

	AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE		Rev. 02 Data versione 18/12/2017
	<i>S.O. Acquisizione Beni e Servizi</i>		Pagina 1 di 3

1441PA - AVVISO PUBBLICO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO PROPEDEUTICA ALL'INDIZIONE DI UNA PROCEDURA PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA IN SERVICE DI SISTEMI PER L'ESECUZIONE DI TEST DELLA COAGULAZIONE ATTIVATA

L'Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti Umberto I – G. M. Lancisi – G. Salesi" di Ancona (di seguito, per brevità "stazione appaltante") rende noto che, per la preparazione dell'appalto e per lo svolgimento della relativa procedura inerente **la fornitura in service di sistemi per l'esecuzione di test della coagulazione attivata**, intende effettuare apposita consultazione preliminare di mercato ai sensi degli artt. 66 e 67 del D.Lgs. n. 50/2016.

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.

La partecipazione alla presente "consultazione" non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti della Stazione appaltante ed i contributi resi non danno diritto ad alcun compenso o rimborso. L'affidamento della **fornitura in service di sistemi per l'esecuzione di test della coagulazione attivata** 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).

	AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE		Rev. 02 Data versione 18/12/2017
	<i>S.O. Acquisizione Beni e Servizi</i>		Pagina 2 di 3

La forma dei contributi è libera (è preferibile che i file siano costituiti da documenti elettronici piuttosto che da scansioni di documenti cartacei) e potrà comprendere la documentazione di cui all'art. 66 comma 2 del D.Lgs. n. 50/2016.

I contributi devono pervenire entro il 30/06/2018 a mezzo PEC all'indirizzo abs.aou.ancona@emarche.it. La PEC dovrà riportare in oggetto la seguente dicitura: **"1441PA - Consultazione preliminare di mercato propedeutica all'indizione di una procedura aperta per l'affidamento della fornitura in service di sistemi per l'esecuzione di test della coagulazione attivata - invio contributo". La Stazione appaltante non prenderà in considerazione contributi che non siano presentati con le descritte modalità ed entro il termine indicato.**

Per ogni ulteriore informazione attinente alle modalità di partecipazione alla presente consultazione è possibile utilizzare il su indicato recapito telematico oppure telefonare al n. 0715964473 (per informazioni di carattere amministrativo) o al n. 0715965200 (per informazioni inerenti alle specifiche tecniche ed agli altri elementi di natura tecnico/economica).

Si precisa infine che:

- la documentazione di gara che sarà pubblicata (o, in caso di procedura negoziata, inviata al/agli operatore/i invitati) nella eventuale successiva procedura di affidamento potrà subire modifiche anche di rilievo rispetto a quella allegata in bozza al presente avviso;
- dell'esito della presente "consultazione preliminare di mercato" si darà atto in sede di indizione di gara mediante apposito documento allegato alla determinazione di indizione, che sarà pubblicato sul sito istituzionale della Stazione appaltante.

Ancona, li 08/06/2018

IL DIRETTORE
SO ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Emanuele Giammarini
(documento sottoscritto in forma digitale)

	AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE	Rev. 02 Data versione 18/12/2017
		S.O. <i>Acquisizione Beni e Servizi</i>

Pagina 3 di 3

Numero di test anno 15.000 suddivisi come di seguito indicato:

Rif.	Analiti	Totali esami/anno
1	Test per bassi livelli di eparina	9.000
2	Test per alti livelli di eparina	6.000

Il numero di esami sopra indicato comprende sia i referti che i controlli di qualità interni.

La fornitura dovrà comprendere:

1. l'uso di venti (21) apparecchiature
2. i reagenti ed i materiali di consumo e tutto quanto necessario per la corretta esecuzione degli esami suddetti, ivi compresi i controlli, e per il corretto funzionamento delle apparecchiature dedicate all'attività diagnostica, nonché la carta ed i toner per le stampanti

Il sistema dovrà possedere le seguenti **caratteristiche minime**:

- sistema a microgoccia, con gestione dinamica del campione in esame
- test di controllo di qualità elettronici interni e programmabili
- doppia rilevazione del coagulo, una di tipo meccanica ed una di tipo foto-ottica
- dosaggio di ACT su due livelli di concentrazione di eparina
- lettore di codici a barre
- minima interferenza da farmaci
- il sistema non deve risentire dell'emodiluizione e dell'ipotermia
- stabilità dei reattivi delle cuvette per almeno 24 ore a confezione aperta
- pannello completo (PT e APTT) sia su sangue intero che su plasma citrato
- conteggio accelerato per l'ACT per alti livelli di eparina (primi 350 sec. In metà tempo)

- possibilità di inserire tramite lettore di codice a barre dell'ID paziente/operatore, del lotto cuvette, dei valori dei controlli di qualità
- tracciabilità dei pazienti, operatori e reagenti
- porta seriale per stampante
- porta ethernet per trasmissione dati tramite rete LAN
- batterie al litio

L'ACT è un test tipo POCT che viene utilizzato per monitorare l'effetto prodotto da elevati dosi di eparina nelle varie fasi di interventi chirurgici (angioplastica, bypass aorto-coronari, chirurgia vascolare etc.) nei pazienti adulti e pediatrici per evitare fenomeni avversi quali sanguinamenti e trombosi.

Data quindi l'estrema importanza clinica e l'esecuzione al di fuori della sede strutturalmente deputata, il Laboratorio di analisi, è necessario che il sistema soddisfi requisiti molto stringenti.