

**SEDE CENTRALE  
LEGNARO (PD)**

Viale dell'Università, 10  
35020 Legnaro (PD)  
tel. +39 049 8084211  
tel. +39 049 8830380  
fax dir. +39 049 8830046  
fax dir. san. +39 049 8830539  
fax amm. e prot. +39 049 8830178  
C.F. e P. IVA, MWST.,  
VAT, TVA 00206200289  
e-mail: comunicazione@izsvenezie.it  
PEC: izsvenezie@legalmail.it  
www.izsvenezie.it

**ROVIGO**

**Adria**  
Via L. da Vinci, 39  
45011 Adria (RO)  
tel. +39 0426 21841  
fax +39 0426 901411  
e-mail: garcangeli@izsvenezie.it

**BELLUNO**

Via Cappellari, 44/A  
32100 Belluno  
tel. +39 0437 944746  
fax +39 0437 942178  
e-mail: at2bl@izsvenezie.it

**BOLZANO (BOZEN)**

Via Laura Conti, 4  
39100 Bolzano/Bozen  
tel. +39 0471 633062  
fax +39 0471 633580  
e-mail: at6bz@izsvenezie.it

**PADOVA**

**Legnaro**  
Viale dell'Università, 10  
35020 Legnaro (PD)  
tel. +39 049 8084290  
fax +39 049 8830277  
e-mail: liob@izsvenezie.it

**PORDENONE**

**Cordenons**  
Via Bassa del Cuc, 4  
33084 Cordenons (PN)  
tel. +39 0434 41405  
fax +39 0434 41201  
e-mail: segr.pn@izsvenezie.it

**VENEZIA**

**San Donà di Piave**  
Via Calvecochia, 10  
30027 San Donà di Piave (VE)  
tel. +39 0421 41361  
fax +39 0421 221453  
e-mail: at2sd@izsvenezie.it

**TRENTO**

Via Lavisotto, 129  
38121 Trento  
tel. +39 0461 822458  
fax +39 0461 829065  
e-mail: sct5.trento@izsvenezie.it

**UDINE**

**Basaldella di Campoformido**  
Via della Roggia, 100  
33030 Basaldella di C. (UD)  
tel. +39 0432 561529  
fax +39 0432 562676  
e-mail: at4ud@izsvenezie.it

**VERONA**

Via San Giacomo, 5  
37135 Verona  
tel. +39 045 500285  
fax +39 045 582811  
e-mail: at1vr@izsvenezie.it

**VICENZA**

Viale Fiume, 78  
36100 Vicenza  
tel. +39 0444 305457  
fax +39 0444 506165  
e-mail: at1vi@izsvenezie.it

**TREVISO**

**Fontane di Villorba**  
Vicolo Mazzini, 4 int. 5/6  
31020 Fontane di Villorba (TV)  
tel. +39 0422 302302  
fax +39 0422 421154  
e-mail: at2tv@izsvenezie.it

**SERVIZIO GARE**

PEC: [provveditorato.izsve@legalmail.it](mailto:provveditorato.izsve@legalmail.it)

**Agli operatori economici invitati**

Lettera trasmessa a mezzo piattaforma e-procurement

**OGGETTO: Affidamento diretto, previo confronto concorrenziale, della fornitura di Kit Elisa, di durata triennale, mediante ricorso alla piattaforma e-procurement.**

**Lettera d'invito**

**Numero gara: 8522476**

**CIG Lotto 1: 9184191A2A**

**CIG Lotto 2: 9184213C51**

**CIG Lotto 3: 9184230A59**

**CIG Lotto 4: 918424678E**

**CIG Lotto 5: 91842570A4**

La presente procedura è indetta dall'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Venezie (di seguito per brevità "Istituto" o "IZSve") ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016 e dell'art. 12, comma 2 e ss. del Regolamento per l'acquisizione di forniture di beni e servizi di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria dell'IZSve (di seguito "Regolamento"), visionabile sul profilo del committente all'indirizzo <http://www.izsvenezie.it/amministrazione/bandi-e-gare/forniture-di-beni-e-servizi>.

La presente procedura si svolgerà, attraverso l'utilizzazione di un sistema telematico di proprietà di ARIA SPA, l'Azienda Regionale per l'innovazione e gli Acquisti della Regione Lombardia, denominato "SinTel" (di seguito per brevità anche solo "Sistema" e/o "SinTel"), mediante il quale verranno gestite le fasi di pubblicazione della procedura, di presentazione, analisi, valutazione ed aggiudicazione dell'offerta, oltre che le comunicazioni e gli scambi di informazioni.

Le modalità tecniche per l'utilizzo di SinTel sono contenute nell'Allegato denominato "Modalità tecniche di utilizzo della piattaforma Sintel", parte integrante e sostanziale del presente Disciplinare, ove sono descritte in particolare le informazioni riguardanti la Piattaforma di Intermediazione telematica, la dotazione informatica necessaria per la partecipazione alla presente procedura, la registrazione alla Piattaforma e la forma delle comunicazioni da utilizzare per la presente procedura.

Per partecipare alla presente procedura telematica, gli operatori economici concorrenti devono dotarsi, a propria cura e spese, della strumentazione tecnica ed informatica necessaria indicata all'interno del disciplinare telematico di gara.

Nel caso si verifichi un mancato funzionamento o un malfunzionamento della piattaforma telematica, tale da impedire la corretta presentazione delle offerte, la stazione appaltante adotterà i provvedimenti di cui al comma 5 bis) dell'art. 79 del D. Lgs n. 50/2016.

