

**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE**

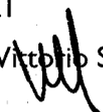
Registro Generale N. 0057 Del 20/01/2018

Registro di Struttura N. 15 Del 21/01/2018

OGGETTO: Indizione di una procedura di gara ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b) del D. Lgs 50/2016 per l'affidamento tramite ricorso al MEPA della fornitura annuale, in modalità service, in unico lotto e indivisibile di un sistema – comprendente strumentazione, materiale di consumo, assistenza tecnica, eventuale aggiornamento tecnologico e addestramento del personale necessario per il completamento di indagini di diagnostica molecolare di tumori solidi per la valutazione di mutazioni somatiche atte alla somministrazione dei farmaci monoclonali (secondo linee guida AIOM) per il fabbisogno della UOC di Anatomia Patologica dell'ASL ROMA I.

STRUTTURA PROPONENTE: Dipartimento Tecnico – Patrimoniale UOC Acquisizione Beni e Servizi

Centro di costo: 221

L'estensore Dott.  SANTORIELLO

Il Funzionario addetto al controllo di budget con la sottoscrizione del presente atto attesta che lo stesso non comporta scostamenti sfavorevoli rispetto al budget economico.

Con il presente atto non è assunta alcuna spesa.

Il Dirigente e il Responsabile del procedimento, con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attestano che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza.

Il Responsabile
del procedimento
Dott. Vittorio SANTORIELLO

Il Direttore della UOC
Acquisizione Beni e Servizi
Dott. Pietro LEONE

Il Direttore provvisorio del Dipartimento
Tecnico Patrimoniale
Ing. Paola BRAZZODURO

data 20/01/2018

data 20/01/2018

data 20.1.18

Il presente atto contiene dati sensibili

SI

NO

Il Presente provvedimento si compone di n. 15 pagine di cui n. 12 pagine di allegati

**IL DIRETTORE U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi**

- VISTA** la circolare n°. 4 del 18/03/2016 con la quale la Direzione Aziendale autorizza ad adottare determinazioni dirigenziali per l'acquisto di beni e servizi nel limite massimo dell'importo di € 40.000,00 Iva esclusa;
- PREMESSO** che il Responsabile del Procedimento, ha accertato:
- CHE** il Direttore dell'UOC Anatomia patologica dell'Ospedale San Filippo Neri, ha manifestato la necessità dell'acquisizione della fornitura annuale, in modalità service, in unico lotto e indivisibile di un sistema – comprendente strumentazione, materiale di consumo, assistenza tecnica, eventuale aggiornamento tecnologico e addestramento del personale necessario per il completamento di indagini di diagnostica molecolare di tumori solidi per la valutazione di mutazioni somatiche atte alla somministrazione dei farmaci monoclonali (secondo linee guida AIOM);
- CHE** Il Dirigente medico ha stimato una spesa di € 39.900,00=I.E.. per l'acquisizione del predetto sistema;
- ATTESO CHE** il DCA Regione Lazio n. U00497 del 21/11/2017 prevede l'obbligo di autorizzazione regionale soltanto per le procedure di gara il cui importo superi € 50.000,00=I.E.;
- RAVVISATO** che la vigente normativa in materia di acquisizione beni e servizi, come modificata dal Decreto Legge 6 Luglio 2012, n. 95, convertito con modificazioni con Legge 7 agosto 2012, n. 135 prevede:
l'obbligo per gli enti locali di avvalersi delle Convenzioni CONSIP ovvero di utilizzare i parametri prezzi qualità come limiti massimi per le acquisizioni in via autonoma (art. 26, comma 3, Legge 488/1999 e art. 1, comma 449, Legge n. 296/2006);
l'obbligo per gli enti locali di far ricorso al Mercato elettronico della PA ovvero ad altri mercati elettronici istituiti ai sensi dell'art. 328, DPR n. 207/2010, per l'acquisizione di servizi e forniture sotto soglia comunitaria in economia (art. 1, comma 450, Legge n. 296/2006, come modificato dall'art. 7 comma 2 D. L. n. 52/2012, convertito con modificazioni con Legge 94/2012);
- VISTI** i documenti sotto elencati:
Disciplinare di gara;
Allegato A – Domanda di partecipazione
Allegato B – Capitolato Tecnico
Allegato C – Schema Offerta Economica
che contengono le norme e le condizioni che disciplinano l'esperimento della gara ed il successivo rapporto contrattuale;
- PRESO ATTO** che il criterio di aggiudicazione è quello di cui all'art. 95 comma 4 del D. Lgs 50/2016 vale a dire a favore dell'offerta che presenti il prezzo complessivo più basso, in considerazione della circostanza che gli articoli posti a gara non lasciano margini di definizione dei contenuti della procedura in capo all'iniziativa dell'impresa, e che gli elaborati di gara predefiniscono e descrivono puntualmente tutti gli elementi progettuali mediante operazioni in larga misura standardizzate, individuando in modo preciso le caratteristiche tecniche della fornitura oggetto della procedura



