

AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

Per la predisposizione di una gara d'appalto per la fornitura in service in più lotti di aggiudicazione di sistemi diagnostici integrati (apparecchiature, reagenti, prodotti consumabili, assistenza tecnica "full risk" e addestramento del personale) per le attività di screening del cervicocarcinoma e per le attività ambulatoriali dell'Azienda della Tutela della salute della Regione Sardegna.

In relazione al Piano Regionale di Prevenzione adottato con la Deliberazione della Giunta Regionale n. 30/21 del 16.06.2015 che dà attuazione all'Obiettivo Centrale di "riorientare/avviare" i Programmi di Screening del carcinoma della cervice uterina con l'introduzione graduale del test HPV come test primario per le donne della fascia di età 30-64 anni ed il mantenimento del Pap test, come test primario di screening, per le donne di età compresa tra 25-29 anni, ATS Sardegna ha nominato il "Gruppo Tecnico di Progettazione" per la stesura del Capitolato Tecnico relativo alla gara regionale per l'acquisizione del sistema di prelievo e trasporto dei campioni biologici e del sistema per la determinazione dell'HPV-HR con DDG n.311 del 27/02/2018.

L'ATS Sardegna rende noto che, per l'indizione della gara d'appalto e per lo svolgimento delle relative procedure inerenti la fornitura di alcune delle attrezzature medicali compatibili con le esigenze dei Responsabili dei Centri screening oncologici e al Responsabile dell'U.O. di Anatomia Patologica del P.O. SS Trinità di Cagliari – ASSL Cagliari, intende avvalersi della Consultazione Preliminare di Mercato ai sensi dell'art. 66 del D. Lgs n. 50/2016, al fine di:

- garantire la massima pubblicità alle iniziative per assicurare la più ampia diffusione delle informazioni;
- ottenere la più proficua partecipazione da parte dei soggetti interessati;
- ricevere, da parte dei soggetti interessati, osservazioni e suggerimenti per una più compiuta conoscenza del mercato.

L'ATS Sardegna invita tutti gli operatori economici interessati a partecipare alla consultazione preliminare di mercato per ciascun prodotto di propria pertinenza. L'obiettivo è quello di esplorare il mercato per capire quali siano le caratteristiche dei seguenti prodotti:

- sistema diagnostico integrato analitico automatizzato per la determinazione della presenza dei genotipi di papilloma virus umano (HPV) ad alto rischio;
- sistema diagnostico integrato per l'esecuzione di pap-test, dei relativi dispositivi per il prelievo dei campioni cervicali (in soluzione liquida di trasporto) per pap-test utilizzabili anche per HPV ad alto rischio nonché dei relativi dispositivi per la lettura dei campioni cervicali;

Per ciascuno di essi, è presente un allegato in cui sono indicate le informazioni che devono essere fornite in relazione alla presente consultazione, come da seguente dettaglio:

Sistema diagnostico integrato analitico automatizzato per la determinazione della presenza dei genotipi di papilloma virus umano (HPV) ad alto rischio	Allegato 1
Sistema diagnostico integrato per l'esecuzione di pap-test, dei relativi dispositivi per il prelievo dei campioni cervicali (in soluzione liquida di trasporto) per pap-test utilizzabili anche per HPV ad alto rischio nonché dei relativi dispositivi per la lettura dei campioni cervicali	Allegato 2

Qualora gli operatori economici ritengano di partecipare, debbono attenersi strettamente a quanto richiesto, seguendo le indicazioni fornite per la risposta e senza allegare alcuna informazione aggiuntiva in modo tale da garantire la parità di trattamento ed evitare l'esclusione dalla procedura ai sensi dell'art. 67 c. 2 del D.Lgs. 50/2016.

La documentazione dovrà essere inviata – previa presa visione dell'informativa sul trattamento dei dati personali - entro mercoledì 13 Marzo 2019 ore.18.00, a mezzo posta elettronica certificata, al seguente indirizzo PEC: sc.ingegneriaclinica@pec.atssardegna.it avente ad oggetto "Consultazione Preliminare di Mercato per la fornitura in service in più lotti di aggiudicazione di sistemi diagnostici integrati (apparecchiature, reagenti, prodotti consumabili, assistenza tecnica "full risk" e addestramento del personale) per le attività di screening del cervicocarcinoma e per le attività ambulatoriali dell'Azienda della Tutela della salute della Regione Sardegna" specificando il prodotto per cui si sta fornendo la documentazione. Tutte le informazioni fornite in risposta al presente documento saranno utilizzate ai soli fini dello sviluppo dell'iniziativa in oggetto.

