



**AVVISO DI INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISIZIONE  
DI BENI/SERVIZI  
AI SENSI DELL'ART. 36 DEL D. LGS. 50/2016**

L'Azienda Ospedaliero – Universitaria di Modena con sede a Modena via del Pozzo n. 71, Telefono 059.4222390 - Fax 0594222305 - indirizzo Pec [acquisti.segreteria@pec.aou.mo.it](mailto:acquisti.segreteria@pec.aou.mo.it) e indirizzo Internet <http://www.aou.mo.it>, ha la presumibile necessità di procedere all'acquisizione di una fornitura in service di dispositivi per l'esecuzione di analisi sierologiche in ELISA (strumentazione, reagenti, controlli e tutto il materiale di consumo nulla escluso) per la diagnostica di malattie infettive come riportato nell'allegato 2 "Requisiti Tecnici"

Al fine di conoscere l'assetto dei mercati di riferimento, i potenziali concorrenti, gli operatori interessati e le relative caratteristiche soggettive, le soluzioni tecniche disponibili, e verificarne la rispondenza alle esigenze della Azienda Sanitaria interessata, si ritiene di svolgere, ai sensi dell'art. 66 del D.Lgs. 50/2016, consultazioni preliminari di mercato relative ai beni sopra menzionati.

Si precisa che queste indagini di mercato hanno esclusivamente finalità esplorative e sono preordinate ad individuare la presenza sul mercato di operatori in grado di fornire i prodotti indicati negli oggetti, o prodotti con caratteristiche tecniche equivalenti in termini di funzione e di finalità di utilizzo.

Gli operatori economici non potranno, per il solo interesse manifestato nei confronti della presente indagine esplorativa, vantare alcun titolo, pretesa o priorità in ordine all'eventuale affidamento della fornitura o del servizio relativamente al quale hanno espresso interesse.

Il presente avviso, pertanto, non costituisce avvio di una procedura di gara o di affidamento. L'indagine di mercato avviata attraverso la pubblicazione del presente avviso sulla piattaforma SATER (Sistema Acquisti Telematici Emilia-Romagna) di Intercent-ER Agenzia regionale per lo sviluppo dei mercati telematici, si concluderà con la ricezione e la conservazione agli atti delle manifestazioni di interesse pervenute. Il presente avviso non costituisce proposta contrattuale e non vincola in alcun modo l'Azienda Ospedaliero -Universitaria di Modena ad avviare procedure di alcun tipo.

L'Azienda Ospedaliero – Universitaria di Modena si riserva di interrompere in qualsiasi momento, per ragioni di propria esclusiva competenza, il procedimento avviato, senza che i soggetti richiedenti od interessati possano vantare alcuna pretesa.

L'operatore economico che intende dimostrare il proprio interesse dovrà presentare relazione di dettaglio dei prodotti offerti con le caratteristiche tecniche sopraindicate e **inviare la documentazione richiesta utilizzando sempre la piattaforma SATER – SEZIONE CONSULTAZIONI DI MERCATO**. Possono presentare manifestazione di interesse gli operatori economici, come definiti dall'art. 45 del D.Lgs. 50/2016, iscritti al registro della camera di commercio ed in possesso dei requisiti di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016, oggetto di specifica dichiarazione, secondo l'allegato 1, resa ai sensi e con le modalità di cui al DPR 445/2000.

Ai sensi dell'art. 15 della legge n. 183 del 12/11/2011, non sarà accettato alcun certificato da parte delle imprese, ma solamente dichiarazioni sostitutive di certificazione.

Non saranno ritenute valide manifestazioni di interesse incomplete o parziali.

La **manifestazione di interesse** da presentare su carta intestata dell'Operatore economico ed **i relativi allegati** (Allegato 1 e Descrizione della soluzione proposta, schede tecniche -specificando anche anno di produzione- e manuali d'uso- Certificazione di conformità alla normativa vigente), sottoscritti mediante firma digitale, dovranno essere trasmessi entro le ore **12,00 del giorno 05.01.2023**.

Ai sensi del D.lgs. 196/2003 e successive modificazioni ed integrazioni, si precisa che il trattamento dei dati personali sarà improntato a liceità e correttezza nella piena tutela dei diritti dei concorrenti e della loro riservatezza.

Data dell'avviso 21.12.2022

Il Direttore  
del Servizio Unico Acquisti e Logistica  
Dott. Scaletti Mario

Referente amministrativo: Dott.ssa Malagola Chiara - Tel. 059.4223483  
– Mail [malagola.chiara@aou.mo.it](mailto:malagola.chiara@aou.mo.it)

ALLEGATO 1

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA REQUISITI DI PARTECIPAZIONE E ASSENZA CAUSE DI ESCLUSIONE DI CUI ALL'ART. 80 D.LGS. N. 50/2016  
DICHIARAZIONE RESA AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL DPR  
445/2000**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_ nato  
a \_\_\_\_\_ (\_\_\_\_) il \_\_\_\_\_ residente in  
\_\_\_\_\_, Via \_\_\_\_\_ n.  
\_\_\_\_\_, in qualità di legale rappresentante dell'Operatore economico  
con sede in  
\_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_ CAP  
\_\_\_\_\_

