

Spett.le
Istituto Zooprofilattico
Sperimentale delle Venezie
Viale dell'Università, 10
35020 – Legnaro (PD)

Oggetto: Affidamento diretto, previo confronto concorrenziale, della fornitura di kit Elisa per la ricerca di anticorpi BRSV (Virus respiratorio sinciziale bovino) e P13 (Parainfluenza), di durata annuale per l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Venezie.

Numero di gara 7167328

CIG Lotto 1: 7588451BDB

Dichiarazione sostitutiva ai sensi del DPR n. 445/2000.

Il sottoscritto _____ nato a _____ il _____ residente a _____ via _____

documento tipo: _____ n. _____ del _____ codice fiscale _____

in qualità di _____

dell'Impresa _____

ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del medesimo Decreto per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci,

dichiara

che il kit VIRUS RESPIRATORIO SINCIZIALE BOVINO ATICORPI ELISA presenta le seguenti caratteristiche:

1. Il kit è idoneo alla ricerca degli anticorpi verso il virus respiratorio sinciziale bovino nel siero di sangue bovino, tramite reazione ELISA.
2. La reazione ELISA è allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola o, rispettivamente, 10 piastre a 96 pozzetti, formato bicupola.
3. Il volume massimo di lavoro non è superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio).
4. I reagenti inclusi nel kit sono in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire).
5. Il substrato consente la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda:
 - 405 nanometri
 - 450 nanometri

- 490 nanometri
 - 650 nanometri.
6. Il kit è disponibile in strip di:
- 8 (1 colonna) pozzetti
 - 16 (2 colonne) pozzetti.
- Il kit offerto ha un valore di sensibilità diagnostica pari a _____ %.
 - Il kit offerto ha un valore di specificità diagnostica pari a _____ %.
7. Il volume dei controlli è tale da consentire l'allestimento per ogni micropiastra da 96 pozzetti di 12 pozzetti per ciascun controllo.
8. Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati è riportata una o più delle seguenti diciture:
- a. cancerogeni di prima o seconda o terza categoria: R40 oppure H351 - R45 oppure H350 - R49 oppure H350i;
 - b. mutageni di prima o seconda o terza categoria: R46 oppure H340 - R68 oppure H341.
9. Il kit, al momento della produzione, ha un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi.
10. Il kit, momento della consegna, ha un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale.
11. Il produttore del kit è certificato ISO9001 / USDA o equivalente

Data ____/____/____

Firma

Ai sensi del DPR n. 445/2000, la presente dichiarazione deve essere corredata da copia fotostatica (fronte retro) non autenticata di un valido documento di identità del/i sottoscrittore/i.
Nel caso in cui la dichiarazione sia sottoscritta da un procuratore dell'impresa, allegare anche copia semplice della procura e copia di un valido documento d'identità del delegante.