

**AVVISO DI CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO AI SENSI DELL'ART. 77 DEL
D.LGS. 36/2023**

L'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma ha la presumibile necessità di procedere all'affidamento della FORNITURA IN SERVICE DI UN SISTEMA DIAGNOSTICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C (HCV), LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE B (HBV) E LA DETERMINAZIONE DELLA FARMACO-RESISTENZA DI HBV meglio descritto nell'Allegato B al presente avviso.

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 dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma, si ritiene di svolgere, ai sensi dell'art. 77 del d.lgs. 36/2023, consultazioni preliminari di mercato relative a quanto descritto nel summenzionato Allegato B.

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 beni e/o servizi individuati.

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; si precisa che il presente avviso pertanto non costituisce avvio di una procedura di gara o di affidamento, non costituisce proposta contrattuale e non vincola in alcun modo l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma ad avviare procedure di alcun tipo.

L'indagine di mercato intrapresa attraverso la pubblicazione del presente avviso sul sito internet dell'**Azienda Ospedaliero universitaria di Parma e della Regione Emilia Romagna Sater** <https://piattaformaintercenter.regione.emilia-romagna.it/portale/> si concluderà con la ricezione e la conservazione agli atti delle manifestazioni di interesse pervenute.

L'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma 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 intenda manifestare il proprio interesse a partecipare a una eventuale selezione orientata all'affidamento del servizio di cui al presente avviso di consultazione preliminare di mercato, dovrà inserire sulla Piattaforma SATER i documenti richiesti:

A) la dichiarazione sostitutiva relativa al possesso dei requisiti di partecipazione ed all'assenza di cause di esclusione di cui all'art. 94 del d.lgs. 36/2023, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR 445/2000 (Allegato A);

B) Riscontro con relazione a quanto richiesto nell'Allegato B;

Possono infatti presentare manifestazione di interesse gli operatori economici, come definiti dall'art. 1 lett I) dell'ALLEGATO I.1 - *Definizioni dei soggetti, dei contratti, delle procedure e degli strumenti* del d.lgs 36/2023, iscritti al registro della camera di commercio ed in possesso dei requisiti di cui al citato art. 94 del d.lgs 36/2023.

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 e non saranno ritenute valide manifestazioni di interesse incomplete o parziali.

La manifestazione di interesse ed i relativi allegati, sottoscritti in forma digitale, ovvero in forma tradizionale con allegata fotocopia del documento di identità del sottoscrittore, dovranno essere caricati sul portale entro e non oltre il termine perentorio fissato per

il giorno 08/08/2024

Ai sensi del Regolamento UE/2016/679 (GDPR), 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.

Si allegano:

Allegato A)	Modello per dichiarazione sostitutiva
Allegato B)	Caratteristiche richieste

ALLEGATO A

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA REQUISITI DI PARTECIPAZIONE ED ASSENZA
DI CAUSE DI ESCLUSIONE DI CUI ALL'ART. 94 DEL D.LGS. 36/2023, RESA AI
SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL DPR 445/2000**

Il sottoscritto/a _____ nato/a
a _____ () il _____ residente in _____ (),
via _____ n. _____, in qualità di legale rappresentante
dell'Operatore Economico _____ con sede in
_____ () via _____ nr. _____
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 Consultazione preliminare di mercato ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs 36/2023 per manifestazione di interesse per, pubblicato dall'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma;

DICHIARA

- che l'Operatore economico rientra nella definizione dell'art. 1 lett 1) dell'ALLEGATO I.1 - Definizioni dei soggetti, dei contratti, delle procedure e degli strumenti del D.Lgs 36/2023;
- 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. 94 del D.Lgs 36/2023.

(data)

(firma)

FORNITURA DI UN SISTEMA DIAGNOSTICO PER LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE C (HCV), LA GENOTIPIZZAZIONE DEL VIRUS DELL'EPATITE B (HBV) E LA DETERMINAZIONE DELLA FARMACO-RESISTENZA DI HBV

Il sistema diagnostico deve consentire:

- l'identificazione dei genotipi e sottotipi di HCV da campioni di siero/plasma mediante reazione di ibridazione inversa con specifiche sonde oligonucleotidiche immobilizzate su strisce di nitrocellulosa, previa retrotrascrizione e reazione polimerasica a catena (PCR);
- l'identificazione dei genotipi di HBV da campioni di siero/plasma mediante reazione di ibridazione inversa con specifiche sonde oligonucleotidiche immobilizzate su strisce di nitrocellulosa, previa PCR;
- l'identificazione di mutazioni responsabili della farmaco-resistenza di HBV da campioni di siero/plasma mediante reazione di ibridazione inversa con specifiche sonde oligonucleotidiche immobilizzate su strisce di nitrocellulosa, previa PCR.

STRUMENTAZIONE PER L'AMPLIFICAZIONE GENICA

La strumentazione deve essere costituita da un termociclatore di alta qualità a 96 determinazioni per eseguire in tempi rapidi l'amplificazione genica mediante PCR. Il termociclatore deve essere dotato di interfaccia grafica per una programmazione facile e intuitiva e garantire la memorizzazione dei programmi.

STRUMENTAZIONE PER L'IBRIDAZIONE INVERSA

Lo strumento per l'ibridazione inversa con sonde oligonucleotidiche deve presentare le seguenti caratteristiche:

- essere uno strumento unico per l'esecuzione semi-automatizzata delle varie fasi dell'ibridazione inversa post-PCR;
- consentire il posizionamento di tutti i reagenti necessari all'inizio del processo analitico;
- consentire l'esecuzione di almeno 20 reazioni contemporaneamente;
- consentire l'impostazione dei diversi programmi analitici e la loro memorizzazione;
- presentare un software aperto di gestione dello strumento;
- consentire l'utilizzazione di materiali monouso;

- prevedere un tempo di esecuzione del saggio auspicabilmente non superiore alle quattro ore;
- essere conforme alle vigenti norme CE-IVD e di sicurezza.