



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Prot. n.

Palermo li

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

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. 63 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm. e ii, alla Fornitura Triennale del prodotto "PATHFAST PRESEPSIN" per il dosaggio quantitativo del biomarcatore di sepsi Presepsina in Chemiluminescenza (CLEIA) per l'U.O.C. di Medicina di Laboratorio, necessario nella rilevazione e nella quantificazione del biomarcatore precoce "Presepsina" in campioni di sangue intero, siero o plasma per la diagnosi e la prognosi di Sepsis, nonché per il monitoraggio del decorso della malattia e delle risposte ai trattamenti terapeutici;
- Per quanto di conoscenza di questa A.O.U.P., quanto richiesto può essere fornito dalla Ditta GEPA S.r.l. distributore esclusivo per l'Italia, per l'acquisto dei prodotti della Linea PATHFAST di seguito elencati, comprensivi di calibratori, controlli e accessori vari, anche strumentali, necessari;

Codice Prodotto	Descrizione Prodotto	Confezione	Fabbisogno Anno
PF 1201-K	TEST PATHFAST PRESEPSIN	60 test	10 confezioni
PF 0201-K	CQ PRESEPSIN CONTROL Livello 1-2	2 x 1 mL/livello	8 confezioni
PF300936	Puntale monouso	210 x conf	3 confezioni
PF300943	Carta termica per stampante	10 x conf	4 confezioni
PF300929	PATHFAST LSIM/MITSUBISHI	-----	1 ad uso gratuito

- Il prodotto richiesto risulta essere infungibile in quanto è l'unico Kit diagnostico IVD presente sul mercato mondiale in grado di determinare, in modo quantitativo tramite micrometodo, con tecnica in chemiluminescenza, la concentrazione su sangue intero/plasma della molecola sCD14-ST, nota come PRESEPSINA, con l'uso di anticorpi policlonali e anticorpi monoclonali anti- presepsin, che consentono il riconoscimento della molecola in maniera accurata ed altamente specifica;
- Tale peculiarità ha consentito che l'uso di tale test è raccomandato dalle Linee Guida, in quanto ritenuto un parametro fondamentale quale marcatore precoce di diagnosi e prognosi di Sepsis sia in pazienti adulti, che pediatrici e neonatali;



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

- La possibilità di effettuare tale dosaggio con pochi microlitri di sangue intero (<100 µL) rappresenta un valore aggiunto non indifferente nei casi in cui si è in presenza di prelievi ematici difficoltosi o scarsi, o di prelievi per pazienti neonatali e pediatrici;

Nel caso in cui non pervengano, entro il termine delle **ore 12,00 del giorno 16 marzo 2021**, all'indirizzo PEC provveditorato.aoup@pec.policlinicogiaccone.it, valide controindicazioni tecniche, si riterrà riconosciuta la coerenza e legittimità dell'ipotesi di acquisto e dunque la possibilità di procedere - ai sensi del comma 1 lettera b) art. 63 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm. e ii. - all'affidamento diretto attraverso una procedura negoziata senza previa pubblicazione di bando alla Ditta GEPA S.r.l. con sede in Via IV novembre, - 20021 Bollate - Milano, in possesso della partita I.V.A.: 023233560964.



Il Funzionario

Dr Stefania Bongiovanni