

**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 5 – CIG: 91842570A4**

**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 **MYCOPLASMA BOVIS ANTICORPI ELISA** presenta le seguenti caratteristiche:

1. Il kit deve essere idoneo alla ricerca degli anticorpi verso Mycoplasma bovis nel siero di sangue 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 80%
8. La specificità diagnostica del kit deve essere superiore al 98%
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.**