Per la lettura della documentazione firmata digitalmente è necessario dotarsi dell'apposito software per la verifica della firma digitale, rilasciato da certificatori iscritti all'Elenco di cui all'art. 29 del D.Lgs. 82/2005, disponibile sul sito <http://www.agid.gov.it>.

Per la sottoscrizione con firma digitale è preferibile l'utilizzo del software Cades.

Ai fini della partecipazione alla presente procedura si dovrà far pervenire la propria offerta per uno o più lotti entro i termini e con le modalità indicate nella presente richiesta di migliore offerta e nella relativa GARA della predetta piattaforma telematica cui il presente documento è allegato.

## 2. Oggetto e caratteristiche dell'appalto

L'appalto ha ad oggetto la fornitura dei prodotti di seguito indicati ed il servizio accessorio confezionamento, imballaggio, trasporto e consegna degli stessi.

L'appalto è suddiviso su 5 lotti aggiudicabili separatamente.

La fornitura avverrà in somministrazione, all'abbisogno dell'Istituto in seguito ad emissione e trasmissione di apposito buono d'ordine, fermo il rispetto dei quantitativi minimi e massimi indicati nel prosieguo e la facoltà di modifiche nel corso dell'esecuzione, nei limiti specificati nell'articolo dedicato.

Nelle tabelle che seguono sono indicati il dettaglio dei fabbisogni e le caratteristiche tecniche minime che, fermo il principio di equivalenza, i beni offerti devono possedere a pena di inammissibilità alla procedura. Inoltre, sono indicati i prezzi unitari attualmente praticati dai fornitori abituali dell'Istituto e l'importo complessivo della fornitura, calcolato in base ad essi.

Tali prezzi unitari costituiscono l'elenco prezzi posto a base d'asta insuperabile dalla stazione appaltante. Pertanto, le offerte economiche recanti anche un importo superiore saranno escluse dalla procedura.

| Lotto 1 - CIG 9184191A2A  |  |   |              |  |  |
|---|--|---|--------------|--|--|
| Codice articolo IZSve   | Descrizione                            | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |              | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
| (PG)KT0146  | CORONAVIRUS BOVINO ANTICORPI KIT ELISA | Min<br>2.160  | Max<br>5.040 | € 4,18   | € 21.067,20                              |
| <b>Importo complessivo Lotto 1, IVA esclusa</b>   |  |   |              | <b>€ 21.067,20</b>                             |  |
| <b>Specifiche tecniche minime:</b>  |  |   |              |  |  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Il kit deve essere idoneo alla ricerca degli anticorpi verso il Coronavirus bovino nel siero di sangue bovino tramite reazione ELISA;</li> <li>• La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola oppure bicupola;</li> <li>• Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio);</li> <li>• I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire);</li> <li>• Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 – 650 nanometri;</li> <li>• Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti;</li> </ul> |  |   |              |  |  |

| Lotto 1 - CIG 9184191A2A   |             |   |  |  |  |
|--|-------------|---|--|--|--|
| Codice articolo IZSve  | Descrizione | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |  | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore all'80% (la valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 98% (la valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni micropiastra da 96 pozzetti di 12 pozzetti per ciascun controllo;</li> <li>Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati, è riportata una o più delle seguenti diciture: <ul style="list-style-type: none"> <li>Cancerogeni possibili o sospetti: H350 – H351;</li> <li>Mutageni possibili o sospetti: H340 – H341;</li> <li>Con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 – H361;</li> </ul> </li> <li>Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi;</li> <li>Il kit, al momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale;</li> <li>Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente.</li> </ul> |             |   |  |  |  |

| Lotto 2 - CIG 9184213C51  |                         |   |              |  |  |
|---|-------------------------|---|--------------|--|--|
| Codice articolo IZSve   | Descrizione             | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |              | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
| (PG)KT0078<br>(PG)KT0658  | BHV ANTICORPI KIT ELISA | Min<br>1.440  | Max<br>3.360 | € 4,12   | € 13.843,20                              |
| <b>Importo complessivo Lotto 2, IVA esclusa</b>   |                         |   |              | <b>€ 13.843,20</b>                             |  |
| <b>Specifiche tecniche minime:</b>  |                         |   |              |  |  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>Il kit deve essere idoneo alla ricerca degli anticorpi specifici per il virus BHV4 nel siero di sangue bovino tramite reazione ELISA;</li> <li>La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola oppure bicupola;</li> <li>Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio);</li> <li>I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire);</li> <li>Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 – 650 nanometri;</li> <li>Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti;</li> <li>La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore all'80% (la valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 98% (la valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni micropiastra da 96 pozzetti di 12 pozzetti per ciascun controllo;</li> <li>Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati, è riportata una o più delle seguenti diciture: <ul style="list-style-type: none"> <li>Cancerogeni possibili o sospetti: H350 – H351;</li> <li>Mutageni possibili o sospetti: H340 – H341;</li> <li>Con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 – H361;</li> </ul> </li> <li>Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi;</li> <li>Il kit, al momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale;</li> <li>Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente.</li> </ul> |                         |   |              |  |  |

**Lotto 3 - CIG 9184230A59**

**Il lotto 3 ed il corrispondente codice (PG)KT00197 si riferiscono ad un kit ELISA che consente la ricerca simultanea di Rotavirus gruppo A – Coronavirus bovino – Escherichia coli K99.**