ASL
ROMA 1

RITENUTO

pertanto opportuno indire una procedura di gara da aggiudicare secondo il criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 95 comma 4 lett. b) del D. Lgs. n. 50/16;

ATTESO

che la documentazione di gara sarà inviata mediante ricorso al MEPA ai 2 operatori economici che hanno fornito riscontro alla manifestazione di interesse pubblicata sul sito aziendale il 20/10/2017 con scadenza fissata all'11/11/2017;

ATTESTATO

che il presente provvedimento a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della Legge n. 20/1994 e successive modifiche nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art., 1, comma 1, della legge 241/1990 e successive modifiche ed integrazioni;

DETERMINA

per i motivi di cui in narrativa e che formano parte integrante del presente atto:

- 1) **di indire**, ai sensi dell'art. 36, comma 2, lett. b), del D. Lgs 50/2016, una procedura negoziata mediante ricorso al MEPA per l'affidamento della fornitura annuale, in modalità service, in unico lotto e indivisibile di un sistema – comprendente strumentazione, materiale di consumo, assistenza tecnica, eventuale aggiornamento tecnologico e addestramento del personale necessario per il completamento di indagini di diagnostica molecolare di tumori solidi per la valutazione di mutazioni somatiche atte alla somministrazione dei farmaci monoclonali (secondo linee guida AIOM) necessaria all'UOC Anatomia patologica dell'Ospedale San Filippo Neri;
- 2) **di aggiudicare** la predetta procedura in base al criterio del prezzo più basso ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D. Lgs n. 50/2016;
- 3) **di invitare** i 2 operatori economici che hanno fornito riscontro alla manifestazione di interesse pubblicata sul sito aziendale il 20/10/2017 con scadenza fissata all'11/11/2017;
- 4) **di approvare**, quale parte integrante e sostanziale del presente atto, la documentazione da allegare alla RDO composta da
 - Disciplinare di gara;
 - Allegato A – Domanda di partecipazione
 - Allegato B – Capitolato Tecnico
 - Allegato C – Schema Offerta Economica
- 5) **di disporre** che il presente atto venga pubblicato in versione integrale nell'Albo Pretorio on line aziendale ai sensi dell'art.32 comma 1 della legge 18.06/2009 n°69

La struttura proponente provvederà all'attuazione della presente Determinazione Dirigenziale curandone altresì la relativa trasmissione agli uffici/organismi rispettivamente interessati.

Il Responsabile
U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
(Dott. Pietro LEONE)

Il Direttore Provvisorio
Dipartimento Tecnico Patrimoniale
(Ing. Paola BRAZZODURO)



Dipartimento Tecnico-Patrimoniale
U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi
 Borgo S. Spirito, 3 00193 Roma
 Tel. 06/68357059 – 2041
 Fax 06/68352420

DISCIPLINARE

ART. 1 OGGETTO DELLA FORNITURA

Il presente disciplina contiene le norme per affidamento della fornitura annuale, in modalità service, in unico lotto unico e indivisibile di sistemi, comprendenti strumentazione, materiale di consumo, materiale complementare e accessori, assistenza tecnica, interfacciamento, eventuale aggiornamento tecnologico necessario per il completamento di indagini di diagnostica molecolare di tumori solidi per la valutazione di mutazioni somatiche atte alla somministrazione dei farmaci monoclonali necessari all'UOC di Patologia clinica dell'Ospedale San Filippo Neri necessario per il completamento delle indagini descritte nell'Allegato C.

