

**Area Governo delle Risorse Strumentali – U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
Ufficio Acquisizione Farmaci e Diagnostici**

AVVISO ESPLORATIVO

Acquisizione di un Sistema macchina reattivi per esame colturale e test di farmacosenibilità per micobatteri con metodo automatico non radiometrico.

Questa Azienda Ospedaliera intende verificare la disponibilità in commercio della fornitura in oggetto che presenti tutte le caratteristiche indicate in allegato.

Le Ditte interessate dovranno far pervenire eventuali manifestazioni di interesse al presente avviso, pubblicato sul sito dell'Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini, all'indirizzo mail benieservizi@scamilloforlanini.rm.it, o in alternativa all'indirizzo pec aoscamilloforlanini_benieservizi@pec.it, **entro e non oltre le ore 12.00 del 22/06/2023**, riportando nell'oggetto la dicitura:

FD23 (AG 6) – Manifestazione di interesse per la fornitura di un Sistema macchina reattivi per esame colturale e test di farmacosenibilità per micobatteri con metodo automatico non radiometrico per le necessità di mesi 30 della UOC Microbiologia e Virologia.

Le Ditte dovranno dichiarare, ai sensi del D.P.R. 445/2000, di essere in grado di offrire i Sistemi macchina reattivi nella loro interezza, pienamente rispondenti alle caratteristiche richieste, fornendone la denominazione e una sintetica descrizione; inoltre, ai fini della partecipazione alla successiva procedura di gara, che si svolgerà tramite la piattaforma Stella della Regione Lazio, è richiesta l'iscrizione alla piattaforma Stella, alla CCIAA per lo specifico settore di attività oggetto di gara nonché la dichiarazione di assenza delle cause ostative di cui all'art. 80 del D. Leg.vo n. 50/2016 e s.m.i.. **In questa fase è necessaria la sola dichiarazione e non l'invio di documentazione amministrativa ne' di schede tecniche**, che verranno richieste successivamente con Lettera di invito alla procedura di gara.

In allegato le caratteristiche tecniche obbligatorie della fornitura il cui importo totale annuale presunto di € 55.000,00 Iva esclusa è da considerarsi quale limite massimo di aggiudicazione; la gara verrà aggiudicata a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 95, co. 2, del D. Leg.vo n. 50/2016 e s.m.i.

La pubblicazione del presente avviso non comporta alcun obbligo per l'Azienda Ospedaliera, che si riserva la facoltà di revocare, sospendere od annullare totalmente o parzialmente in qualsiasi momento la presente procedura qualora lo reputi necessario a suo insindacabile giudizio nell'esclusivo interesse dell'Amministrazione.

Roma, 07/06/2023

ALLEGATO A**LOTTO 2 Sistema macchina reattivi per esame colturale e test di farmacosenibilità per micobatteri con metodo automatico non radiometrico**

ESAMI ESEGUIBILI		N. TEST/ANNO	FREQUENZA/ DOSAGGIO
1	Coltura su terreno liquido e solido per Micobatteri	4.800 (2.400 terreno liquido + 2.400 terreno solido)	giornaliera
2	Test di Farmaco sensibilità per Micobatteri S.I.R.E.	360 (60 Abg + 300 terreno liquido per inoculo farmaco di controllo)	secondo necessità
3	Test di farmaco sensibilità per Pirazinamide	180 (60 abg + 120 terreno liquido per inoculo farmaco e controllo)	secondo necessità
TOTALE TEST/ANNO		5.340	

CALIBRATORI E MATERIALI DI CONSUMO

Fornitura di calibratori, controlli, consumabili e materiale accessorio, carta per stampante, toner e tutto quanto altro necessario in quantità adeguate all'esecuzione dei sopraelencati test

STRUMENTAZIONE RICHIESTA

N.1 strumento semiautomatico nuovo e di ultima generazione, marcato CE IVD, completo di tutto l'hardware necessario per il funzionamento nonchè del software marcato CE IVD, database, gruppo di continuità, stampante dedicata, Interfacciamento bidirezionale in rete con sistema gestionale

REQUISITI MINIMI DI INGRESSO (da possedere tutti pena esclusione)

Sistema in grado di eseguire la ricerca colturale dei micobatteri con utilizzo di terreno liquido e con rilevazione non radiometrica

Capacità di carico del Sistema non inferiore a 900 posti per ciclo di lavoro (anche modulabili)

Metodica non invasiva

Conformità del sistema offerto e dei singoli reagenti alla Direttiva CE relativa ai sistemi diagnostici in vitro (indicare il numero di registrazione o produrre dichiarazione di conformità)