



## FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL\_BO  
REGISTRO: Protocollo generale  
NUMERO: 0081111  
DATA: 12/07/2022  
OGGETTO: Indagine di mercato - Esecuzione di test sierologici (Malaria e Leishmania)

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Rosanna Campa

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0081111_2022_Lettera_firmata.pdf	Campa Rosanna	05CF06666B4D21188CEF0C13CEC46276 C68218B6566727C3D1CB51DAA074C3D4



L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del Dlgs 39/1993.



Dipartimento Amministrativo  
UOC Servizio Acquisti Metropolitan  
Il Direttore

Settore Beni Sanitari

Operatori Economici vari  
Loro Sedi

**OGGETTO:** Indagine di mercato - Esecuzione di test sierologici (Malaria e Leishmania)

Dovendo procedere a un'indagine conoscitiva di mercato relativa alla fornitura in oggetto, si chiede a codesta Spett.le Ditta se produce e/o commercializzasse i test sierologici (Malaria e Leishmania). Qualora l'Operatore Economico fosse interessato alla fornitura e in grado di assolvere alle richieste sotto indicate, potrà rispondere alla manifestazione di interesse, specificando i codici dei prodotti (strumentazione, analiti, reagenti, ecc.) fornibili.

Caratteristiche peculiari:

- lo strumento deve consentire la gestione completamente automatizzata di test sierologici per plasmodium (malaria 5 ceppi) e deve essere interfacciabile con il TIS del SIMT.
- lo strumento deve consentire la gestione completamente automatizzata di test sierologici per leishmania (L. donovani e L. infantum) e deve essere interfacciabile con il TIS del SIMT.
- la tracciabilità completa del dato analitico e conseguente riduzione al minimo della possibilità di errore durante le fasi pre-analitica, analitica, post-analitica
- la validità dei certificati dei kit IVD marcati con direttiva 98/79/CE per i due test sopra indicati
- kit IVD marcati secondo il Nuovo Regolamento UE 2017/746 e Regolamento di esecuzione UE 2022 /1107 che li certifichi in classe D.

La documentazione tecnica dovrà essere inviata allo scrivente Servizio Acquisti o all'indirizzo di posta elettronica [silvia.mingardi@ausl.bologna.it](mailto:silvia.mingardi@ausl.bologna.it) entro e non oltre le ore 12 del giorno **28/07/2022**.

A disposizione per ogni altra informazione, si porgono distinti saluti.

Firmato digitalmente da:

**Patrizia Raspa**

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)  
0516079909  
[patrizia.raspa@ausl.bologna.it](mailto:patrizia.raspa@ausl.bologna.it)

**Azienda USL di Bologna**

Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna  
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923  
Codice fiscale e partita Iva 02406911202



Rosanna Campa

Responsabile procedimento:  
Anna Maria Testa

**Patrizia Raspa**

Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)  
0516079909  
patrizia.raspa@ausl.bologna.it

**Azienda USL di Bologna**

Sede legale: via Castiglione, 29 - 40124 Bologna  
Tel +39.051.6225111 fax +39.051.6584923  
Codice fiscale e partita Iva 02406911202