Totale spesa annuale a base d'asta: € 39.900,00=I.E.

La descrizione e tipologia del materiale oggetto della RDO è riepilogata nel Capitolato Tecnico (All. B).

ART.2 DURATA DELLA FORNITURA

La durata della fornitura è fissata in 12 mesi con decorrenza dalla data di stipula del contratto.

ART. 3 – CONDIZIONI DI FORNITURA:

L'accettazione delle sotto indicate condizioni di fornitura ad integrazione di quelle già contemplate nel Capitolato Tecnico contenute nel BANDO " Beni –ricerca, rilevazione scientifica e diagnostica " PER LA PARTECIPAZIONE AL MERCATO ELETTRONICO DELLA PUBBLICA AMMINISTRAZIONE PER LA FORNITURA di beni è da ritenersi obbligatoria pena esclusione per la partecipazione alla RDO per l'affidamento della fornitura di cui all'oggetto.

Il contratto relativo alla fornitura di cui in oggetto dovrà intendersi in ogni caso anticipatamente risolto, se nel frattempo intervenga l'aggiudicazione di una gara aziendale, annuale o pluriennale, comprendente i prodotti in questione, o provvedimento della Regione Lazio di affidamento di gara centralizzata, o aggiudicazione di gara aggregata, recanti condizioni contrattuali più favorevoli.

ART. 4 DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA:

La società concorrente dovrà allegare, nella sezione **tipo di richiesta AMMINISTRATIVA**, la seguente documentazione:

- 1) Istanza di partecipazione di cui all'Allegato A;

ART. 5- DESCRIZIONE E TIPOLOGIA DELLA FORNITURA. REQUISITI TECNICI:

La strumentazione e gli articoli offerti dovranno essere corrispondenti a quanto indicato all'Allegato B.

Nella sezione **tipo di richiesta TECNICA**, la società concorrente dovrà allegare le SCHEDE TECNICHE della strumentazione e dei singoli prodotti offerti.

Le quantità indicate per la fornitura sono da ritenersi presunte.

ART. 6- FORMULAZIONE DELLE OFFERTE:

Dovranno essere indicato il prezzo unitario e l'importo complessivo di fornitura relativo al lotto offerto, IVA esclusa, come riportato nel modello dell'offerta economica (All. C). Il prezzo complessivo proposto deve intendersi comprensivo di ogni onere e spesa (IVA esclusa) e deve essere espresso massimo con 3 decimali.

Altresì nell'offerta dovranno essere riportati i costi di sicurezza Aziendali art. 95 comma 10 D. Lgs. 50/16 come di seguito specificato: "Nell'offerta economica l'operatore deve indicare i propri costi aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro"

ART 7- MODALITA' DI AGGIUDICAZIONE:

L'aggiudicazione avverrà ai sensi dell'art. 95 comma 4 del D. L gs 50/2016 per l'intero lotto di fornitura secondo il criterio del minor prezzo.

L'amministrazione si riserva la facoltà di attivare verifica di corrispondenza di quanto offerto dalla società aggiudicataria a quanto indicato nell'Allegato B

ART 8 - CONFORMITA' DEI MATERIALI:

L'accettazione della merce da parte dell'ASL Roma I non solleva il fornitore dalle responsabilità in ordine ai vizi dei materiali forniti non immediatamente rilevabili.

In caso di difformità quali/quantitativa dei prodotti, il fornitore sarà tenuto al ritiro o alla sostituzione, con riconsegna del materiale contestato entro e non oltre 10 giorni solari dal ricevimento della comunicazione scritta mezzo fax o mail dall'Azienda ASL Roma I.



ART. 9 - TERMINI DI CONSEGNA E PENALI :

In caso di inadempimento delle disposizioni contrattuali, salvo casi di forza maggiore che dovranno essere comprovati e tempestivamente comunicati, l'aggiudicatario sarà assoggettato alla penale giornaliera pari a 0,6 per mille dell'ammontare netto contrattuale.

La società ha l'obbligo di consegnare i prodotti come indicato nel presente Capitolato, alle condizioni economiche e tecniche dell'aggiudicazione.