**Gli operatori economici devono, pertanto, offrire un unico kit, che contiene i reagenti per la ricerca delle tre antigeni sullo stesso numero di campioni.**

| Codice articolo IZSve                           | Descrizione                             | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |               | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
|---|---|---|---------------|--|--|
|   |   | Min   | Max           |  |  |
| (PG)KT0197                                      | ROTAVIRUS GRUPPO A ANTIGENE KIT ELISA   | Min<br>5.400  | Max<br>13.000 | € 2,32   | € 30.160,00                              |
|   | CORONAVIRUS BOVINO ANTIGENE KIT ELISA   |   |               |  |  |
|   | ESCHERICHIA COLI K99 ANTIGENE KIT ELISA |   |               |  |  |
| <b>Importo complessivo Lotto 3, IVA esclusa</b> |   |   |               | <b>€ 30.160,00</b>                             |  |

**Specifiche tecniche minime ROTAVIRUS GRUPPO A ANTIGENE KIT ELISA:**

- Il kit deve essere idoneo alla ricerca del Rotavirus gruppo A nelle feci/contenuto intestinale di bovino tramite reazione ELISA.
  - La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola o bicupola (la dimensione massima di 5 piastre è riferita al kit completo, contenente le tre valenze antigeniche Rotavirus – Coronavirus – *Escherichia coli* K99)
  - Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio).
  - I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire).
  - Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 - 650 nanometri.
  - Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti.
  - La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore al 70% (La valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota *a priori*, negativi e positivi)
  - La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 85% (La valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota *a priori*, negativi e positivi)
  - Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni colonna di 8 pozzetti di almeno un pozzetto per ciascun controllo.
  - Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati è riportata una o più delle seguenti diciture:
    - cancerogeni possibili o sospetti: H350 - H351
    - mutageni possibili o sospetti: H340 - H341
    - con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 - H361
  - Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi.
  - Il kit, momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale.
- Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente

**Specifiche tecniche minime CORONAVIRUS BOVINO ANTIGENE KIT ELISA**

- Il kit deve essere idoneo alla ricerca del Coronavirus bovino nelle feci/contenuto intestinale di bovino tramite reazione ELISA.
- La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola o bicupola (la dimensione massima di 5 piastre è riferita al kit completo, contenente le tre valenze antigeniche Rotavirus – Coronavirus – *Escherichia coli* K99)
- Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio).
- I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire).
- Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 - 650 nanometri.
- Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti.
- La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore al 70% (La valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota *a priori*, negativi e positivi).
- La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 85% (La valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota *a priori*, negativi e positivi).
- Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni colonna di 8 pozzetti di almeno un pozzetto per ciascun controllo.
- Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati è riportata una o più delle seguenti diciture:
  - cancerogeni possibili o sospetti: H350 - H351
  - mutageni possibili o sospetti: H340 - H341

**Lotto 3 - CIG 9184230A59**

**Il lotto 3 ed il corrispondente codice (PG)KT00197 si riferiscono ad un kit ELISA che consente la ricerca simultanea di Rotavirus gruppo A – Coronavirus bovino – Escherichia coli K99.**

**Gli operatori economici devono, pertanto, offrire un unico kit, che contiene i reagenti per la ricerca delle tre antigeni sullo stesso numero di campioni.**

| Codice articolo IZSVe | Descrizione | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
|-----------------------|-------------|---|--|--|
|-----------------------|-------------|---|--|--|

- con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 - H361
  - Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi.
  - Il kit, momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale.
- Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente

**Specifiche tecniche minime ESCHERICHIA COLI K99 ANTIGENE KIT ELISA**

- Il kit deve essere idoneo alla ricerca di *Escherichia coli* K99 nelle feci/contenuto intestinale di bovino tramite reazione ELISA.
  - La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola o bicupola (la dimensione massima di 5 piastre è riferita al kit completo, contenente le tre valenze antigeniche Rotavirus – Coronavirus – *Escherichia coli* K99)
  - Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio).
  - I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire).
  - Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 - 650 nanometri.
  - Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti.
  - La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore al 70% (La valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota *a priori*, negativi e positivi).
  - La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 85% (La valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota *a priori*, negativi e positivi).
  - Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni colonna di 8 pozzetti di almeno un pozzetto per ciascun controllo.
  - Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati è riportata una o più delle seguenti diciture:
    - cancerogeni possibili o sospetti: H350 - H351
    - mutageni possibili o sospetti: H340 - H341
    - con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 - H361
  - Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi.
  - Il kit, momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale.
- Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente

**Lotto 4 - CIG 918424678E**

| Codice articolo IZSVe | Descrizione | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |  | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
|-----------------------|-------------|---|--|--|--|
|-----------------------|-------------|---|--|--|--|

|            |  |              |              |        |            |
|------------|--|--------------|--------------|--------|------------|
| (PG)KT0054 | CRYPTOSPORIDIUM PARVUM<br>ANTIGENE KIT ELISA | Min<br>1.440 | Max<br>3.360 | € 2,21 | € 7.425,60 |
|------------|--|--------------|--------------|--------|------------|

