



Azienda Ospedaliera Universitaria  
Policlinico Paolo Giaccone  
di Palermo



Area Provveditorato  
Via Enrico Toti n°76  
telefono 0916555500 – fax 0916555502

Prot. n. 426

Palermo li 23 GEN. 2020

**AVVISO PUBBLICO ART. 66, D LGS. N. 50/2016, PER LA VERIFICA DELL'EFFETTIVA  
SUSSISTENZA DEL PRESUPPOSTO DELL'ASSENZA DI CONCORRENZA PER  
MOTIVI TECNICI**

**Publicato su GUE: Avviso di Trasparenza Ex Ante**

**Premesso che:**

- L'Area Provveditorato di questa Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone intende procedere, mediante procedura negoziata, senza previa indizione di gara - ai sensi del comma 1 lettera b) art. 125 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm. e ii, all'acquisto di materiale di laboratorio (Kit) necessario per l'espletamento dei test biomolecolari di predisposizione genetica al tumore alla mammella e all'ovaio e test predittivi di risposta al trattamento in pazienti con tumore ovarico prodotti dalla Ditta 4bases c/o Tecnopolo Ticino Via Cantonale, 18 CH-6928 Manno Switzerland e distribuiti sul territorio Italiano dalla Ditta 4bases Italia S.r.l. Italian manufacturing branch e in esclusiva per la Regione Sicilia dalla Ditta Ecosistemi Service S.n.c. di Follari Antonio & C. con sede legale in Palermo, Via dei Quartieri, 23/a – 90146 Palermo, in possesso della Partita I.V.A. 04448510828;
- Detti Kit sono necessari per il proseguimento dell'attività di laboratorio finalizzata all'identificazione di varianti ereditarie associate al rischio di cancro del colon-retto al seno, alle ovaie e alla poliposi;
- I reagenti di cui al presente avviso sono riportati nelle quantità e descrizioni nello schema che segue:

Quantità	Descrizione
40	S-2000-16 - BRaCAscreen
7	S2010-16 - HEVA SCREEN
8	4001 HR Barcode set 1-16
8	4002 HR PGM Barcode set 17-32
1	S2001-16 – BRAVO SCREEN

**CARATTERISTICHE TECNICHE**

- Kit per amplificazione dei geni BRCA1, BRCA2, TP53 per l'analisi del DNA germinale e/o somatico in pazienti con sindrome ereditaria della mammella e/o ovaio validati per uso diagnostico sia su piattaforma ILLUMINA che IONTORRENT (NGS) di proprietà dell'A.O.U.P.;

- Kit per amplificazione geni correlati alle sindromi ereditarie di mammella, ovaio e poliposi coloretale per l'analisi del DNA germinale validati per uso diagnostico sia su piattaforma ILLUMINA, che IONTORRENT (NSG) di proprietà dell'A.O.U.P.;
- Tali Kit e i relativi software dedicati all'analisi bioinformatica dovranno essere marcati CE-IVD.

### Si invitano

Gli operatori economici che ritengano di essere in grado di fornire Kit equipollenti/equivalenti dal punto di vista funzionale e delle performance garantite ad inviare, all'indirizzo di posta elettronica certificata di [provveditorato.aoup@pec.policlinicogiaccone.it](mailto:provveditorato.aoup@pec.policlinicogiaccone.it), ampia documentazione tecnica descrittiva, atta a dimostrare l'effettiva equivalenza funzionale, in termini di qualità delle prestazioni erogate, dei prodotti proposti rispetto a quelli sopra menzionati.

Detta documentazione dovrà pervenire **entro il termine delle ore 12,00 del giorno 10 febbraio 2020.**

Trascorso tale termine, in assenza di riscontri da parte del mercato o qualora i riscontri pervenuti non saranno stati valutati favorevolmente dai competenti servizi dell'A.O.U.P., con provvedimento motivato, si confermerà la sussistenza del presupposto dell'assenza di concorrenza per motivi tecnici e si procederà con l'affidamento della fornitura in argomento ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b, punto 2, D. Lgs n. 50/2016.



IL RESPONSABILE DELL' AREA  
Ing. Vincenzo Lo Medico