



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0126243
DATA: 14/11/2019
OGGETTO: INDAGINE DI MERCATO PER UNA PIATTAFORMA PER LA VALUTAZIONE DELL'UTILIZZO DI NUOVI TEST NON INVASIVI PER LA DIAGNOSI DI ANEUPLOIDIE CROMOSOMICHE FETALI T13, T18, T21 DA EFFETTUARSI PRESSO IL LABORATORIO UNICO METROPOLITANO DI BOLOGNA (LUM)

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Anna Maria Testa

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0126243_2019_Lettera_firmata.pdf	Testa Anna Maria	01ADFFC423C3974ACE336A69DC1F6791 4F40CEC7C6FA731F34D0FA238B44B929



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.



UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)

Operatori Economici vari
Loro Sedi

OGGETTO: INDAGINE DI MERCATO PER UNA PIATTAFORMA PER LA VALUTAZIONE DELL'UTILIZZO DI NUOVI TEST NON INVASIVI PER LA DIAGNOSI DI ANEUPLOIDIE CROMOSOMICHE FETALI T13, T18, T21 DA EFFETTUARSI PRESSO IL LABORATORIO UNICO METROPOLITANO DI BOLOGNA (LUM)

Si rende noto che questa Azienda USL, dovendo procedere a uno studio pilota della durata di 9 mesi, richiede una piattaforma per la valutazione dell'utilizzo di nuovi test non invasivi per la **diagnosi di aneuploidie cromosomiche fetali T13, T18, T21** da effettuarsi presso il Laboratorio Unico Metropolitan di Bologna, con le seguenti **CARATTERISTICHE**:

- piattaforma e test certificati IVD per la diagnosi di aneuploidie cromosomiche fetali T13, T18, T21.
- Principio analitico innovativo e brevettato basato sull'analisi dei frammenti di DNA originari indipendentemente da un valore minimo soglia richiesto di fcDNA[1].
- Piattaforma dotata di dispositivi che garantiscano automazione, standardizzazione e tracciabilità di tutte le fasi del processo analitico dalla provetta al referto.
- Elevata efficienza in termini di volumi di referti prodotti nel minor tempo di analisi con risultati a minor complessità che velocizzano la fase post analitica (fino a 84 campioni a seduta).
- assenza di requisiti strutturali/impiantistici specifici (nella fase di studio viene messo a disposizione un locale di dimensioni circa 4,5 x 5,5 m, condizionato).



Qualora Codesta ditta produca e/o commercializzi quanto sopra descritto dovrà inviare la sola documentazione tecnica alla scrivente Servizio Acquisti Metropolitan, tramite il portale Intercent-ER ovvero all'indirizzo di posta elettronica patrizia.raspa@ausl.bologna.it entro le ore 18 del giorno 29/11/2019.

Si precisa che tale indagine ha solo fini esplorativi e gli Operatori Economici, per il solo interesse manifestato alla presente indagine, non potranno vantare alcun titolo, pretesa, preferenza o priorità in ordine all'avvio o all'affidamento della fornitura.

Cordiali saluti.

[1] riduzione dei bias analitici e campioni non idonei all'analisi e assenza della fase di amplificazione DNA

Firmato digitalmente da:

Anna Maria Testa

Responsabile procedimento:
Anna Maria Testa