



AZIENDA OSPEDALIERA
"Pugliese Ciaccio"
Catanzaro



REGIONE CALABRIA

Dipartimento Tutela della Salute
e Politiche Sanitarie

S.O.C. PROVVEDITORATO, ECONOMATO, GESTIONE LOGISTICA
DIRIGENTE DR. *Paolino Simio*

BANDO ESPLORATIVO N. *63* DEL *09-04-2018*
PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI PROCEDURA NEGOZIATA SENZA
PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA PER LA FORNITURA DI KIT PER
LA SEPARAZIONE DELLE PLASMACELLE PER IL LABORATORIO DI
EMATOLOGIA..

Scadenza il 23/04/2018

Il presente bando esplorativo è finalizzato alla verifica di esistenza di ulteriori prodotti - rispetto al dispositivo conosciuto e di seguito indicato - aventi specifiche tecniche "equivalenti" a quelle sotto descritte:

1. denominazione materiale conosciuto:
 - a. Wolw Blood MidiMACS Startign Kit Fabbisogno 40 Test
 - b. MACSprep Multiple Myeloma CD138 MD human Fabbisogno 40 Test
 - c. Whole Blood Column Kit Fabbisogno 10 Test
2. denominazione del produttore del dispositivo conosciuto : **Miltenyi Biotec**
3. indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali, di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il materiale: **Kit per la separazione cellulare in pazienti affetti da Mieloma Multiplo al fine di valutare la delezione del cromosoma.**
4. descrizione delle caratteristiche tecniche possedute dal dispositivo, che consentono di soddisfare le esigenze sopra indicate: **Microscopio OLYMPUS BX. 51**

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un dispositivo avente caratteristiche funzionalmente equivalenti dovranno far pervenire, entro il **23/04/2018**, un plico, idoneamente sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, all'indirizzo sotto indicato:

Azienda Ospedaliera "Pugliese-Ciaccio", Via Vinicio Cortese, 10 - 88100 Catanzaro

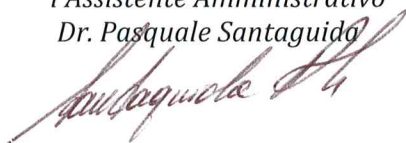
Sul plico dovrà essere indicato:

- Ragione sociale, indirizzo e recapiti della/e Ditta/e partecipante/i.
- La denominazione dell'oggetto (Manifestazione di interesse a bando esplorativo n. *63* / *09-04-2018*).

Il plico dovrà contenere:

1. Scheda tecnica del prodotto in lingua italiana (o tradotta);
2. Codice rilasciato dal fornitore, CND di appartenenza, numero attribuito dal repertorio dei dispositivi medici;
3. Dichiarazione attestante l'equivalenza prestazionale e cioè che le caratteristiche del dispositivo ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura terapeutica per le quali è richiesto il dispositivo medico ((D.Lgs. 50/2016, art. 68 c. 6)), esplicita e dettagliata;
4. Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
5. Costo unitario presunto (desunto da listino)

*l'Assistente Amministrativo
Dr. Pasquale Santaguida*



*Il Responsabile del Procedimento
P.O. Anna Curcio*