Il rifiuto del prodotto e la conseguente restituzione può verificarsi anche in tempi successivi alla consegna nel caso in cui si palesi nel corso del suo utilizzo qualche difetto non rilevabile all'atto della consegna. In tal caso i prodotti (anche se asportati dal loro imballaggio originario) verranno posti a disposizione del fornitore, che a proprie spese, è tenuto a provvedere al ritiro della merce oggetto di contestazione ed alla sostituzione immediata della stessa con eguale quantità di prodotto idoneo.

ART. 10 - CONTROLLO QUALITATIVO DELLA FORNITURA:

Il regolare utilizzo dei prodotti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque l'Azienda per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento della consegna, ma vengano accertati al momento dell'impiego.

Nel caso in cui si manifestino frequenti vizi ed imperfezioni durante e/o successivamente all'impiego, il fornitore ha l'obbligo, a richiesta dell'Amministrazione, di sottoporre a verifica, a proprie spese, i rimanenti pezzi della fornitura e sostituire quelli difettosi.

In caso di ripetute inosservanze dei termini contrattuali l'Amministrazione si riserva la risoluzione del contratto senza che la società aggiudicataria abbia nulla da eccepire e salvo il risarcimento del maggior danno. Subentrerà nella fornitura la società risultata seconda aggiudicataria.

ART. 11 - RISOLUZIONE DELLA FORNITURA :

Il contratto è risolto ipso jure nei seguenti casi:

1. sospensione della fornitura per colpa dell'aggiudicatario;
2. recidiva nel fornire prodotti non rispondenti ai requisiti richiesti nel caso di consegne frazionate;
3. recidiva nella mancata sostituzione di prodotti giudicati non rispondenti ai requisiti richiesti nel capitolato tecnico.

La risoluzione del contratto comporterà come conseguenza l'incameramento da parte dell'Amministrazione del deposito cauzionale a titolo di penale e inoltre il fornitore sarà tenuto a risarcire l'Amministrazione di ogni maggior onere o spesa per l'esecuzione in danno della fornitura, salvo ogni altra azione per eventuali maggiori danni.

Il contratto si intenderà risolto ipso jure anche per l'eventuale fallimento dell'aggiudicatario.

ART. 12 - CONTROVERSIE

Per eventuali controversie il -FORO COMPETENTE è esclusivamente quello di Roma.



ART.13 – CESSIONE DEL CONTRATTO – SUBAPPALTO:

La cessione parziale o totale del contratto è vietata, pena nullità. Il ricorso al subappalto è consentito a condizione che la società concorrente indichi in offerta le parti dell'appalto che intende eventualmente subappaltare a terzi nei limiti e secondo le modalità previste dall'art. 105 del D. Lgs 50/2016 ss. mm e ii;

ART.14 - TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI:

Il trattamento dei dati personali si svolgerà in conformità alle disposizioni del D.Lgs n. 196 del 30/06/2003 e ss.mm e ii;

La presentazione dell' offerta alla presente gara equivale alla dichiarazione di prestare consenso, ai sensi del D.lgs sopra indicato, al trattamento dei dati forniti per le finalità connesse all'espletamento della gara ed all'eventuale stipula del contratto.

ART.15 – RICHIESTA CHIARIMENTI:

Per la richiesta di chiarimenti fanno fede le date indicate nella RDO.

I chiarimenti di natura sia amministrativa che tecnica dovranno essere richiesti attraverso il Portale MEPA.

ART. 16– NORME IN MATERIA DI SICUREZZA:

La società affidataria si impegnerà ad adottare ed osservare tutte le misure infortunistiche previste da leggi o regolamenti vigenti (in particolare opererà nel rispetto del D. Lgs n. 81/2008), nonché tutte le cautele imposte da norme di comune prudenza, con espressa manleva dell'Azienda da ogni responsabilità per eventuali danni a persone o cose.



