



Azienda Ospedaliera Universitaria
Policlinico G. Martino di Messina

U.O.C. PROVVEDITORATO

C.F. - P.I.: 03051890832

AVVISO VOLONTARIO PER LA TRASPARENZA EX ANTE

Questa Azienda intende acquistare i sistemi diagnostici per la ricerca HPV su campioni tissutali FFPE e citologici per la U.O.S. di Anatomia patologica Biomolecolare, per come di seguito indicati:

<i>KIT</i>	<i>CIG</i>	<i>Prezzo unitario di riferimento singolo test</i>	<i>Nr. Test Annuo</i>	<i>N test triennale</i>	<i>Nr. Confezioni Anno</i>	<i>N. Confezioni triennali</i>	<i>Importo annuo presunto</i>	<i>Importo triennale presunto</i>
Ampliquality HPV Type Express v3.0, Cod. 03-35A		€ 45,00	440	1320	22	66	€ 19.800,00	€ 59.400,00
Realquality RQ-Multi HPV Detection, Cod. RQ-103-48		€ 25,00	144	432	3	9	€ 3.600,00	€ 10.800,00

La fornitura dovrà inoltre comprendere :

- Strumentazione accessoria per il corretto funzionamento dell'intero flusso di lavoro.
- Plastiche (tubi PCR, piastre real-time, uvette monouso per spettrofotometro) e consumabili necessari per l'esecuzione di tutte le fasi dell'analisi.
- Aggiornamento tecnologico e introduzione di nuove tipologie di reagenti, senza ulteriore aggravio di spesa.

Si dichiara che la necessità dell'utilizzo di tali prodotti è dovuta alle loro caratteristiche peculiari di seguito riportate.

- **Ampliquality HPV Type Express v3.0** è l'unico kit marcato CE-IVD che presenta contemporaneamente le seguenti caratteristiche: 1) genotipizzazione univoca su un'unica strip di 40 diversi genotipi di HPV; 2) applicabilità del test su DNA estratto da campioni citologici (tampone cervico-vaginale, tampone orale, tampone uretrale, liquido seminale) e campioni tissutali fissati in formalina ed inclusi in paraffina; 3) presenza nella mastermix del sistema dUTP/UNG che permette di prevenire le contaminazioni da precedenti amplificati.

- **Realquality RQ-Multi HPV Detection** è l'unico kit marcato CE-IVD che presenta contemporaneamente le seguenti caratteristiche: 1) rivelazione in due sole reazioni di 28 HPV comprendenti 14 HPV ad alto rischio oncogeno (HPV 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68), 8 HPV a basso rischio (HPV 6, 11, 40, 42, 43, 44, 55, 83) e 6 HPV a possibile alto rischio (HPV 26, 53, 67, 70, 73, 82); 2) genotipizzazione univoca degli HPV 16 e 18; 3) utilizzo come regione target delle ORF codificanti le proteine oncogene E6 ed E7; 4) applicabilità del test su DNA estratto da campioni citologici (tampone cervico-vaginale, tampone buccale, tampone uretrale, tampone anale, liquido seminale) e campioni tissutali fissati in formalina ed inclusi in paraffina (FFPE); 5) utilizzo di una mastermix pronta all'uso con sistema dUTP/UNG che permette la prevenzione delle contaminazioni da carry-over.

Ditta fornitrice individuata:

AB ANALITICA ó Via Svizzera 16 ó 35127 PADOVA

Con il presente avviso si intende conoscere se, diversamente dalle informazioni in possesso di questa Amministrazione, vi siano altri operatori economici fornitori del prodotto in oggetto con caratteristiche simili o analoghe a quelle descritte del presente Avviso a cui affidare la fornitura dei sistemi diagnostici indicati mediante procedura negoziata senza pubblicazione di bando di gara o mediante procedura aperta .

Si invitano pertanto gli operatori economici interessati a manifestare a questa Amministrazione l'interesse alla partecipazione alla procedura di gara per la fornitura del prodotto stesso entro le ore **12,00** del **3.2.2020** , dichiarando la possibilità di fornire il prodotto con le caratteristiche richieste o equivalenti. La predetta dichiarazione dovrà essere trasmessa all'Azienda Ospedaliera Universitario Policlinico G.Martino all'indirizzo pec protocollo@pec.polime.it e mail antonietta.santoro@polime.it dovrà recare la seguente dicitura " Fornitura triennale di sistemi diagnostici per la ricerca di HPV su campioni tissutali FFPE e citologici per l'UOS di Anatomia Patologica Molecolare ó

Qualora venga confermata la circostanza che la ditta indicata sia l'unico fornitore del prodotto descritto, questa Amministrazione intende, altresì, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b) punti 2 e 3 del D.lg. n.50 del 2016 e s.m.i., concludere un contratto, previa negoziazione delle condizioni contrattuali, con la ditta che, allo stato attuale, risulta l'unico fornitore del prodotto descritto.

F.to IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
D.ssa Antonietta Santoro

F.to. II DIRETTORE U.O.C. PROVVEDITORATO
D.ssa Elvira AMATA