**Importo complessivo Lotto 4, IVA esclusa**

**€ 7.425,60**

**Specifiche tecniche minime:**

- Il kit deve essere idoneo alla ricerca di *Cryptosporidium parvum* nelle feci/contenuto intestinale di bovino tramite reazione ELISA;
- La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola oppure bicupola;
- Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio);
- I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire);

| Lotto 4 - CIG 918424678E  |             |   |  |  |  |
|---|-------------|---|--|--|--|
| Codice articolo IZSve   | Descrizione | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |  | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 – 650 nanometri;</li> <li>• Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti;</li> <li>• La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore al 70% (la valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>• La specificità diagnostica del kit deve essere superiore all'85% (la valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi).</li> <li>• Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni micropiastra da 96 pozzetti di 12 pozzetti per ciascun controllo;</li> <li>• Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati, è riportata una o più delle seguenti diciture: <ul style="list-style-type: none"> <li>– Cancerogeni possibili o sospetti: H350 – H351;</li> <li>– Mutageni possibili o sospetti: H340 – H341;</li> <li>– Con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 – H361;</li> </ul> </li> <li>• Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi;</li> <li>• Il kit, al momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale;</li> <li>• Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente.</li> </ul> |             |   |  |  |  |

| Lotto 5 - CIG 91842570A4   |   |   |              |  |  |
|--|---|---|--------------|--|--|
| Codice articolo IZSve  | Descrizione                             | Fabbisogno triennale presunto in numero di determinazioni |              | Importo unitario (determinazione), IVA esclusa | Importo massimo complessivo, IVA esclusa |
| (PG)KT0633   | MYCOPLASMA BOVIS ANTICORPI<br>KIT ELISA | Min<br>1.800  | Max<br>4.200 | € 4,39   | € 18.438,00                              |
| <b>Importo complessivo Lotto 5, IVA esclusa</b>  |   |   |              | <b>€ 18.438,00</b>                             |  |
| <b>Specifiche tecniche minime:</b>   |   |   |              |  |  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Il kit deve essere idoneo alla ricerca degli anticorpi verso <i>Mycoplasma bovis</i> nel siero di sangue bovino tramite reazione ELISA;</li> <li>• La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola o bicupola;</li> <li>• Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio);</li> <li>• I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire);</li> <li>• Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 - 650 nanometri;</li> <li>• Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti;</li> <li>• La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore all'80% (la valutazione di sensibilità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>• La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 98% (la valutazione di specificità deve essere fatta su campioni a reattività nota a priori, negativi e positivi);</li> <li>• Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni micropiastra da 96 pozzetti di 12 pozzetti per ciascun controllo;</li> <li>• Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati è riportata una o più delle seguenti diciture: <ul style="list-style-type: none"> <li>- cancerogeni possibili o sospetti: H350 - H351;</li> <li>- mutageni possibili o sospetti: H340 - H341;</li> <li>- con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 - H361;</li> </ul> </li> <li>• Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi;</li> <li>• Il kit, momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale;</li> <li>• Il produttore del kit deve essere certificato ISO9001 / USDA o equivalente.</li> </ul> |   |   |              |  |  |

Ove le specifiche tecniche menzionino una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare caratteristico dei prodotti o dei servizi forniti da un operatore economico specifico, o facciano riferimento a un marchio, a un brevetto o a un tipo, a un'origine o a una produzione specifica, tale marchio, brevetto, tipo, origine, produzione sarà utilizzato quale parametro per valutare l'ammissibilità di ulteriori beni della stessa tipologia con caratteristiche assolutamente equivalenti a quelle individuate con la specifica del marchio/brevetto/tipo/origine/produzione.

Si precisa che saranno accettati prodotti con leggere variazioni di dimensioni, peso e/o confezionamento rispetto a quanto sopra indicato, solo ove in sede di valutazione di idoneità tecnica gli stessi siano ritenuti equivalenti.

### 3. Durata ed importo dei contratti

I contratti avranno durata di tre anni con decorrenza dalla stipulazione degli stessi. A tal fine sarà considerata e ritenuta valida la data di protocollazione della lettera di affidamento sottoscritta per accettazione dall'affidataria.

I contratti possono essere rinnovati, alle medesime condizioni, per una durata pari a 1 anno, per un importo presunto complessivo di € 30.311,33, al netto di IVA e/o di altre imposte e contributi di legge, nonché degli oneri per la sicurezza dovuti a rischi da interferenze. L'esercizio di tale facoltà è comunicato all'appaltatore mediante posta elettronica certificata prima della scadenza del contratto originario.

I contratti possono essere modificati, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'articolo 106, comma 1, lettera a) del Codice, nel caso di aumento o diminuzione dei fabbisogni fino alla concorrenza del 19% dell'importo del contratto. L'appaltatore sarà tenuto ad eseguire le prestazioni alle medesime condizioni previste nel contratto originario e non potrà far valere il proprio diritto alla risoluzione del contratto.

Il valore stimato massimo dell'appalto, calcolato ai sensi dell'art. 35 del D.Lgs. n. 50/2016 e dell'art. 5 del Regolamento, comprensivo quindi di ogni opzione ammonta a € 138.522,79, IVA esclusa, così suddiviso:

#### Lotto 1

| Importo complessivo a base di gara | Importo per rinnovo | Importo per forniture analoghe | Valore globale a base di gara |
|------------------------------------|---------------------|--------------------------------|-------------------------------|
| € 21.067,20                        | € 7.022,40          | € 4.002,77                     | € 32.092,37                   |

#### Lotto 2

| Importo complessivo a base di gara | Importo per rinnovo | Importo per forniture analoghe | Valore globale a base di gara |
|------------------------------------|---------------------|--------------------------------|-------------------------------|
| € 13.843,20                        | € 4.614,40          | € 2.630,21                     | € 21.087,81                   |

#### Lotto 3

| Importo complessivo a base di gara | Importo per rinnovo | Importo per forniture analoghe | Valore globale a base di gara |
|------------------------------------|---------------------|--------------------------------|-------------------------------|
| € 30.160,00                        | € 10.053,33         | € 5.730,40                     | € 45.943,73                   |

