



## FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL\_BO  
REGISTRO: Protocollo generale  
NUMERO: 0078335  
DATA: 27/06/2024  
OGGETTO: Indagine di mercato per la fornitura in SERVICE DI STUMENTAZIONI PER  
MALARIA E LEISHMANIOSI per AUSL BO

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Antonia Crugliano

CLASSIFICAZIONI:

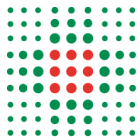
- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0078335_2024_Lettera_firmata.pdf	Crugliano Antonia	C7498B1DD55164606CA1B5446A49DA98 32AB9DD74E699E0CB8DF031CD1FE9119



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.



Servizio Acquisti di Area Vasta - SAAV (SC)

OPERATORI ECONOMICI VARI  
LORO SEDI

OGGETTO: Indagine di mercato per la fornitura in SERVICE DI STUMENTAZIONI PER MALARIA E LEISHMANIOSI per AUSL BO

Questa Azienda sta procedendo ad una indagine conoscitiva di mercato rivolta a potenziali rivenditori di strumentazione avente i seguenti requisiti:

- 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 (Eliot 3.0).
- 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 (Eliot 3.0).
- 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 (IVDD) per i due test sopra indicati con relativa validità dei certificati o kit IVD marcati secondo il Regolamento UE 2017/746 (IVDR) e Regolamento di esecuzione UE 2022/1107 e relativa classe.

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.

Qualora Codesta ditta produca e/o commercializzi il prodotto sopra descritto dovrà inviare **la sola documentazione tecnica** allo scrivente Servizio Acquisti Area Vasta agli indirizzi di posta elettronica: **silvia.mingardi@ausl.bologna.it, patrizia.raspa@ausl.bologna.it** entro e non oltre le ore 12 del giorno **12/07/2024**.

Distinti saluti.

Firmato digitalmente da:  
Antonia Crugliano

Responsabile procedimento:  
Anna Maria Testa