ALLEGATO B**CAPITOLATO TECNICO**

Procedura negoziata, ai sensi dell'art. 36 comma 2 lett. b del D.Lgs. 50/2016, per l'affidamento della fornitura annuale, in modalità service, in unico lotto e indivisibile di un sistema – comprendente strumentazione, materiale di consumo, assistenza tecnica, eventuale aggiornamento tecnologico e addestramento del personale necessario per il completamento di indagini di diagnostica molecolare di tumori solidi per la valutazione di mutazioni somatiche atte alla somministrazione dei farmaci monoclonali (secondo linee guida AIOM) per il fabbisogno della UOC di Anatomia Patologica ASL ROMA I.



Il presente Capitolato Tecnico ha per oggetto la fornitura annuale di un sistema di diagnostica molecolare di tumori solidi per la valutazione di mutazioni somatiche atte alla somministrazione di farmaci monoclonali per il fabbisogno della UOC di Anatomia Patologica ASL ROMA I (secondo linee guida AIOM).

Di seguito le caratteristiche tecniche minime del sistema oggetto della procedura:

Caratteristiche minime (pena esclusione)

N°	Descrizione
1	Rilevamento delle principali mutazioni somatiche dell'esone 2 (codoni 12, 13), dell'esone 3 (codoni 59, 61) e dell'esone 4 (codoni 117, 146) del gene KRAS.
2	Rilevamento delle principali mutazioni del codone 600 del gene BRAF.
3	Rilevamento delle principali mutazioni degli esoni 18, 19, 20, 21 del gene EGFR
4	Rilevamento delle principali mutazioni dell'esone 2 (codoni 12, 13), dell'esone 3 (codoni 59, 61), dell'esone 4 (codoni 117, 146) del gene NRAS
5	Protocolli interamente CE-IVD dall'estrazione del DNA fino alla reazione di rilevamento delle mutazioni
6	Ridotti tempi di esecuzione: dal tessuto al risultato finale in meno di 3 ore.
7	Reagenti di estrazione e sparaffinatura necessari tutti contenuti all'interno del kit.
8	Reagenti in formato "pronto uso".
9	Kit adattabile a tessuti paraffinati, freschi, congelati, citologici, biopsia liquida.
10	Presenza di controlli interni a titolo noto.
11	Elevata sensibilità: limite di rilevamento $\leq 1\%$ di allele mutato rilevabile
12	Sensibilità analitica: 1-200 ng/rxn
13	Software di analisi incluso nel protocollo CE-IVD che permetta di facilitare e velocizzare l'interpretazione del dato grezzo fino al risultato.

Quantitativi necessari:

Descrizione	
Fornitura di reagenti e materiali accessori necessari all'esecuzione di	
• KRAS	95 determinazioni
• NRAS	95 determinazioni
• BRAF	45 determinazioni
• EGFR	45 determinazioni

La base d'asta non superabile è pari a € 39.900,00 IVA esclusa.

Nel caso in cui la descrizione dei materiali identifichi un prodotto o più prodotti riconducibile in modo univoco ad un'Azienda produttrice, costituirà offerta valida ogni altro prodotto che presenti caratteristiche analoghe a quelle richieste ed equivalenza nell'uso.

1. CARATTERISTICHE GENERALI DEI PRODOTTI

I prodotti oggetto della presente fornitura devono essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto concerne le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio e all'uso e dovranno, inoltre, rispondere ai requisiti previsti dalle disposizioni vigenti in materia all'atto dell'offerta nonché ad ogni altro eventuale provvedimento emanato durante la fornitura. La precisa

corrispondenza della qualità dei prodotti forniti a quanto richiesto, costituisce elemento essenziale della fornitura pena esclusione dalla gara

In particolare, i prodotti richiesti dovranno:

- essere marcati CE-IVD, i
- essere corredati delle necessarie informazioni per garantire un'utilizzazione in totale sicurezza;
- per i prodotti soggetti a scadenza, avere, al momento della consegna, un periodo di validità non inferiore a 12 mesi;
- essere conformi alle caratteristiche tecniche richieste dalla documentazione di gara.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti devono essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza.

2. CONFEZIONAMENTO, IMBALLAGGIO ED ETICHETTATURA

I prodotti oggetto della fornitura dovranno essere confezionati ed etichettati secondo la normativa vigente anche al fine di garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto e stoccaggio.

Sulla confezione di fornitura devono essere riportate tutte le informazioni previste dalla normativa vigente e necessarie per garantire una utilizzazione corretta e sicura del prodotto.

