

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, di durata triennale, mediante ricorso alla piattaforma e-procurement.

LOTTO 4 – CIG: 918424678E

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 **CRYPTOSPORIDIUM PARVUM ANTIGENE ELISA** presenta le seguenti caratteristiche:

1. Il kit deve essere idoneo alla ricerca di *Cryptosporidium parvum* nelle feci/contenuto intestinale di bovino tramite reazione ELISA.
2. La reazione ELISA deve essere allestita in modo da non avere più di 5 piastre a 96 pozzetti, formato monocupola o bicupola
3. Il volume massimo di lavoro non deve essere superiore a 200 µl (non vengono considerati i volumi in fase di lavaggio).
4. I reagenti inclusi nel kit devono essere in forma liquida (non sono ammessi reagenti liofilizzati da ricostituire).
5. Il substrato deve consentire la lettura ad una delle seguenti lunghezze d'onda: 450 - 650 nanometri.
6. Il kit deve essere disponibile in strip da 8 (1 colonna) oppure da 16 (2 colonne) pozzetti.
7. La sensibilità diagnostica del kit deve essere superiore al 70%
8. La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 85%
9. Il volume dei controlli deve essere tale da consentire l'allestimento per ogni micropiastra da 96 pozzetti di 12 pozzetti per ciascun controllo.
10. Per quanto riguarda le frasi di rischio, per nessuno dei reagenti utilizzati è riportata una o più delle seguenti diciture:

- a. cancerogeni possibili o sospetti: H350 - H351
 - b. mutageni possibili o sospetti: H340 - H341
 - c. con tossicità su feto/riproduzione possibile o sospetta: H360 - H361
11. Il kit, al momento della produzione, deve avere un periodo di validità iniziale non inferiore a 12 mesi.
12. Il kit, momento della consegna, deve avere un periodo di validità residuale pari a 2/3 della validità iniziale.
13. Il produttore del kit deve essere 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.