



ASST Fatebenefratelli Sacco

AVVISO ESPLORATIVO AL FINE DI ACQUISIRE MANIFESTAZIONI DI INTERESSE PER UN SISTEMA IN SERVICE PER L'ANALISI "HIGH THROUGHPUT MUTATION PROFILING" PER LA RICERCA DI ALTERAZIONI MOLECOLARI "ACTIONABLE/DRUGGABLE" IN AMBITO ONCOLOGICO COMPRENSIVO DI STRUMENTAZIONE, REAGENTI, CONSUMABILI E SOFTWARE DI ANALISI DA DESTINARE ALLO STUDIO DEI TUMORI SOLIDI MEDIANTE BIOPSIA TISSUTALE E BIOPSIA LIQUIDA PRESSO "NGS FACILITY" DELL'ASST FATEBENEFRAPELLI SACCO.

L'ASST Fatebenefratelli Sacco si prefigge, con la presente indagine, di verificare la sussistenza delle condizioni per l'avvio di un'eventuale procedura negoziata, ai sensi degli artt. 1 e 2 della L. 120/2020 e ss.mm.ii., previa consultazione di operatori economici individuati anche attraverso il presente avviso, per la fornitura in service comprendente un sistema di analisi "High Throughput Mutation Profiling" per la ricerca di alterazioni molecolari "actionable/druggable" in ambito oncologico comprensivo di strumentazione, reagenti, consumabili, software di analisi e relativo computer se necessario da destinare allo studio dei tumori solidi mediante Biopsia Tissutale e Biopsia Liquida presso "NGS facility" dell'ASST Fatebenefratelli Sacco, per una durata indicativa di 36 mesi, eventualmente rinnovabile per ulteriori 36 mesi.

Si rende noto che l'eventuale procedura di gara, sarà condotta dall'ASST Fatebenefratelli Sacco - di seguito denominata Stazione Appaltante - nel rispetto della normativa vigente in materia di appalti pubblici, mediante l'ausilio di sistemi informatici e del sistema di intermediazione telematica di Regione Lombardia denominato "Sintel", ai sensi della L.R. 33/2007 e ss.mm.ii., al quale è possibile accedere attraverso l'indirizzo internet: www.ariaspa.it.

In ogni caso si precisa che, qualora dall'esito del presente avviso esplorativo dovessero risultare condizioni per cui si rendesse opportuno procedere con una gara per valori superiori alla soglia comunitaria, l'ASST Fatebenefratelli Sacco si riserva di pubblicare apposito bando di gara ai sensi della vigente normativa.

Qualora si dovesse ravvisare e constatare una condizione di infungibilità/esclusività e a detta indagine di mercato dovesse partecipare un solo operatore economico concorrente, l'ASST - verificata l'idoneità del prodotto proposto - si riserva di affidare allo stesso la fornitura in parola, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii..

Per ulteriori indicazioni e approfondimenti riguardanti il funzionamento, le condizioni di accesso ed utilizzo della Piattaforma Sintel, nonché il quadro normativo di riferimento, si rimanda ai Manuali d'uso per gli Operatori Economici messi a disposizione sul portale dell'Azienda Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti www.ariaspa.it nella sezione Acquisti per la PA - E-procurement: "Guide per le Imprese" e "F.A.Q. per le Imprese". Per ulteriori richieste di assistenza sull'utilizzo di Sintel si prega di contattare il Contact Center di ARIA scrivendo all'indirizzo email supportoacquistipa@ariaspa.it oppure telefonando al numero verde 800.116.738 (dall'estero +39 02 39 331 780 assistenza in lingua italiana).

Indirizzo stazione appaltante ASST Fatebenefratelli Sacco	Via G.B. Grassi, 74 Milano
Termine ultimo per la presentazione della documentazione	Ore 12:00 del 26/05/2023
Termine ultimo per la richiesta di chiarimenti	Ore 12:00 del 18/05/2023
Responsabile Unico del Procedimento	Dott. Luca Formenti

Questa Amministrazione intende pertanto conoscere quali operatori economici del mercato di riferimento sono in grado di formulare offerta per la fornitura in service di un sistema di analisi "High Throughput Mutation Profiling" per la ricerca di alterazioni molecolari "actionable/druggable" in ambito oncologico comprensivo di strumentazione, reagenti, consumabili, software di analisi e relativo computer se necessario da destinare allo studio dei tumori solidi mediante Biopsia Tissutale e Biopsia Liquida presso "NGS facility" dell'ASST Fatebenefratelli Sacco, avente le caratteristiche di seguito indicate.

