

Prot. 1972

Catania

10 APR. 2019

Settore Provveditorato

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE

Oggetto : Avviso di Indagine di mercato per la fornitura in service di un sistema per l'identificazione di mutazioni genetiche per la diagnostica preoperatoria dei noduli tiroidei.

Dovendo procedere alla predisposizione di apposita procedura di gara per l'affidamento di quanto in oggetto per l'U.O.C. di Endocrinologia del presidio ospedaliero Garibaldi Nesima, al fine di garantire la massima trasparenza e competizione, si invitano le Ditte interessate ad esaminare il capitolato tecnico allegato e ad esprimersi circa i seguenti aspetti :

- Genericità delle caratteristiche del prodotto come descritte nel capitolato tecnico;
- Prezzo di mercato.

Il valore dell'affidamento per il lotto unico ed indivisibile è pari a € 60.000,00

Si specifica che con il presente avviso è intendimento di questa Azienda verificare sul mercato, in attuazione e nel rispetto dei principi di massima trasparenza e competizione, la presenza di uno o più operatori economici in grado di offrire il prodotto (bene/servizio) con le caratteristiche descritte nel precitato capitolato tecnico e contestualmente accertarsi che tali caratteristiche posseggano il requisito della "genericità" tale da consentire possibilmente la partecipazione alla indicata procedura di gara di una pluralità di operatori economici qualificati, compresi coloro in grado di proporre soluzioni che ottemperano in maniera equivalente ex art. 68 D.Lg. 163/2006 s.m.i. (Codice Appalti) ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche.

Si attenzioni che l'indagine di mercato in parola non costituisce invito a presentare offerta né a produrre alcuna documentazione. Pertanto, avendo esclusivamente fini esplorativi, non impegna in alcun modo questa Amministrazione che potrà non dar seguito ad alcuna procedura di gara né ad affidamento.

Il riscontro dovrà pervenire entro e non oltre 15 giorni dalla pubblicazione del presente avviso sul sito web dell'ARNAS Garibaldi ed esclusivamente all'indirizzo Pec: e.riggi@pec.ao-garibaldi.ct.it

Il presente avviso viene pubblicato sul sito internet aziendale per consentire a tutte le Ditte interessate di potere esternare relativamente ai precitati profili.

Il Responsabile del procedimento è Dott.ssa Ersilia Riggi.

Per eventuali chiarimenti contattare il Settore Provveditorato

Sig. Raimondo Vinci , tel. 095/7594851 – fax 095/7594908



Il Responsabile F.F. del Settore Provveditorato

Dott.ssa Ersilia Riggi





LOTTO UNICO ED INDIVISIBILE PER LA FORNITURA IN "SERVICE" DI UN SISTEMA PER L'IDENTIFICAZIONE DI MUTAZIONI GENICHE AD INTERESSE FARMACO-DIAGNOSTICO.

Base Asta 60.000,00€

Strumentazioni:

SISTEMA PER ANALISI DI FARMACOGENETICA

Tale sistema comprende le seguenti apparecchiature:

estrattore Automatico di Acidi Nucleici, Real Time PCR, vortex, spettrofotometro e n°3 Set di pipetta (20 - 200-1000 ul.)

ESTRATTORE AUTOMATICO

- Estrattore automatico da banco per estrazioni di DNA/RNA
- Possibilità di scegliere tra diversi volumi di eluzione finale
- Possibilità di processare da 1 ad almeno 12 campioni
- L'estrattore deve provvedere anche alla fase di lisi dei campioni.
- Sportello di protezione per prevenire cross-contaminazioni ambientali durante la corsa dei campioni.

REAL TIME PCR

- Sistema completamente aperto per tutte le metodiche di PCR-RT
- Uniformità di Temperatura +/-0,02° C
- Possibilità di auto calibrazione della temperatura impostata
- Possibilità di rilevare almeno 5 fluorocromi differenti
- Possibilità di effettuare analisi HRM
- Possibilità di analizzare più parametri contemporaneamente ed eseguire almeno 30 determinazioni per ogni seduta analitica.
- PC con software per la lettura ed il monitoraggio dei dati in tempo reale e software per la gestione e l'archiviazione dei risultati.
- Software in grado di calcolare la quantità target all'interno del campione di partenza, per i test quantitativi.
- Software diagnostico per la lettura in automatico di KRAS, BRAF ed EGFR in conformità CE-IVD
- Strumento certificato CE-IVD
- Possibilità di utilizzare plastiche di qualità non ottiche.

