



## FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: ASL\_BO  
REGISTRO: Protocollo generale  
NUMERO: 0097475  
DATA: 30/08/2019  
OGGETTO: Indagine di mercato per service di un sistema per l'esecuzione di test per lo screening della fibrosi cistica per il Laboratorio di Biologia Molecolare dell'Ospedale Maggiore di Bologna

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Anna Maria Testa

CLASSIFICAZIONI:

- [01-07-01]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0097475_2019_Lettera_firmata.pdf:	Testa Anna Maria	25BEE8A0449379195D2CB1CA67A269E7 523CBAFF5389CBCD0F00C98FD940F348



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.



UO Servizio Acquisti Metropolitan (SC)

Operatori economici  
Loro sedi

OGGETTO: Indagine di mercato per service di un sistema per l'esecuzione di test per lo screening della fibrosi cistica per il Laboratorio di Biologia Molecolare dell'Ospedale Maggiore di Bologna

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

Si tratta di un sistema analitico completo (strumentazione , kit diagnostici, reagenti e consumabili) per l'esecuzione del test per lo screening della fibrosi cistica.

Le caratteristiche peculiari del sistema richiesto sono:

Piattaforma CE-IVD automatica, aperta, in grado di analizzare frammenti di DNA e rilevare le 64 mutazioni più significative per la popolazione italiana consentendo di raggiungere una "detection rate" di circa il 90% e rilevare varianti alleliche PolyT e TG con Kit CE-IVD.

Il sistema (strumentazione pre-analitica, analitica e reagenti) deve essere interamente marcato CE/IVD per uso diagnostico.

Qualora Codesta ditta produca e/o commercializzi il sistema sopra descritto dovrà inviare la documentazione allo scrivente Servizio Acquisti Metropolitan all'indirizzo di posta elettronica [patrizia.raspa@ausl.bologna.it](mailto:patrizia.raspa@ausl.bologna.it) entro e non oltre le ore 12 del giorno **18/09/2019**.

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

Firmato digitalmente da:

Anna Maria Testa

Responsabile procedimento:  
Anna Maria Testa