REQUISITI E CARATTERISTICHE

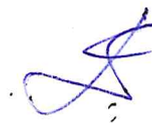
La fornitura in service, per la caratterizzazione molecolare dei tumori solidi, deve comprendere:

- Amplificatore di acidi nucleici per permettere l'amplificazione in Real-Time PCR con kit specifici e la preparazione delle librerie per il sequenziamento mediante "Next Generation Sequencing, NGS".

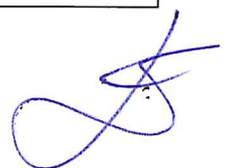
- Strumentazione per il sequenziamento massivo in parallelo "Next Generation Sequencing, NGS" altamente automatizzata, ad alta processività, con chimica di sequenziamento mediante sintesi ed ampio range di applicazioni di sequenziamento.
- Servizio di assistenza tecnica e manutenzione ordinaria e straordinaria, garantito per tutta la durata della fornitura sia con interventi in loco, sia con contatto telefonico.
- Workflow CE-IVD dall'estrazione del DNA all'analisi dei risultati finali per la ricerca di alterazioni molecolari "actionable/druggable" in ambito oncologico.
- Reagenti CE-IVD per Real-Time PCR e per la preparazione di librerie per NGS da DNA estratto da tessuti (freschi o FFPE) e da DNA libero circolante estratto da plasma. Tali reagenti devono essere in formato anidro, pre-aliquotati e pronti all'uso in modo da ridurre i passaggi manuali e aumentare la standardizzazione delle procedure di laboratorio, riducendo la possibilità di errore-operatore; è inoltre richiesta la valutazione dell'amplificabilità del DNA input.
- Reagenti e consumabili per il sequenziamento.
- Libreria di controllo per il sequenziamento.
- Software certificato per l'analisi del dato in locale e relativo computer se necessario.
- Fluorimetro con reagenti e consumabili dedicati.
- Reagenti per purificazione biglie magnetiche.
- Mini centrifuga per provette (1.5 mL).
- Mini-centrifuga per piastre da 96-well.
- Supporto magnetico per provette (1.5 mL).

Tenuto conto della attività diagnostica effettuata in ambito oncologico, presso la NGS Facility di questa ASST, si stima verosimilmente che la fornitura in Service debba essere utilizzare i test CE-IVD riportati nella tabella seguente.

Marcatori	Fabbisogno presunto annuale (test)	Fabbisogno presunto annuale (kit)
KRAS: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali mutazioni nell'esone 2 (cod 12, 13), nell'esone 3 (cod 59, 61) e nell'esone 4 (cod 117, 146)	80	2
BRAF: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali mutazioni somatiche nell'esone 15 (cod 600)	135	3
NRAS: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali mutazioni somatiche nell'esone 2 (cod 12, 13), nell'esone 3 (cod 59, 61) e nell'esone 4 (cod 117, 146)	45	1
EGFR: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali mutazioni somatiche nell'esone 18, 19, 20, 21	80	2



EGFR: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle mutazioni T790M ((c.2369 C>T) e C797S (c.2389 T>A, c.2390 G>C)	30	1
PIK3CA: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali mutazioni nei codoni 345, 420, 542, 545, 546, 1047 e 1049	80	2
IDH1-2: test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali mutazioni nei codoni 105 e 132 (IDH1) e nei codoni 140 e 172 (IDH2)	90	2
Test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali traslocazioni di ALK, ROS1, RET, MET	40	1
Test, in Real-Time PCR, per il rilevamento delle principali varianti di fusione dei geni NTRK1, NTRK2 e NTRK3	40	1
Test CE-IVD "amplicon-based" per lo studio, mediante NGS, delle alterazioni molecolari dei geni target di interesse clinico per le principali neoplasie solide: ALK, BRAF, KRAS, HRAS, NRAS, EGFR, ERBB2, IDH1-2, KIT, MET, PDGFRA, PIK3CA, RET, ROS1, FGFR3 e POLE. Il test deve prevedere un sistema CE-IVD automatico per l'interpretazione e la produzione dei risultati in locale.	160	4
Test CE-IVD per lo studio, mediante NGS, di fusioni geniche nei geni target utili in ambito oncologico: ALK, ROS1, RET, MET (exon 14 skipping) NTRK1 NTRK2 NTRK3. Il test deve prevedere un sistema CE-IVD automatico per l'interpretazione e la produzione dei risultati in locale.	40	1