VORTEX

- Funzione continua o con pressione

SPETTROFOTOMETRO

- Volume minimo di campione da analizzare 2ul
- Strumento gestito tramite touch-screen che non necessita di collegamento con PC esterno
- Quantificazione da 1 ad almeno 16 campioni contemporaneamente
- Accessori e consumabili necessari per eseguire n.250 letture/anno

N°3 SET di Micropipette

- Primo Set da 20-200-1000 ul. (estrazione)
- Secondo Set da 20-200-1000 ul. (eluat)
- Terzo Set da 20-200-1000 ul. (amplificati)

Cappa per preparazioni PCR da bancone con lampade UV per decontaminazione

Consumabili e accessori

31/10 2018 13:14

#4528 P.003/003

La ditta aggiudicatrice dovrà fornire tutti i consumabili, accessori necessari, acqua Nucleasi Free indispensabili alla corretta esecuzione dei seguenti test:

TABELLA 1. ELENCO TEST E QUANTITA' ANNUALI PRESUNTE PER I KIT DI ESTRAZIONE DI ACIDI NUCLEICI.

VOCE	KIT PER ESTRAZIONE E PREPARAZIONE DNA	U.M.	Q.Tà/ANNO
A	KIT PER ESTRAZIONE DNA DA TESSUTO (AGO BIOPSIA)	TEST	200

CARATTERISTICHE DEI KIT DI ESTRAZIONE:

- Tutti i Kit di estrazione devono essere menzionati nella procedura CE-IVD descritta nei manuali dei Kit di rilevamento PCR o di Sequenziamento offerti

TABELLA 2. ELENCO TEST E QUANTITA' ANNUALI PRESUNTI PER I KIT REAL-TIME PCR

VOCE	KIT	U.M.	Q.Tà/ANNO
A	KIT PER LE ANALISI DELLE MUTAZIONI DEL KRAS screening (codoni 12-13)	TEST	50
B	KIT PER ANALISI DELLE MUTAZIONI DEL GENE NRAS	TEST	50
	KIT PER ANALISI DELLE MUTAZIONI DEL GENE HRAS	TEST	50
C	KIT PER ANALISI DELLE MUTAZIONI DEL GENE BRAF Codone V600	TEST	200

CARATTERISTICHE DEI KIT PCR REAL TIME:

- Tutti i kit offerti devono essere certificati CE-IVD

Caratteristiche a punteggio (TOT 70)

VOCE	DESCRIZIONE	Risposta richiesta	PUNTEGGIO
1	Kit di estrazione devono essere utilizzabili sia in modalità manuale che in automazione con l'estrattore offerto	SI	10
		NO	0
2	Possibilità di installare protocolli di estrazione custom sull'estrattore secondo le esigenze del laboratorio	SI	10
		No	0
3	Tutti i Kit di estrazione utilizzati per la diagnostica devono essere menzionati nel manuale d'uso dei Kit Diagnostici CE-IVD	SI	10
		No	0
4	Possibilità di eseguire sullo spettrofotometro letture dei rapporti 260/280 e 260/230 o lettura dello spettro di assorbimento differenziale per identificare la presenza di agenti contaminanti, impurità, emoglobina	SI	10
		No	0
5	Tecnico dipendente applicativo certificato con residenza in Sicilia che possa intervenire entro 12 ore dalla chiamata del cliente.	SI	10
		No	0
6	Software CE IVD per interpretazione automatica delle mutazioni del gene BRAF.	SI	10
		No	0
7	Kit diagnostici organizzati in format completo, comprensivi di enzimi Primer Reagenti e Buffer per l'esecuzione dei test richiesti.	SI	10
		No	0