

Allegato "A"

SCHEDA TECNICA/FABBISOGNO PER LA FORNITURA DI UN DISPOSITIVO DIAGNOSTICO IN VITRO PER LA DIAGNOSI PRECOCE DELLA SEPSI TRAMITE MISURAZIONE DEL BIOMARKER PSP CON CAPSULE MONOUSO OCCORRENTE ALLE UU.OO.CC. DELL'A.R.N.A.S. CIVICO DI PALERMO

Qualora, la descrizione delle caratteristiche tecniche indicate nel capitolato tecnico, dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica, deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente" ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. n.36 del 2023 e s.m.i che rinvia all'allegato II.5 " Specifiche tecniche ed etichettature".

CARATTERISTICHE:

Fornitura di un dispositivo che permette di rilevare lo sviluppo della sepsi, mediante l'utilizzo di singole capsule monouso che accertino, attraverso una sola goccia di sangue (circa 50 µl), il riconoscimento immediato e lo svilupparsi della sepsi, con almeno 72 ore di anticipo, rispetto all'insorgenza dei sintomi dell'evento settico attraverso la misurazione del biomarker specifico della sepsi ossia il PSP (pancreatic stone protein).

Tale dispositivo deve essere fornito in comodato d'uso gratuito mentre il consumo annuale di capsule (in somministrazione) per il fabbisogno clinico delle UU.OO.C.C. richiedenti è stimato a n. 200.

Il Responsabile Unico del Progetto

Dott.ssa Maria Letizia Lanza