La piattaforma di “data analysis” richiesta, deve consentire di risolvere la criticità legata alla gestione del dato generato dal processo di NGS grazie alle seguenti caratteristiche:

- Analisi completamente in locale senza scambio dati con l'esterno;
- non necessitare della presenza di bioinformatici;
- standardizzazione della pipeline di utilizzo e quindi della gestione dei dati generati;
- gestione ottimale della grande mole di dati generati per singolo paziente ed organizzazione capace di garantire una rapida e chiara comprensione delle varianti rilevate, della loro affidabilità e quindi della costruzione di un referto a valenza clinica;
- reagenti anidri, precaricati in supporti adeguati al fine di ridurre i passaggi manuali e aumentare la standardizzazione delle procedure di laboratorio, riducendo le possibilità di errore-operatore;
- certificazione CE-IVD dell'intero workflow di lavoro;
- interfaccia semplice e intuitiva.

Tale sistema deve garantire la rispondenza a tutti i requisiti previsti nella diagnostica di laboratorio e nello specifico:

1. **Flessibilità:** l'utilizzo di un pannello più completo permette di ottimizzare il numero di sedute eseguite e poter testare in un'unica seduta sperimentale campioni di neoplasie eterogenee. Inoltre, il sistema permette di condurre l'analisi e ottenere risultati anche a partire da scarse quantità di campione. Questo si traduce in: una migliore razionalizzazione dei costi, del lavoro operatore e del completamento dell'analisi di tutti i marcatori genetici richiesti in un'unica seduta sperimentale. I kit sono ottimizzati e certificati per l'uso anche a partire da DNA e RNA degradato quale quello ottenuto da campioni FFPE.
2. **Semplicità:** grazie al workflow semplificato di preparazione di libreria, vengono minimizzati il numero di passaggi manuali necessari ed il tempo di lavoro operatore previsto.
3. **Standardizzazione:** la validazione CE-IVD dell'intero workflow di lavoro permette di garantire i più alti livelli di performance. La presenza di controlli negativi e positivo all'interno del kit consente di verificare per ogni seduta la rispondenza alle performance necessarie per la refertazione.
4. **Basso input campione:** la quantità minima di campione richiesta per l'esecuzione del test è di 20 ng totali per l'intero pannello di marcatori da testare. Questo permette di poter ottenere il massimo delle informazioni possibili anche da campioni di scarsa qualità e quantità, frequentemente in uso nell'ambito della diagnostica molecolare oncologica.
5. **Analisi del dato integrata ed in locale:** costituito da workstation, software dedicato e computer se necessario, per garantire la semplificazione dell'esecuzione di analisi del dato NGS e il rispetto dei più alti standard qualitativi previsti

REQUISITI MATERIALE DI CONSUMO PER LA FORNITURA IN SERVICE

- La fornitura deve comprendere tutti i reagenti e i materiali consumabili necessaria per l'esecuzione dei test richiesti
- I dispositivi offerti dovranno essere conformi alle norme vigenti per quanto attiene alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio. Le caratteristiche dei materiali dovranno essere conformi a tutte le norme di legge vigenti in materia.
- In ciascun involucro di confezione (pacchi, buste, ecc..) deve essere apposta una etichetta portante il contrassegno della ditta, il nome del prodotto, il quantitativo espresso in peso o in misura e dovranno essere comunque riportate tutte le indicazioni fissate dalla vigente normativa per il materiale oggetto della presente gara.
- La Ditta dovrà inoltre garantire un sistema di rintracciabilità che consenta un rapido blocco del lotto oggetto della segnalazione ed una rapida sostituzione dello stesso, senza alcun onere aggiuntivo.
- Le confezioni dovranno essere quelle richieste per ogni singolo tipo di materiale; in particolare la confezione dovrà essere singola, di facile apertura, sterile se del caso, e tale che il contenuto rimanga tale fino al momento dell'estrazione. Imballo e confezioni dovranno essere "a perdere".
- Le etichette dei prodotti, sia sulla confezione singola, sia sull'imballaggio esterno, devono riportare la marcatura CE e le indicazioni previste da tale marcatura quali, a mero titolo esemplificativo:
 - nome di vendita del prodotto;
 - descrizione;
 - dimensioni e materiali;
 - nome ed indirizzo della officina di produzione;



- data e numero di lotto di fabbricazione;
- data di scadenza o validità del prodotto;
- codice a barre;
- ref.