L'incarto primario singolo deve essere a perfetta tenuta e di facile apertura ed ove previsto, dovrà essere presente il foglietto illustrativo.

L'etichetta e il manuale d'uso devono essere conformi ai requisiti previsti dalle leggi e dai regolamenti comunitari in materia vigenti all'atto della fornitura.

L'etichetta deve riportare:

- descrizione del prodotto;
- marchio CE-IVD;
- numero del lotto;
- data di scadenza;
- nome l'indirizzo del produttore e del distributore italiano;

Devono essere chiaramente leggibili eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei prodotti. Il confezionamento di ogni singolo prodotto deve essere preferibilmente privo di PVC al fine di ridurre la possibilità di inquinamento durante lo smaltimento (secondo norme CEE). Il materiale di confezionamento dovrà essere resistente e tale da garantire la sterilità e il grado di pulizia previsto fino al momento dell'uso. I prodotti devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto ed immagazzinamento.

Su ogni singola confezione devono essere riportati i seguenti dati:

- Descrizione e codice del prodotto
- Nome del produttore e/o distributore
- Numero di lotto
- Data di scadenza





ASL
ROMA 1

- Marcatura CE-IVD
- Temperatura di conservazione e tutte le avvertenze e precauzioni particolari da attuare per la buona conservazione dei prodotti.



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

ASL
ROMA 1



REGIONE
LAZIO

PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA, IN MODALITÀ SERVICE, IN UNICO LOTTO E INDIVISIBILE DI UN SISTEMA - COMPRENDE STRUMENTAZIONE, MATERIALE DI CONSUMO, ASSISTENZA TECNICA, EVENTUALE AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO E ADDESTRAMENTO DEL PERSONALE NECESSARIO PER IL COMPLETAMENTO DI INDAGINI DI DIAGNOSTICA MOLECOLARE DI TUMORI SOLIDI PER LA VALUTAZIONE DI MUTUAZIONI SOMATICHE ATTE ALLA SOMMINISTRAZIONE DEI FARMACI MONOCLONALI (SECONDO LINEE GUIDA AIOM) PER IL FABBISOGNO DELLA UOC DI ANATOMIA PATOLOGICA DELL'ASL ROMA I

ALLEGATO C

SCHEMA OFFERTA ECONOMICA

Il/la sottoscritto/a _____

(cognome e nome)

nato a _____ (_____), il ____

(luogo) (prov.) (data)

residente a _____ (_____), Via _____, n. ____

(luogo) (prov.) (indirizzo)

in nome del concorrente _____

con sede legale in _____ (_____),

Via _____, n. _____, CAP _____, Tel _____,

(luogo) (prov.) (indirizzo)

Fax _____, e-mail _____, Codice

Fiscale _____

Partita IVA _____

nella sua qualità di:

(barrare la casella che interessa)

Titolare o Legale rappresentante

Procuratore speciale / generale

DICHIARA

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 240 giorno successivo al termine ultimo di presentazione delle offerte e di aver preso visione di tutte le norme e disposizioni contenute nel Disciplinare di gara e in tutti i suoi allegati e nei documenti ivi richiamati e di accettarle senza condizione o riserva alcuna.
- che in caso di indicazione dell'offerta recante un numero di cifre decimali dopo la virgola superiore a due, saranno considerate esclusivamente le prime due cifre decimali, senza procedere ad alcun arrotondamento;



- che in caso di discordanza tra i prezzi unitari offerti indicati in cifre e quelli indicati in lettere, saranno ritenuti validi i prezzi unitari indicati in lettere;
- che allega alla presente dichiarazione la scheda di seguito richiesta, debitamente compilata;
- che l'importo complessivo delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza da sostenere per l'esecuzione dell'appalto è pari ad € _____, __ =
(_____ / __)
- che il prezzo offerto è onnicomprensivo di quanto previsto negli atti di gara.

Data _____

Firma _____



RIF.	Descrizione	Prezzo singola determinazione	Fabbisogno in determinazioni	Totale riga
1	KRAS		95	
2	NRAS		95	
3	BRAF		45	
4	EGFR		45	
TOTALE COMPLESSIVO I.E.				

