



Regione del Veneto
Istituto Oncologico Veneto
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico



REGIONE DEL VENETO

U.O.C. Provveditorato Economato e Gestione della Logistica

Responsabile del Procedimento: Dott.ssa Maria Zanandrea

Referente della pratica: avv. Giulia Cazzato

E-mail ufficioacquisti@iov.veneto.it

Padova, 22 Marzo 2023

AVVISO ESPLORATIVO EX ART. 66, COMMA 1 DEL D. LGS. 50/2016 PER LA FORNITURA DI CARTUCCE PER SHOCK SETTICO PER LA TERAPIA INTENSIVA DELL'ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO – I.R.C.C.S.

Il presente avviso esplorativo persegue gli obiettivi di cui all'art. 66, comma 1 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i.

La consultazione preliminare di mercato con esso attivata, è volta a conoscere l'assetto del mercato di riferimento, i potenziali concorrenti, gli operatori interessati, le relative caratteristiche soggettive, le soluzioni tecniche disponibili, al fine di verificarne la rispondenza alle esigenze dell'Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. come di seguito descritte.

Nell'ambito delle attività istituzionali, lo scrivente Istituto ha la necessità di acquisire cartucce da utilizzare sulle apparecchiature da emofiltrazione Baxter (Prismax) in uso in Terapia Intensiva per il trattamento extracorporeo del sangue intero, che assorbono selettivamente le endotossine presenti nel sangue. Sono indicate per il trattamento di pazienti affetti da sepsi o da shock settico causato da batteri gram negativi e/o endotossinemia.

Il meccanismo d'azione della cartuccia è legato al fatto che questa è costituita da un involucro in policarbonato, contenente un tessuto in fibra composita a base di polistirene su cui è immobilizzata, con legame covalente, la polimixina B. Il sangue, a partire da un condotto centrale attorno al quale è avvolto il tessuto, attraversa radicalmente le fibre perfondendole in maniera uniforme. Quindi la polimixina B lavora come agente di rimozione delle endotossine.

Algoritmo clinico per pazienti in shock settico endotossina mediato non responsivi a terapia convenzionale: 2 sessioni di emoperfusione a 18-24 ore a distanza l'una d'altra.

Tutto ciò premesso, sulla base delle informazioni in nostro possesso, l'unica soluzione presente nel mercato sono i dispositivi forniti dalla ditta Estor S.p.A e di seguito sintetizzata:

- TORAYMYXIN® (PMX-20R), CND: F01080202 - RDM: 33844.
- Linea Prismaflex HP-X-7 , CND: F0305 – RDM: 1398702

Il fabbisogno annuo stimato è pari a 4 casi annui ovvero 8 cartucce.

Con la presente si ritiene opportuno attivare una consultazione preliminare del mercato volta all'accertamento della reale insussistenza di soluzioni alternative ragionevoli fermo restando che, in ogni caso, l'acquisizione dei dispositivi medici in parola dovrà essere subordinata ad apposita procedura da espletarsi nel rispetto delle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016. In particolare, in assenza di soluzioni alternative ragionevoli, si propone di procedere all'affidamento mediante procedura negoziata senza la pubblicazione del bando, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lettera b), del citato Codice.

Possono presentare manifestazione di interesse a partecipare alla presente consultazione tutti i soggetti di cui all'art. 45 del D. Lgs. n. 50/2016.

Gli operatori economici del mercato che ritengano di poter fornire tali dispositivi medici con caratteristiche funzionalmente equivalenti a quelle descritte, ovvero di suggerire e dimostrare la praticabilità di soluzioni alternative, dovranno far pervenire la propria dichiarazione sostitutiva, rilasciata ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, redatta su carta intestata dell'Operatore economico e sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante, attestante la manifestazione d'interesse a partecipare alla presente consultazione e completa di dati anagrafici, indirizzo, numero di telefono, PEC, codice fiscale/partita IVA, accompagnata da una descrizione sintetica (max. 4 facciate) dalla quale si evinca il possesso delle specifiche tecniche richieste o l'equivalenza rispetto alle stesse, unitamente alla descrizione e/o schede tecniche dei dispositivi proposti, nonché delle referenze del settore.

Le suddette manifestazioni d'interesse, complete di descrizione sintetica e di referenze del settore, dovranno essere fatte pervenire entro il **31 Marzo 2023** all'indirizzo PEC: protocollo.iov@pecveneto.it. Tale PEC dovrà riportare in oggetto la seguente dicitura: "Consultazione preliminare di mercato per la fornitura di FORNITURA DI CARTUCCE PER SHOCK SETTICO PER LA TERAPIA INTENSIVA DELL'ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO – I.R.C.C.S.".

La partecipazione alla presente consultazione non determina aspettative né diritto alcuno e non rappresenta invito a proporre offerta, né impegna a nessun titolo dell'Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. nei confronti degli Operatori economici interessati. L'Istituto si riserva di valutare la documentazione presentata da eventuali fornitori, ma di non avviare procedura di gara qualora i dispositivi siano valutati non equivalenti; in tal caso verrà dato semplice riscontro motivato al proponente senza che lo stesso nulla abbia a pretendere.



Regione del Veneto
Istituto Oncologico Veneto
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico



REGIONE DEL VENETO

L'Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. può interrompere, sospendere o revocare la consultazione preliminare di mercato, nonché interrompere la consultazione di uno, o più Operatori economici, in qualsiasi momento, senza intercorrere in alcun tipo di responsabilità.

La partecipazione alla consultazione preliminare non dà diritto ad alcun compenso e/o rimborso, né il diritto ad essere invitati a successive fasi di acquisizione del servizio.

Il trattamento dei dati personali seguirà le disposizioni specifiche previste dal D. Lgs. n. 196/2003 adeguato al Regolamento UE n. 2016/679 (GDPR) in materia di protezione dei dati personali dal D. Lgs. n. 101/2018.

Il direttore
U.O.C. Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica
dott.ssa Maria Zanandrea