Oltre a quanto precedentemente indicato, le etichette dovranno riportare ogni ulteriore indicazione prevista dalla vigente normativa in materia.

- La ditta assegnataria deve fornire, se richieste, tutte le certificazioni.
- Le schede tecniche e la documentazione a corredo del materiale di consumo devono essere in lingua italiana e devono riportare le caratteristiche merceologiche, tecniche, qualitative, la destinazione d'uso, la certificazione CE, la classe di appartenenza e il fabbricante, ai sensi della normativa vigente, il codice e la descrizione del prodotto offerto, l'eventuale conformità a norme unificate, le caratteristiche di confezionamento con particolare riferimento ai pezzi per singoli imballi, la copia dell'etichetta.

REQUISITI STRUMENTAZIONE PER LA FORNITURA IN SERVICE

La fornitura deve comprendere tutta la strumentazione necessaria per l'esecuzione dei test richiesti, ovvero:

1. Real-Time PCR;
2. piattaforma per il sequenziamento NGS con le seguenti caratteristiche minime: "Output" di 15 Gb, 25 milioni di letture per corsa di sequenziamento, 2 x 300 bp di lunghezza di lettura;
3. fluorimetro,
4. piccola strumentazione (mini-centrifuga per provette da 1.5 mL, mini-centrifuga per piastre da 96-well, supporto magnetico per provette da 1.5 mL);
5. software e computer dedicato se necessario;

Si richiede inoltre che la strumentazione per il sequenziamento NGS sia disponibile per la lettura di sequenze con kit compatibili di altre ditte ovvero con sistemi di sequenziamento "customizzati".

SERVIZIO DI FORMAZIONE E ASSISTENZA

Si richiede di quotare il **costo/giornata** di uno **specialista applicativo** che l'azienda proponente dovrà mettere a disposizione dell'ASST per attività di formazione ed assistenza all'uso degli applicativi e degli algoritmi di post processing delle sequenze derivanti dalla strumentazione. Per permettere il dimensionamento di tale costo si anticipa che l'ASST prevede un utilizzo di circa 25 giornate/anno per tale tipologia di servizio, che risulta ovviamente separato e distinto dalle attività tecniche legate alla manutenzione delle apparecchiature offerte (attività quest'ultima incluse nel canone di noleggio delle apparecchiature). Tale quantitativo di giornate potrà essere liberamente aumentato o diminuito a seconda delle esigenze degli utilizzatori, e le modalità e tempistiche di erogazione saranno preventivamente concordate tra il referente del laboratorio ed il fornitore a seguito della stipula del contratto.

La fatturazione di tali giornate sarà a consuntivo semestrale sulla base del numero di giornate effettivamente erogate.

* _ * _ *

La manifestazione di interesse dovrà:

- essere redatta in lingua italiana e sottoscritta digitalmente dal Legale Rappresentante o soggetto munito di procura, come da facsimile allegato (Allegato 1);
- essere completa di schede tecniche dei prodotti offerti (reagenti / materiali di consumo / strumentazione);
- riportare la quotazione economica indicativa annua complessiva IVA esclusa, con contestuale suddivisione della stessa tra canone di noleggio della strumentazione e fornitura di reagenti/materiali di consumo/ ecc.;

Si precisa che la presente indagine costituisce un invito a manifestazione di interesse che non è in nessun modo impegnativa per l'ASST Fatebenefratelli Sacco e non costituisce un'offerta al pubblico ai sensi dell'art. 1336 del Codice Civile. La pubblicazione della presente indagine e la ricezione delle manifestazioni di interesse non comportano per questa Amministrazione alcun obbligo o impegno nei confronti dei soggetti interessati. La manifestazione di interesse non determina, inoltre, l'insorgenza di alcun titolo, diritto o interesse giuridicamente rilevante a pretendere, in nessun modo e in nessun caso, la prosecuzione della procedura. L'ASST Fatebenefratelli Sacco si riserva la facoltà di recedere dalla procedura o di sospenderla o modificare i termini e le condizioni in ogni momento, senza preavviso e senza motivazione alcuna, qualunque sia il grado di avanzamento della stessa e senza che ciò possa far insorgere in capo ai soggetti partecipanti qualsivoglia diritto a risarcimento o indennizzo.