#### Lotto 4

| Importo complessivo a base di gara | Importo per rinnovo | Importo per forniture analoghe | Valore globale a base di gara |
|------------------------------------|---------------------|--------------------------------|-------------------------------|
| € 7.425,60                         | € 2.475,20          | € 1.410,86                     | € 11.311,66                   |

#### Lotto 5

| Importo complessivo a base di gara | Importo per rinnovo | Importo per forniture analoghe | Valore globale a base di gara |
|------------------------------------|---------------------|--------------------------------|-------------------------------|
| € 18.438,00                        | € 6.146,00          | € 3.503,22                     | € 28.087,22                   |

**Il prezzo unitario offerto a determinazione dovrà rimanere invariato a prescindere dal confezionamento.**

A decorrere dal secondo anno di vigenza contrattuale il contratto può essere modificato ai fini di una eventuale revisione dei prezzi contrattuali, senza una nuova procedura di affidamento, ai sensi dell'articolo 106, comma 1, lettera a) del Codice, previo espletamento di adeguata istruttoria e sulla base di idonee motivazioni quali, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, in caso di revisione dei prezzi di riferimento ANAC, ove previsti, ovvero sulla base dei costi standardizzati per la relativa tipologia di servizio/fornitura elaborati dall'ISTAT. Tali modifiche contrattuali potranno essere applicate al contratto per un lasso temporale limitato non esteso a tutta la durata contrattuale.

Ai sensi del combinato disposto degli artt. 23, comma 16 e 95, comma 10, del D.Lgs. n. 50/2016, la stazione appaltante non è tenuta all'espressa individuazione nei documenti di gara del costo della manodopera trattandosi nel caso di specie di un affidamento ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016.

Per l'esecuzione del presente appalto non sono stati ravvisati rischi di natura interferenziale.

#### 4. Motivi di esclusione

Costituiscono motivi di esclusione dell'operatore economico dalla partecipazione alla presente procedura la sussistenza di una delle situazioni di cui all'art. 53, comma 16-ter del D.Lgs. n. 165/2001 e all'art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016.

I soggetti per i quali ricorrano i motivi di esclusione previsti da tale articolo non possono essere affidatari di subappalti e non possono stipulare i relativi contratti.

Ai fini della comprova dell'insussistenza di motivi di esclusione in sede di partecipazione alla procedura la stazione appaltante accetta la presentazione del Documento di Gara Unico Europeo (DGUE), scaricabile collegandosi al link: <http://www.mit.gov.it/comunicazione/news/documento-di-gara-unico-europeo-dgue>, reso ai sensi del D.P.R. 445/2000, da compilare e sottoscrivere digitalmente da parte del legale rappresentante. Tale documento potrà, in alternativa, essere sottoscritto da parte di un soggetto diverso dal legale rappresentante purché dotato del potere di rendere tale dichiarazione in nome e per conto dell'operatore economico concorrente; in tal caso l'offerta dovrà essere corredata da copia in carta semplice di idonea documentazione da cui risulti il possesso di tali poteri.

Ai sensi dell'art. 85, comma 4 del D.Lgs. 50/2016, nel caso l'operatore economico abbia già presentato il DGUE per procedure di appalto precedenti, dovrà confermare i dati e le informazioni ivi contenute mediante presentazione di apposita dichiarazione da rendersi ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000, sottoscritta digitalmente del legale rappresentante o dal soggetto di cui al paragrafo che precede, il cui fac simile è scaricabile dal profilo del committente all'indirizzo



<http://www.izsvenezie.it/amministrazione/bandi-e-gare/forniture-di-beni-e-servizi/>. Rimane ferma in tal caso la necessità di presentare apposita dichiarazione sostitutiva, ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000, attestante il possesso degli eventuali requisiti e capacità speciali richiesti per l'accesso alla procedura.

In alternativa all'utilizzo del citato DGUE, l'insussistenza di motivi di esclusione può essere comprovata mediante presentazione di apposita dichiarazione sostitutiva resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000, sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante.

## **5. Verifica del possesso dei requisiti e delle capacità**

---

La verifica dei requisiti ai fini della stipula del contratto avviene esclusivamente sull'aggiudicatario. Ai fini dell'aggiudicazione, la stazione appaltante verifica i requisiti mediante consultazione della Banca dati nazionale degli operatori economici di cui all'art. 81 del D.Lgs. n. 50/2016 gestita dal Ministero delle infrastrutture e dei trasporti. Fino all'adozione del decreto del Ministero di cui all'art. 16, comma 5 del Regolamento e all'art. 81, comma 2, del D.Lgs. n. 50/2016, la stazione appaltante utilizza la piattaforma Net4Market.

## **6. Modalità di presentazione delle offerte**

---

A pena di esclusione dalla procedura, l'operatore economico deve far pervenire la propria offerta per ciascun lotto per il quale intende partecipare **entro le ore 12.00 del giorno 07 Giugno 2022**.

L'offerta dovrà essere trasmessa a mezzo della piattaforma *e-procurement*, all'interno della specifica GARA, e dovrà contenere i documenti specificati nel prosieguo. In tale caso, tutti i documenti per i quali è richiesta la sottoscrizione da parte del legale rappresentante dovranno recare la sottoscrizione con firma digitale come definita dal Codice dell'Amministrazione Digitale di cui al D. Lgs. n. 235/2010.

Quanto inviato dall'offerente sarà acquisito agli atti dell'Istituto e non sarà restituito.