ATS Sardegna, salvo quanto di seguito previsto in materia di trattamento dei dati personali, si impegna a non divulgare a terzi le informazioni raccolte con il presente documento. L'invio del documento al nostro recapito implica il consenso al trattamento dei dati forniti.

L'ATS Sardegna si riserva di chiedere eventuali chiarimenti e consultazioni agli operatori economici partecipanti. La partecipazione alla presente consultazione non determina alcuna aspettativa o diritto nei confronti di ATS Sardegna, ne impegna a nessun titolo l'azienda nei confronti dei soggetti interessati, in

quanto l'affidamento della fornitura è subordinato ad eventuale, successiva e separata procedura avviata e conclusa ai sensi e per gli effetti del D.Lgs 50/2016.

Il Direttore S.C. Acquisto Beni

Dott.ssa Alessandra De Virgiliis

ALLEGATO 1

SISTEMA DIAGNOSTICO INTEGRATO ANALITICO AUTOMATIZZATO PER LA DETERMINAZIONE DELLA PRESENZA DEI GENOTIPI DI PAPILOMA VIRUS UMANO (HPV) AD ALTO RISCHIO

Si chiede di indicare, nella seguente tabella gli estremi identificativi della Vostra azienda.

DATI AZIENDA	
Azienda	
Indirizzo	
Nome e Cognome del referente	
Ruolo in azienda	
Telefono	
Fax	
Indirizzo e-mail	
Indirizzo PEC aziendale	
Data compilazione	

Si chiede di indicare, nella seguente tabella, la marca e il modello dei sistemi diagnostici integrati analitici automatizzati per la determinazione della presenza dei genotipi di papilloma virus umano (HPV) ad alto rischio che la Vostra azienda è in grado di offrire e, per ciascuno di essi, le seguenti informazioni:

Marca	Modello	Adattabilità con i Sistemi integrati per l'esecuzione di pap-test

Si specifica che nel campo "Adattabilità con i Sistemi integrati per l'esecuzione di pap-test" si chiede di specificare Marca e modello dei Sistemi integrati per l'esecuzione di pap-test presenti sul mercato i cui contenitori di prelievo siano compatibili con il sistema diagnostico integrato analitico automatizzato per la determinazione della presenza dei genotipi di papilloma virus umano (HPV) ad alto rischio offerto.

ALLEGATO 2

SISTEMA DIAGNOSTICO INTEGRATO PER L'ESECUZIONE DI PAP-TEST, DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER IL PRELIEVO DEI CAMPIONI CERVICALI (IN SOLUZIONE LIQUIDA DI TRASPORTO) PER PAP-TEST UTILIZZABILI ANCHE PER HPV AD ALTO RISCHIO NONCHÉ DEI RELATIVI DISPOSITIVI PER LA LETTURA DEI CAMPIONI CERVICALI

Si chiede di indicare, nella seguente tabella gli estremi identificativi della Vostra azienda.

DATI AZIENDA	
Azienda	
Indirizzo	
Nome e Cognome del referente	
Ruolo in azienda	
Telefono	
Fax	
Indirizzo e-mail	
Indirizzo PEC aziendale	
Data compilazione	

Si chiede di indicare, nella seguente tabella, la marca e il modello dei sistemi diagnostici integrati per l'esecuzione di pap-test che la Vostra azienda è in grado di offrire e, per ciascuno di essi, le seguenti informazioni:

Marca	Modello	Adattabilità con i sistemi diagnostici integrati analitici automatizzati per la determinazione della presenza dei genotipi di papilloma virus umano (HPV) ad alto rischio

Si specifica che nel campo "Adattabilità con i sistemi diagnostici integrati analitici automatizzati per la determinazione della presenza dei genotipi di papilloma virus umano (HPV) ad alto rischio" si chiede di specificare Marca e modello dei Sistemi integrati per l'esecuzione di HPV-HR test presenti sul mercato che possano operare con i contenitori di prelievo (mezzo di trasporto) utilizzati anche dal Sistema integrato per l'esecuzione di pap-test offerto.