- consapevole delle sanzioni previste dall'art. 76 del Testo unico, D.P.R. 28/12/2000 n. 445, e della decadenza dei benefici prevista dall'art. 75 del medesimo Testo unico in caso di dichiarazioni false o mendaci, sotto la propria personale responsabilità
- a corredo della manifestazione di interesse all' "Avviso di Indagine di mercato ai sensi dell'art. 36 del D.Lgs. 50/2016 per la fornitura in service di dispositivi per l'esecuzione di analisi sierologiche in ELISA (strumentazione, reagenti, controlli e tutto il materiale di consumo nulla escluso) per la diagnostica di malattie infettive", pubblicato dall'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena, sul portale SATER DELLA PIATTAFORMA Intercent-ER e sul proprio sito istituzionale;

DICHIARA

- Che l'Operatore economico rientra tra le categorie di soggetti di cui all'art. 45 del D.Lgs. 50/2016;
- Che l'Operatore economico è iscritto nel registro delle imprese di \_\_\_\_\_ al n. \_\_\_\_\_;
- Che l'Operatore economico possiede il codice fiscale \_\_\_\_\_ e numero di partita IVA \_\_\_\_\_;
- Che l'Operatore economico non si trova in alcuna delle situazioni di esclusione previste dall'art. 80 del D.Lgs. 50/2016;
- di essere consapevole che per la procedura negoziata, l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena si avvarrà del Sistema per gli Acquisti Telematici dell'Emilia-Romagna, accessibile dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/>;
- di essere consapevole che, ai fini della partecipazione alla procedura negoziata, è indispensabile essere registrati al SATER (ed in particolare alla classe merceologica indicata), secondo le modalità esplicitate nelle guide per l'utilizzo della piattaforma accessibili dal sito <http://intercenter.regione.emilia-romagna.it/agenzia/utilizzo-del-sistema/guide/> .

(data)

(firma digitale)

.....

.....

## Allegato 2

### REQUISITI TECNICI

#### OGGETTO

In previsione di gara pubblica finalizzata alla fornitura in service di dispositivi per l'esecuzione di analisi sierologiche in ELISA (strumentazione, reagenti, controlli e tutto il materiale di consumo nulla escluso) per la diagnostica di malattie infettive come di seguito specificato si richiede di fornire documentazione rispondente alle specifiche tecniche di seguito riportate.

La ditta dovrà essere in grado di fornire l'intero pacchetto di kit richiesti con relativa strumentazione.

L'intero sistema (reagenti, controlli, materiale di consumo e strumentazione) dovranno essere rispondenti alla normativa vigente in merito alla IVDR 2017/747 o ove ancora applicabile alla IVDD 98/79.

I sistemi in oggetto saranno utilizzati dalla S.C. Microbiologia Clinica-Policlinico di Modena.

La loro destinazione d'uso deve essere conforme alle prestazioni di seguito elencate.

Nel caso non si possedesse una delle caratteristiche riportate, descrivere come è stata realizzata la funzione richiesta anche con soluzioni innovative e migliorative rispetto a quanto descritto.

#### ANALISI SIEROLOGICHE RICHIESTE

| Analisi                         | Test annui previsti |
|---------------------------------|---------------------|
| Toxoplasma gondii IgA           | 120                 |
| Rosolia IgG avidità             | 30                  |
| Echinococcus granulosus Ac.     | 100                 |
| Aspergillus Ac                  | 50                  |
| Chlamydia trachomatis IgG-IgM   | 300                 |
| Chlamydia pneumoniae IgG-IgM    | 2000                |
| Toxocara canis IgG              | 300                 |
| Schistosoma mansoni IgG         | 200                 |
| Strongyloides stercoralis IgG   | 400                 |
| Herpes virus tipo 6 (HHV 6) IgG | 700                 |
| Herpes virus tipo 8 (HHV8) IgG  | 700                 |
| Chlamydia psittaci IgG-IgM      | 80                  |

#### STRUMENTAZIONE

- Programma di scheduling automatico delle analisi con possibilità di processare contemporaneamente almeno 4 piastre con protocolli non omogenei e fino ad almeno 12 test diversi per piastra;
- Sistema modulare con presenza di: almeno 2 incubatori ed eventuali incubatori di riserva, lavatore a 16 canali (8 di dispensazione e 8 di aspirazione) con tipologie di lavaggio diversificabili per più test, lettore mediante spettrofotometro con range fino a 3.000 OD (anche con funzione di sola lettura);
- Campionamento da provette primarie e secondarie di diverse tipologie con riconoscimento delle stesse tramite codice a barre;
- Sistema completamente automatizzato;

- Piano di lavoro con rack porta campioni fino a 98, reagenti fino a 24, controlli fino a 64 a bordo e con puntali compresi;
- Caricamento continuo, guidato a video con visualizzazione della attività in corso (time-line);
- Sistema di rilevamento liquidi barometrico (bolle, coaguli nei campioni, schiuma nei reagenti) con dotazione di allarme acustico per malfunzionamento;
- Presenza di alloggio di almeno 2 piastre di prediluizione dei campioni;
- Utilizzo di puntali monouso per campioni e reagenti per la totale eliminazione del carry-over;
- Sistema corredato da taniche distinte per tamponi di lavaggio e scarico reflui a terra con relativi sensori;
- Interfacciamento al sistema informatico
- Assistenza tecnica full-risk con intervento entro le 24 ore dalla segnalazione

#### **DOCUMENTAZIONE RICHIESTA**

- Descrizione della soluzione proposta
- Schede tecniche (specificando anche anno di produzione) e manuali d'uso
- Certificazione di conformità alla normativa vigente