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione alla procedura, anche nel caso in cui non si proceda all'aggiudicazione.

Non sono ammesse offerte plurime, condizionate o alternative.

Saranno considerate irregolari le offerte:

- a) che non rispettano i documenti di gara;
- b) che sono state ricevute in ritardo rispetto ai termini fissati;
- c) che l'amministrazione aggiudicatrice abbia giudicato anormalmente basse.

Saranno considerate inammissibili le offerte:

- a) in relazione alle quali la stazione appaltante ritenga sussistenti gli estremi per informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi;
- b) il cui prezzo è pari o superiore all'importo posto a base di gara.

I documenti sotto indicati per i quali si richiede la sottoscrizione del legale rappresentante dell'offerente possono, in alternativa, essere sottoscritti da altro soggetto, purché dotato dei necessari poteri da comprovarsi mediante adeguata documentazione da presentare a corredo dell'offerta in copia semplice.

L'offerta deve contenere i seguenti documenti:

### **Documentazione Amministrativa (unica anche in caso di partecipazione a più lotti)**

- 1) DGUE di cui allo schema allegato al DM del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 o successive modifiche, scaricabile collegandosi al link: <http://www.mit.gov.it/comunicazione/news/documento-di-gara-unico-europeo-dgue>, reso ai sensi del D.P.R. 445/2000, debitamente compilato nelle parti necessarie e sottoscritto digitalmente ovvero, in alternativa, dichiarazione di conferma dei dati e delle informazioni contenute nel DGUE già prodotto in occasioni di appalti precedenti, resa ai sensi dei medesimi artt. 46 e 47 del DPR 445/2000 sottoscritta digitalmente;
- 2) Allegato A “Dichiarazioni integrative” della presente lettera invito debitamente compilato e sottoscritto digitalmente dal legale rappresentante o da altro soggetto dotato dei poteri di impegnare legalmente l’operatore economico.

### **Offerta Tecnica (per ciascun lotto a cui si partecipa)**

L’operatore economico interessato dovrà inserire nella propria offerta tecnica:

- 1) Modello di autocertificazione relativo al kit offerto (*Allegati B1, B2, B3, B4 e B5*), compilato e firmato digitalmente dal Rappresentante legale della Ditta;
- 2) Il fascicolo di validazione del kit offerto. Tale fascicolo deve indicare i valori di sensibilità e di specificità diagnostica;
- 3) Le istruzioni d’uso del kit offerto in lingua italiana o inglese.

**A corredo dell’offerta tecnica la stazione appaltante si riserva, altresì, di richiedere all’operatore economico la campionatura dei prodotti offerti.**

### **Offerta Economica (per ciascun lotto a cui si partecipa)**

L’offerente dovrà presentare un’offerta economica, mediante preferibile utilizzo dei fac-simile predisposti dalla stazione appaltante e allegati alla presente (*Allegati C1, C2, C3, C4 e C5*), sottoscritti con firma digitale dal legale rappresentante dell’offerente.

L’offerente dovrà riportare, inoltre, nell’apposito campo del *fac simile* predisposto dalla piattaforma, l’offerta economica complessiva.

L’offerta è da ritenersi onnicomprensiva ed includente tutte le prestazioni descritte nella presente lettera d’invito e nella documentazione di gara, nonché di tutte le spese e dei costi connessi o derivanti dalle stesse. Ogni altro onere che dovesse essere addebitato all’Istituto in virtù di tali prestazioni si intenderà come non dovuto.

Sia i prezzi sia, ove richiesta, la percentuale di sconto applicabile al prezzo di listino dovranno essere indicati in decimali. Sono ammesse massimo due cifre dopo la virgola; nel caso di indicazione di un numero superiore di cifre dopo la virgola si procederà all’arrotondamento dei prezzi per difetto alla cifra immediatamente inferiore e per la percentuale di sconto, ove richiesta, sul prezzo di listino per eccesso alla cifra immediatamente superiore.

Nel caso di discordanza tra l’offerta economica formulata a mezzo portale e l’offerta economica analitica, prevarrà l’offerta formulata a mezzo portale. Nel caso di errori di calcolo all’interno dell’offerta economica analitica, il RUP procederà alla correzione dell’errore materiale mediante semplice calcolo matematico sulla base dell’importo complessivo indicato nell’offerta formulata a portale.

Ai sensi dell'art. 95, comma 10 del D.Lgs. n. 50/2016, nell'offerta economica il concorrente non è tenuto ad indicare i propri costi della manodopera e gli oneri aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro, trattandosi nel caso di specie di un affidamento ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del medesimo decreto.

L'offerta ha validità di 180 giorni decorrenti dalla scadenza del termine per la sua presentazione, ai sensi dell'art. 32, comma 4 del D.Lgs. n. 50/2016. Qualora la procedura non si concluda entro il predetto termine, l'Istituto potrà disporre il differimento dello stesso mediante l'invio di apposita comunicazione scritta all'offerente.

