

FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL_BO
REGISTRO: Protocollo generale
NUMERO: 0048011
DATA: 02/05/2023
OGGETTO: Indagine di mercato per service di un sistema per la diagnosi della malaria e leishmaniosi.

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

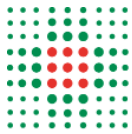
DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0048011_2023_Lettera_firmata.pdf	Crugliano Antonia	6C1E3ACB788D9C89AEEB748573135303 24F651820E8F311EE4EAEBD72FF65F82



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 di Area Vasta
Il Direttore

Settore Beni Sanitari

Operatori economici
Loro sedi

OGGETTO: Indagine di mercato per service di un sistema per la diagnosi della malaria e leishmaniosi.

Con la presente si chiede a codesta Spett.le Ditta se ha disponibile a listino il sistema in oggetto.

Qualora l'Operatore Economico fosse interessato alla fornitura e in grado di assolvere alle richieste sotto indicate, dovrà rispondere alla manifestazione di interesse, specificando i codici dei prodotti (strumentazione, analiti, reagenti, ecc.) fornibili.

Caratteristiche peculiari:

- 1) 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.
- 2) 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.
- 3) la tracciabilità completa del dato analitico e conseguente riduzione al minimo della possibilità di errore durante le fasi pre-analitica, analitica, post-analitica
- 4) kit IVD marcati con direttiva 98/79/CE per i due test sopra indicati con relativa validità dei certificati o kit IVD marcati secondo il Regolamento UE 2017/746 e Regolamento di esecuzione UE 2022/1107 e relativa classe.

Codesta ditta dovrà inviare la documentazione tecnica allo scrivente Servizio Acquisti Area Vasta all'indirizzo di posta elettronica silvia.mingardi@ausl.bologna.it entro e non oltre le ore 12 del giorno **17/05/2023**.

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





Firmato digitalmente da:
Antonia Crugliano

Responsabile procedimento:
Anna Maria Testa



Silvia Mingardi
Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)
051 6079940
silvia.mingardi@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