



Atti 433/2017 – all. 3

Milano, 14 Febbraio 2017

**OGGETTO: *indagine di mercato per la fornitura di reagenti per la ricerca di delezioni e duplicazioni (macroriarrangiamenti) genici mediante metodologia MLPA (Multiplex Ligation Probe Amplification) occorrenti al Laboratorio di Genetica Medica.***

Spett. le ditta,

la Fondazione IRCCS ha la necessità di procedere all'affidamento della fornitura di ***reagenti per la ricerca di delezioni e duplicazioni (macroriarrangiamenti) genici mediante metodologia MLPA (Multiplex Ligation Probe Amplification).***

A tale proposito si intende svolgere una indagine di mercato tramite il Sistema di intermediazione telematica della Regione Lombardia (SinTel), accessibile dall'indirizzo [www.arca.regione.lombardia.it](http://www.arca.regione.lombardia.it), al fine di informare il mercato circa le esigenze della Fondazione IRCCS e di verificare il novero degli operatori economici in grado di fornire i dispositivi aventi le caratteristiche tecniche di seguito indicate.

Requisiti generali:

- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la distrofia muscolare di Duchenne/Becker.  
*Fabbisogno annuale presunto: 100 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per Fibrosi Cistica.  
*Fabbisogno annuale presunto: 100 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la sindrome di Gitelman.  
*Fabbisogno annuale presunto: 50 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la malattia di Parkinson.  
*Fabbisogno annuale presunto: 100 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la sindrome di Bartter.  
*Fabbisogno annuale presunto: 50 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la malattia policistica renale autosomica dominante.  
*Fabbisogno annuale presunto: 100 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent probe Amplification (MLPA) specifico per la sindrome emolitica uremica (geni CFH, CFH related).  
*Fabbisogno annuale presunto: 150 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la Talassemia alfa.  
*Fabbisogno annuale presunto: 300 test;*





- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la Talassemia beta.  
*Fabbisogno annuale presunto: 300 test;*
- Kit per la rilevazione di delezioni e amplificazioni del DNA genomico mediante Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) specifico per la sindrome di Ehlers Danlos forma classica (geni COL3A1 e COL1A1).  
*Fabbisogno annuale presunto: 100 test.*

Le manifestazioni di interesse, corredate dalla relativa documentazione tecnica, devono essere formalizzate entro le ore **17,30** del giorno **23.02.2017**.

All'esito dell'indagine di mercato, la Fondazione IRCCS determinerà la tipologia di procedura più idonea per l'affidamento della fornitura in parola e, qualora ve ne siano i presupposti, svolgerà una procedura negoziata senza previa pubblicazione di un bando di gara ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b), del d.lgs. 18 aprile 2016, n. 50.

In ogni caso, il presente avviso è da intendersi quale mera indagine finalizzata alla raccolta di manifestazioni di interesse; la presente indagine non vincola in alcun modo la Fondazione IRCCS e le manifestazioni di interesse non costituiscono diritti o interessi legittimi a favore dei soggetti coinvolti.

Per informazioni:

- di carattere amministrativo - U.O.C. Approvvigionamenti ☎ n. 02/5503-8265/8213;
- sulle caratteristiche tecniche del prodotto – Lab. Genetica Medica Dr.ssa Manuela Seia ☎ n. 02/5503-2433;
- per l'utilizzo della piattaforma SinTel - numero verde ☎ n. 800 116 738.

Distinti saluti.

IL DIRETTORE  
U.O.C. APPROVVIGIONAMENTI  
(Paolo Cassoli)

Procedimento presso l'U.O.C. Approvvigionamenti  
Responsabile del Procedimento: Ing. Paolo Cassoli  
Pratica trattata da: Marzia Colombo/Margherita Botteghi