## 7. Criterio di aggiudicazione

---

Ciascun lotto sarà aggiudicato, previa valutazione di idoneità rispetto alle specifiche tecniche minime richieste a pena di inammissibilità, sulla base dei seguenti elementi in ordine decrescente di importanza :

1. Prezzo;
2. Sensibilità e specificità diagnostica: i valori dichiarati verranno pesati in relazione all'ampiezza del pannello di campioni positivi/negativi impiegato nelle prove di validazione nonché all'oggettività dei criteri impiegati per caratterizzare tali campioni; a titolo esemplificativo e non esaustivo, si citano quali criteri oggettivi:
  - a. Il prelievo dei campioni da animali appartenenti a gruppi indenni o sottoposti ad infezione sperimentale;
  - b. L'analisi dei campioni con metodiche indipendenti rispetto al kit offerto e caratterizzate da comprovata sensibilità e specificità;
3. Disponibilità di pubblicazioni scientifiche di autori indipendenti rispetto alla ditta produttrice, attestanti la sensibilità e la specificità diagnostica del kit offerto;
4. Possibilità di impiegare il kit offerto su matrici e/o specie animali diverse, in aggiunta a quelle elencate nei requisiti minimi.

La valutazione sarà espletata mediante analisi dell'offerta economica e della documentazione tecnica e, ove ritenuto necessario, mediante esame e/o prove su una campionatura che il concorrente sarà tenuto a fornire a titolo gratuito.

In caso di discordanza tra i dati risultanti dall'analisi della documentazione tecnica e l'esito dell'esame e/o delle prove sulla campionatura, prevale tale ultimo dato.

La valutazione è effettuata dal RUP con il supporto, ove necessario, di uno o più esperti all'uopo nominati successivamente alla scadenza del termine per la presentazione delle offerte.

La stazione appaltante si riserva di non procedere all'aggiudicazione se nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto.

La proposta di aggiudicazione è soggetta ad approvazione dell'organo competente secondo l'ordinamento della stazione appaltante.

**La sola Ditta aggiudicataria dovrà trasmettere, anteriormente alla stipula contrattuale, le schede di sicurezza relative al kit offerto in lingua italiana.**

Il termine dilatorio per la stipula contrattuale di cui all'art. 32, comma 9 non trova applicazione alla presente procedura, ai sensi dell'art. 36, comma 10, lett. b) del D.Lgs. n. 50/2016.

## **8. Soccorso istruttorio**

---

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all'art. 83, comma 9, del D. Lgs. n. 50/2016. In particolare, in caso di mancanza, incompletezza e di ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del Documento di Gara Unico Europeo, con esclusione di quelle afferenti all'offerta tecnica ed economica, la stazione appaltante assegnerà al concorrente un termine, pari a dieci giorni, perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicandone il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

In caso di inutile decorso del termine di regolarizzazione, il concorrente è escluso dalla gara.

Costituiscono irregolarità essenziali non sanabili le carenze della documentazione che non consentono l'individuazione del contenuto o del soggetto responsabile della stessa.

## **9. Comunicazioni, chiarimenti ed informazioni supplementari, disponibilità dei documenti di gara**

---

Tutte le comunicazioni e gli scambi di informazioni inerenti alla presente procedura, ove non diversamente espressamente disposto dalla presente lettera d'invito, sono eseguiti utilizzando mezzi di comunicazione elettronici.

L'accesso gratuito, illimitato e diretto, per via elettronica, ai documenti di gara è garantito dalla loro pubblicazione, sul profilo del committente, all'interno della sezione <http://www.izsvenezie.it/amministrazione/bandi-e-gare/forniture-di-beni-e-servizi/gare/> a decorrere dalla data di trasmissione della specifica GARA nella piattaforma.

Eventuali richieste di ulteriori informazioni dovranno essere formulate in lingua italiana e per iscritto e trasmesse alla stazione appaltante mediante la funzione "Comunicazioni" messa a disposizione nel portale *e-procurement* all'interno della specifica GARA oggetto della procedura.

Tali richieste di ulteriori informazioni dovranno pervenire almeno 7 giorni solari consecutivi prima della scadenza del termine fissato per la presentazione dell'offerta. La stazione appaltante non fornirà risposta ai quesiti pervenuti successivamente a tale termine. Sempre che siano state richieste in tempo utile, le ulteriori informazioni sulla documentazione di gara sono comunicate dalla stazione appaltante a tutti gli offerenti che partecipano alla procedura almeno sei giorni prima della scadenza del termine stabilito per la ricezione delle offerte.

Le risposte ai chiarimenti saranno trasmesse mediante utilizzo della funzione "Comunicazioni" messa a disposizione all'interno della specifica GARA oggetto della procedura.

L'Istituto si riserva la facoltà di apportare, ove ne sorgesse la necessità nelle more della scadenza del termine per la presentazione delle offerte, modifiche o integrazioni alla documentazione di gara, di cui sarà data pubblicità con le modalità illustrate al paragrafo che precede.

Ai sensi dell'art. 79, comma 3 del D.Lgs. n. 50/2016, nel caso le modifiche apportate siano significative o, in alternativa, ove le informazioni supplementari, significative ai fini della preparazione di offerte adeguate, seppur richieste in tempo utile dall'operatore economico, non siano state fornite entro il termine di almeno sei giorni prima della scadenza del termine stabilito per la ricezione delle offerte, la stazione appaltante provvederà a prorogare i termini per la ricezione delle offerte in modo che gli operatori economici interessati possano prendere conoscenza di tutte le informazioni necessarie alla preparazione delle offerte. La durata della proroga sarà proporzionale all'importanza delle informazioni o delle modifiche. La proroga dei termini sarà oggetto di pubblicità con le medesime modalità sopra previste per le informazioni supplementari. Se le informazioni supplementari non sono state richieste in tempo utile o la loro importanza ai fini della preparazione

di offerte adeguate è insignificante, l'amministrazione aggiudicatrice non è tenuta a prorogare le scadenze.