Il presente avviso sarà pubblicato anche sul sito internet aziendale www.asst-fbf-sacco.it in "Amministrazione Trasparente", sezione "Bandi e gare" e su un quotidiano a livello nazionale.

Informazioni e chiarimenti

Eventuali richieste di informazioni e di chiarimenti devono essere presentate in lingua italiana e trasmesse alla Stazione Appaltante, per mezzo della funzionalità "Comunicazioni procedura" presente sulla piattaforma Sintel nell'interfaccia "Dettaglio" della presente procedura entro il termine ultimo sopra indicato.

Sarà cura della Stazione Appaltante inviare i chiarimenti anche attraverso il medesimo canale utilizzato per l'invio della richiesta stessa.

Modalità di presentazione della documentazione

La documentazione richiesta dalla Stazione Appaltante deve essere redatta e trasmessa esclusivamente in formato elettronico, attraverso Sintel entro e non oltre il "termine ultimo per la presentazione della documentazione" sopra indicato, pena l'irricevibilità della stessa e comunque la non ammissione.

L'operatore economico registrato a Sintel accede all'interfaccia "Dettaglio" della presente procedura e quindi all'apposito percorso guidato "Invia offerta".

Documentazione amministrativa richiesta

L'operatore economico interessato deve trasmettere la seguente documentazione, debitamente compilata e firmata digitalmente:

- Risposta all'avviso esplorativo. L'istanza (fac-simile All. n. 1) dovrà contenere la seguente dicitura: " **AVVISO ESPLORATIVO PER INDAGINE DI MERCATO PER UN SISTEMA IN SERVICE PER L'ANALISI "HIGH THROUGHPUT MUTATION PROFILING" PER LA RICERCA DI ALTERAZIONI MOLECOLARI "ACTIONABLE/DRUGGABLE" IN AMBITO ONCOLOGICO COMPRENSIVO DI STRUMENTAZIONE, REAGENTI, CONSUMABILI E SOFTWARE DI ANALISI DA DESTINARE ALLO STUDIO DEI TUMORI SOLIDI MEDIANTE BIOPSIA TISSUTALE E BIOPSIA LIQUIDA PRESSO "NGS FACILITY" DELL'ASST FATEBENEFRAPELLI SACCO.**" ed essere sottoscritta con firma digitale dal Legale Rappresentante.
- Copia del documento di identità del Legale Rappresentante o del Procuratore (se a sottoscrivere l'istanza sia tale soggetto).
- Copia della procura generale o speciale di conferimento dei poteri di rappresentanza.

Documentazione tecnica richiesta

- 1) Per tutti i prodotti offerti: schede tecniche in cui devono essere riportate tutte le informazioni indispensabili per l'individuazione dei requisiti tecnici del prodotto.
Per ciascun prodotto allegare documentazione riportante il Codice CND e il Codice di Repertorio come da D.M. Sal. 23.12.2013.
- 2) Documentazione a dimostrazione della presenza dei requisiti richiesti.

Valore economico da inserire in piattaforma Sintel

L'operatore economico deve inserire il valore simbolico di € 0,1 in quanto necessario per arrivare fino alla fine del percorso di presentazione della documentazione.

TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi del Regolamento UE 679/2016, del D.Lgs. 196/2003 e ss.mm.ii., nonché della normativa vigente in materia di protezione dei dati, il trattamento dei dati personali sarà improntato a liceità e correttezza, nella piena tutela dei diritti dei soggetti candidati e della loro riservatezza.

In particolare il trattamento dei dati richiesti per la partecipazione alla presente indagine ha la sola finalità di consentire l'accertamento del possesso dei requisiti di idoneità e dell'inesistenza di cause ostative.

