

PROT. N° 15422

VITERBO,

25 FEB. 2021

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE**Pubblicità su sito web**

OGGETTO: Manifestazione di interesse per la fornitura di un sistema di analisi molecolare in rt-pcr e/o analisi di frammenti per la sindrome dell'x fragile, i geni cftr (fibrosi cistica) hfe (emocromatosi) fattore xiii, fibrinogeno beta, apo e, ace, slco1b1 e per lo studio dell'intolleranza al lattosio

E' intenzione di questa Azienda procedere, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto di cui agli artt. 36 comma 7 e 216 comma 9 del D.Lgs 50/2016, all'espletamento di una procedura volta alla fornitura di un sistema di analisi molecolare in rt-pcr e/o analisi di frammenti per la sindrome dell'x fragile, i geni cftr (fibrosi cistica) hfe (emocromatosi) fattore xiii, fibrinogeno beta, apo e, ace, slco1b1 e per lo studio dell'intolleranza al lattosio

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO	Mutazioni Richieste
Mutazioni del gene CFTR della Fibrosi Cistica (vedi pannello allegato per le mutazioni richieste)	711+1G>T, 3120+1G>A, 621+1G>T, 1717-1G>A, CFTRdele2,3(21kb), 3849+10kbC>T, 2789+5G>A, 1898+1G>A, G542X, G85E,1717-8G>A, G551D, R553X, 3659delC, N1303K, R560T, R117H, R1162X, L1077P, R117C, R1066C, L1065P, W1282X, R347H, R347P, I507del, T338I, F508del, , 1677delTA, R334W, 3272-26A>G, 1078delT, 2183AA>G, A1898+5GT, 1782del, 2184insA, 2143delT, IVS8: 5T (TG9-13), 7T, 9T 711+5A, 1898+3G, 2184delA, 4016insT, 4382delA, M1V, , , D110E, D110H, G178R, R352Q, S549R(A>C), Q552X, D579G, E585X, R1066H, D1152H, R1158X, G1244E, CFTRdele1, CFTRdele2, CFTRdele22,23, CFTRdele 22-24, 852dele22, 1259insA, G1349D, c.1584+18672A>G
Analisi degli alleli premutati del gene FMR1 della sindrome dell'X fragile	Individuazione di un numero di ripetizioni della tripletta CGG nella regione al 5' non trascritta del gene FMR1 da 10 a 50 (individui wild type) e da 50 a 200 (individui premutati)
Mutazione G455A Gene Beta-Fibrinogeno	
Mutazione Val34Leu gene Fattore XIII	
Mutazioni T334C, C472T gene APO E	
Mutazioni C282Y, H63D, S65C gene HFE	
Mutazione Gene ACE	
Polimorfismi T13910C e A22018G nel gene LTC per l'intolleranza genetica al lattosio	
Mutazione c.521T>C gene SLCO1B1	

Dal presente avviso non consegue obbligo d'acquisto per questa Azienda Sanitaria.

Si precisa che le manifestazioni di interesse dovranno essere inoltrate al seguente indirizzo mail: prot.gen.asl.vt.it@legalmail.it e contestualmente a enrica.moscatelli@asl.vt.it o mezzo fax: 0761237837 entro 15 giorni dalla data della presente

Distinti saluti.

Il Direttore UOC E-Procurement
Dott.ssa Simona Di Giovanni