In conformità a quanto dichiarato ai sensi del DPR 445/2000 da ciascun operatore economico abilitato al portale (oggetto di rinnovo periodico) per la ricezione di ogni comunicazione, richiesta di chiarimento od integrazione e regolarizzazione della documentazione presentata, ciascun concorrente elegge domicilio presso l'area comunicazioni della piattaforma. Ogni eventuale comunicazione inerente la presente procedura, incluse eventuali modifiche alla *lex specialis*, informazioni supplementari o proroga dei termini, si intenderà pertanto validamente effettuata presso l'apposita area comunicazioni del sistema. Ciascun concorrente si impegna pertanto ad accedere, verificare e tenere sotto controllo assiduamente e in ogni caso tutte le volte che si renderà necessario la predetta area comunicazioni del sistema.

## 10. Ulteriori condizioni di fornitura

---

**Porto:** franco Magazzino centrale dell'Istituto, sito in Viale dell'Università n. 10 a Legnaro (PD), Italia. Orario di apertura: dal lunedì al venerdì dalle 08:00 alle 13:00. Referente: Sig. Alberto Masiero, tel. +39 049 8084228, mail [amasiero@izsvenezie.it](mailto:amasiero@izsvenezie.it).

## 11. Garanzia definitiva

---

L'appaltatore per la sottoscrizione del contratto di appalto deve costituire una garanzia sotto forma di cauzione o fideiussione pari al 10 % dell'importo contrattuale. Al fine di salvaguardare l'interesse pubblico alla conclusione del contratto nei termini e nei modi programmati in caso di aggiudicazione con ribassi superiori al 10 %, la garanzia da costituire è aumentata di tanti punti percentuali quanti sono quelli eccedenti il 10 %. Ove il ribasso sia superiore al 20 %, l'aumento è di due punti percentuali per ogni punto di ribasso superiore al 20 %.

Considerato che la procedura di specie è indetta ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. a) del D.Lgs. n. 50/2016, ai sensi dell'art. 103, comma 11 del medesimo decreto, la stazione appaltante si riserva la facoltà di non richiedere la garanzia definitiva all'aggiudicatario, subordinando tale esonero ad un miglioramento del prezzo di aggiudicazione.

La mancata costituzione della garanzia definitiva determina la decadenza dall'affidamento, fatto salvo il risarcimento dell'eventuale danno subito. L'Istituto, in tal caso, aggiudica l'appalto al concorrente che segue nella graduatoria.

Per le modalità di costituzione della garanzia definitiva, il suo contenuto e le riduzioni applicabili alla stessa si rinvia a quanto disposto dall'art. 103 del D.Lgs. n. 50/2016.

## 12. Responsabile Unico del Procedimento

---

Il Responsabile Unico del Procedimento ("RUP") di cui all'art. 31 del D. Lgs. n. 50/2016 è il Dott. Stefano Affolati, Direttore della SCA2 Struttura Complessa Acquisti e Logistica, (tel. 049 8084232, fax 049 8084339, PEC [provveditorato.izsve@legalmail.it](mailto:provveditorato.izsve@legalmail.it)).

## 13. Disposizioni finali

---

Per quanto non espressamente previsto nella presente lettera d'invito, alle procedure di affidamento e alle altre attività amministrative in materia di contratti pubblici si applicano le disposizioni di cui al Regolamento, al D.Lgs. n. 50/2016, come modificato dal D.Lgs. n. 56/2017, e relativi atti attuativi, alla Legge n. 241/1990.

Il contratto di appalto è disciplinato dalle disposizioni del Capitolato Generale d'Oneri dell'Istituto, visionabile all'indirizzo <http://www.izsvenezie.it/amministrazione/bandi-e->

[gare/forniture-di-beni-e-servizi/](#) integrate dalla *lex specialis* di gara, dall'offerta presentata d'aggiudicatario, dalle disposizioni del codice civile e della Legge n.136/2010.

#### 14. Allegati

---

Sono parte integrante della presente richiesta i seguenti allegati:

- Allegato A – Dichiarazioni integrative;
- Allegato B1 – Modello autocertificazione kit\_Lotto 1;
- Allegato B2 – Modello autocertificazione kit\_Lotto 2;
- Allegato B3 – Modello autocertificazione kit\_Lotto 3;
- Allegato B4 – Modello autocertificazione kit\_Lotto 4;
- Allegato B5 – Modello autocertificazione kit\_Lotto 5;
- Allegato C1 – Modello per offerta economica analitica\_Lotto 1;
- Allegato C2 – Modello per offerta economica analitica\_Lotto 2;
- Allegato C3 – Modello per offerta economica analitica\_Lotto 3;
- Allegato C4 – Modello per offerta economica analitica\_Lotto 4;
- Allegato C5 – Modello per offerta economica analitica\_Lotto 5;
- Allegato D – Modalità tecniche di utilizzo della piattaforma Sintel.

**Struttura Complessa Acquisti e Logistica**

**Il Direttore**

*Dott. Stefano Affolati*

*Documento sottoscritto digitalmente ai sensi del D.Lgs. 82/2005 s.m.i. e norme collegate*

SA/sb

Struttura Complessa Acquisti e Logistica

Responsabile del Procedimento: Dott. Stefano Affolati

(☎ 0498084232 📠 0498084339 ✉ [saffolati@izsvenezie.it](mailto:saffolati@izsvenezie.it))

Referente dell'istruttoria: Dott. Stefano Berti

(☎ 0498084399 📠 0498084339 ✉ [sberti@izsvenezie.it](mailto:sberti@izsvenezie.it))