Milano, 11/05/2023

Il Direttore
SC Gestione Acquisti - Provveditorato Economato
Dott. Luca Formenti

Responsabile del Procedimento: Dott. Luca Formenti
Referente della pratica: Sig.ra Silvana Bello
Referente istruttoria: Dott.ssa Lucia Iannaccone - Tel. 02/3904.4299
e-mail: gare.dispositivimedici@asst-fbf-sacco.it - PEC: protocollo.generale@pec.asst-fbf-sacco.it

Spett.le
ASST Fatebenefratelli Sacco
Via G.B. Grassi, 74 – 20157 Milano

OGGETTO:AVVISO ESPLORATIVO PER INDAGINE DI MERCATO PER UN SISTEMA IN SERVICE PER L'ANALISI "HIGH THROUGHPUT MUTATION PROFILING" PER LA RICERCA DI ALTERAZIONI MOLECOLARI "ACTIONABLE/DRUGGABLE" IN AMBITO ONCOLOGICO COMPRENSIVO DI STRUMENTAZIONE, REAGENTI, CONSUMABILI E SOFTWARE DI ANALISI DA DESTINARE ALLO STUDIO DEI TUMORI SOLIDI MEDIANTE BIOPSIA TISSUTALE E BIOPSIA LIQUIDA PRESSO "NGS FACILITY" DELL'ASST FATEBENEFRATELLI SACCO.

Denominazione Sociale _____

IL SOTTOSCRITTO _____

NATO A _____ IL _____

RESIDENTE A _____ via _____ n. _____

CODICE FISCALE DICHIARANTE _____

IN QUALITA' DI _____

(indicare la carica sociale ricoperta o, se procuratore, precisare gli estremi della procura)

DELLA DITTA (*denominazione e ragione sociale*) _____

SEDE LEGALE _____

TELEFONO _____ PEC _____

CODICE FISCALE SOCIETA'

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

PARTITA IVA SOCIETA'

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

MANIFESTA L'INTERESSE
dell'operatore economico che rappresenta ad essere invitato a presentare offerta con riferimento alla
procedura negoziata in oggetto

A tal fine

DICHIARA

1. l'inesistenza di alcun divieto di contrarre con la pubblica amministrazione compreso quanto previsto dall'art. 53 comma 16-ter del D.lgs. n. 165/2001 (ovvero di non aver concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e comunque di non aver attribuito incarichi per il triennio successivo alla cessazione del rapporto ad ex dipendenti pubblici che hanno esercitato, nei propri confronti, poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni di appartenenza);

ALLEGATO 1

2. di non trovarsi in una delle situazioni di esclusione dalla partecipazione a procedure di appalto previste dall'art. 80 del D.lgs. n. 50/2016;

3. che la società è iscritta nel Registro delle Imprese per oggetto di attività coerente rispetto all'oggetto del contratto inerente la procedura negoziata per la quale si manifesta interesse alla partecipazione, in conformità con quanto previsto dall'art. 83, comma 3 D.lgs. 50/2016;

Iscrizione C.C.I.A.A. n. _____ sede di _____

Provincia _____ dal _____

dichiara, altresì

4. di aver preso visione dell'Avviso di indagine esplorativa e di essere consapevole di tutte le condizioni in esso previste e di accettarle incondizionatamente, nessuna esclusa;

5. di acconsentire, ai sensi della normativa vigente in materia, al trattamento dei propri dati, anche personali, per le esclusive esigenze concorsuali;

6. che la quotazione economica annua indicativa, per la fornitura in service del Sistema in oggetto, è di: € _____ IVA esclusa, di cui:

- € _____ IVA esclusa, per il noleggio della strumentazione (comprensivo delle componenti informatiche (software di analisi/hardware), assistenza tecnica, installazione e formazione del personale;
- € _____ IVA esclusa, per la fornitura di reagenti;
- € _____ IVA esclusa, per la fornitura di materiali di consumo;

7. che la quotazione costo/giornata di uno specialista applicativo che l'azienda proponente dovrà mettere a disposizione dell'ASST per attività di formazione ed assistenza all'uso degli applicativi e degli algoritmi di post processing delle sequenze derivanti dalla strumentazione è: € _____ IVA esclusa.

8. di allegare alla presente manifestazione di interesse le schede tecniche della strumentazione e dei prodotti offerti.

Data _____

Il Legale Rappresentante

NB: Il documento dovrà essere sottoscritto con firma digitale dal legale rappresentante del concorrente (o persona munita da comprovati poteri di firma) unitamente a copia del documento di identità del sottoscrittore e relativa procura.