà nel merito.

Le domande e la documentazione ad esse allegata dovranno essere inoltrate con una delle seguenti modalità:

- 1) consegna a mano all'Ufficio Protocollo dell'Azienda sito in Viale Strasburgo, 233, cap. 90146 Palermo;
- 2) mediante casella di posta elettronica certificata (PEC), intestata al candidato, al seguente indirizzo PEC: appaltieforniture@pec.ospedaliriunitipalermo.it

L'invio deve avvenire in un'unica spedizione, (non superiore a 25 MB) con i seguenti allegati solo in formato PDF bianco e nero:

1. manifestazione di interesse;
2. elenco dei documenti richiesti e sopraindicati;
3. cartella (zippata) con tutta la documentazione.

In caso di file PDF ottenuti da scansioni, si consiglia, per limitare la dimensione degli allegati, di impostare lo scanner ad una risoluzione massima di 100dpi.

Qualora codesta ditta dovesse riscontrare divergenze tra le caratteristiche richieste e quelle possedute, voglia cortesemente segnalare le eventuali discrasie, supportando se del caso, con motivate considerazioni da specificare in apposita relazione.

La partecipazione alla presente “consultazione” non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti dell'Azienda Ospedaliera ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso ed è finalizzata ad incrementare il livello di concorrenza ed rendere più trasparenti le condizioni di partecipazione alla procedura in argomento.

Per ulteriori informazioni in merito al contenuto del presente avviso potranno essere richieste direttamente all'Area Provveditorato dell'Azienda Ospedaliera nella persona del Responsabile del Procedimento Dott. Aldo ALBANO e- mail aldo.albano@villasofia.it od in assenza Sig.ra. loredana Mastrolia telefono 0917808798.

IL RESPONSABILE
AREA PROVVEDITORATO
Fto (Dott. Aldo ALBANO)

ALLEGATO A

CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI DA DESTINARE ALLA U.O.C. DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AOR "VILLA SOFIA-CERVELLO".

CARATTERISTICHE RICHIESTE	INDICARE IL POSSESSO DELLA CARATTERISTICA RICHIESTA (SI/NO)	DESCRIVERE E SPECIFICARE LE CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO PROPOSTO (ALLEGANDO SCHEDA TECNICA)	MOTIVARE EVENTUALI DISCRASIE TRA LE CARATTERISTICHE RICHIESTE E QUELLE POSSEDUTE ARGOMENTANDO LE EVENTUALI EQUIVALENZE
<p>Dosaggio immunoenzimatico dell'EPO con le seguenti caratteristiche:</p> <ul style="list-style-type: none">- Test ELISA a doppio anticorpo per la misurazione della catena di 165 aminoacidi biologicamente attiva dell'EPO. Tale test deve impiegare due diversi anticorpi monoclonali di tipo contro EPO umana, specifici per regioni ben definite della molecola di EPO. Un anticorpo monoclonale di tipo anti-EPO umano è biotilinato e l'altro anticorpo monoclonale di tipo contro EPO umano è marcato con per ossidasi di rafano [HRP].- Gli standard di tale dosaggio dovranno essere stati calibrati sulla base dello standard internazionale dell'eritropoietina dell'Organizzazione Mondiale della sanità (OMS), che consiste in EPO prodotto con la tecnologia del DNA ricombinante. Lo standard di riferimento dell'OMS adottato è il primo standard internazionale sull'eritropoietina (87/684).- La determinazione di EPO deve essere effettuata sul siero umano.- I calibratori devono essere compresi tra 0 (zero) mIU/ml e almeno 150 mIU/m. <p>Il dosaggio EPO in ELISA non deve rivelare un "effetto gancio ad alte dosi".</p>			

QUALORA LA PRESENTE SCHEDA TECNICA DOVESSE INDIVIDUARE UNO SPECIFICO PRODOTTO, SI CHIEDE DI INOLTARE SPECIFICA DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITA' E RELAZIONE TECNICA DETTAGLIATA DELLO STATO DELL'ARTE PER LA TIPOLOGIA DI UTILIZZO CLINICO RICHIESTO