



Deliberazione n. 498

VERBALE DI DELIBERAZIONE del DIRETTORE GENERALE

L'anno **DUEMILAVENTI (2020)** il giorno **QUINDICI** del mese di **APRILE** alle ore **10:00** presso la sede legale il Direttore Generale dr. Raffaello Stradoni ha adottato la seguente deliberazione:

OGGETTO: FORNITURA DI REATTIVI E MATERIALE DI CONSUMO, PER L'ESECUZIONE DI ESAMI PER LO SCREENING TOSSICOLOGICO SU MATRICE URINARIA PER I SERD AZIENDALI- EX ART.36,CO.2,LETT.A) DEL D.LGS 50/2016



IL DIRETTORE GENERALE

PREMESSO che con nota del 12 marzo 2020, conservata in atti, il Direttore del Servizio di Medicina di Laboratorio (SMeL) del Presidio Ospedaliero di Mantova, Dr.ssa Beatrice Caruso ha richiesto che fosse attivata una nuova procedura per l'aggiudicazione della fornitura di reattivi e materiale di consumo, per l'esecuzione di esami per lo screening tossicologico su matrice urinaria per i SERD aziendali, considerato l'esaurimento anticipato della fornitura in essere aggiudicata alla Ditta Instrumentation Laboratory spa con delibera n. 634 del 21 novembre 2019;

ATTESO che detta richiesta tiene conto del fabbisogno aggiornato sulla base dei consumi reali dell'ultimo semestre, in attesa del completamento delle procedure di adesione al contratto stipulato dall'ASST di Brescia, in esecuzione della determina n. 1137 del 7 agosto 2018 di aggiudicazione della fornitura di sistemi diagnostici per analisi di immunoistochimica alla ditta Siemens Healthcare srl di Milano;

DATO ATTO che con la medesima nota viene evidenziata la necessità che i suddetti esami vengano eseguiti sulla piattaforma diagnostica AU5800 già in dotazione del Laboratorio Analisi del Presidio Ospedaliero di Mantova in quanto oggetto di fornitura di un sistema analitico completo per indagini diagnostiche di chimica clinica farmaci e droghe d'abuso, aggiudicata alla Ditta Ditta Beckman Coulter con deliberazione n. 675 del 4 settembre 2012 della ex Azienda Ospedaliera C. Poma di Mantova a cui questa ASST è subentrata a titolo universale in tutti i rapporti attivi e passivi, ai sensi dell'art. 2, comma 8, lettere b) e c), della L.R. 11 agosto 2015 n. 23,

TENUTO CONTO che l'esigenza dei fabbisogni di reattivi e materiale di consumo, per l'esecuzione di esami per lo screening tossicologico su matrice urinaria per i SERD aziendali, è riferita specificatamente all'esecuzione dei test di seguito indicati: Metadone, Buprenorfina, Ecstasys ed Etilglucoronide (ETG);

DATO ATTO:

- che sulla base della predetta richiesta e delle motivazioni di urgenza ad essa sottese e tenuto conto dell'importo presunto di spesa presunta, in data 13 marzo 2020 è stata pubblicata, mediante l'ausilio del Sistema di Intermediazione Telematica di Regione Lombardia denominato SINTEL, richiesta di offerta per la fornitura sopra citata, ai sensi dell'art. 36 comma 2, lett.a) del DLgs n. 50/2016;



- che entro il termine indicato, 3 aprile 2020, per la suddetta procedura hanno presentato la propria miglior offerta economica due Ditte:

- Ditta Abbott Rapid Diagnostics srl;
- Ditta Instrumentation Laboratory SpA;

VERIFICATA la completezza e la regolarità della documentazione amministrativa accessoria presentata dalle suddette Ditte ed in particolare la sussistenza dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 80 del D. Lgs. n. 50/2016;

VERIFICATA la completezza e la regolarità della documentazione tecnica di entrambe la Ditte offerenti, la medesima è stata inviata agli utilizzatori per la valutazione di congruità dei prodotti offerti;

VERIFICATA la congruità dei prodotti offerti gli utilizzatori hanno concluso che:

- 1) La Ditta Abbott Rapid Diagnostics srl ha presentato offerta non congrua alle esigenze del Laboratorio utilizzatore in quanto alla richiesta di METADONE è stato offerto il prodotto EDDP che è il metabolita;
- 2) La Ditta Instrumentation Laboratory SpA ha presentato offerta che risponde appieno alle esigenze del Laboratorio utilizzatore sia per analiti che per quantità offerte;

TENUTO CONTO che l'affidamento della presente fornitura viene effettuato, sulla base del prezzo, previo giudizio della idoneità dei prodotti offerti in considerazione del loro utilizzo, si ritiene di affidare la fornitura alla Ditta Instrumentation Laboratory SpA di Milano per un importo complessivo pari a € 20.998,64, Iva esclusa, per un periodo di 6 mesi;

RITENUTO, pertanto, di procedere, dalla data del presente atto e per sei mesi, all'affidamento a favore della Ditta Instrumentation Laboratory SpA di Milano della fornitura di reattivi e materiale di consumo per l'esecuzione di esami per l'identificazione di droghe d'abuso, da utilizzare su piattaforma di chimica clinica in uso presso il Laboratorio Analisi del Presidio Ospedaliero di Mantova, attualmente di proprietà della ditta Beckman Coulter modello AU5800, alle condizioni analiticamente riportate nell'allegato prospetto di aggiudicazione (All. n. 1) quale parte integrante e sostanziale;

CONSIDERATO che il rapporto contrattuale potrà essere risolto anticipatamente, in caso di eventuale aggiudicazione della medesima fornitura da parte della Azienda Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti s.p.a. o della attivazione di contratti di fornitura dello stesso prodotto per effetto di altra procedura ad evidenza pubblica espletata da questa o altra Azienda Sanitaria della Regione Lombardia;



DATO ATTO che l'adesione alla predetta convenzione non comporta, a parità di consumi, una maggiore spesa in quanto le condizioni di adesione sono nel complesso invariate rispetto a quelle attualmente in essere;

RITENUTO di autorizzare la stipula del contratto di fornitura mediante lettera commerciale ai sensi dell'art. 32, comma 14, del D.Lgs. n. 50/2016;

RITENUTO, infine, di nominare, secondo quanto previsto dall'art. 101 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii, la Dr.ssa Mara Chiozzi, Dirigente Medico del Laboratorio Analisi del P.O. di Mantova, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto, cui viene demandato il compito di effettuare verifiche e controlli circa la puntuale osservanza da parte della Ditta aggiudicataria di tutte le prescrizioni, disposizioni e clausole contenute nei documenti regolamentanti la fornitura di cui trattasi;

PRECISATO che i reattivi e relativi materiali di consumo di cui trattasi non sono oggetto di contratti/convenzioni stipulate da ARIA (Agenzia Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti) e/o da Consip SpA, né già oggetto di programmazione sanitaria a livello regionale attribuita ad ARIA;

DATO ATTO che, ai sensi del Regolamento aziendale approvato con delibera n. 986 del 21/12/2012 il Responsabile Unico del Procedimento (RUP), le cui funzioni sono disciplinate dall'art. 31 del D.Lgs n. 50/2016, è il Dirigente individuato dal Piano Organizzativo Aziendale (POA) dell'Azienda quale titolare della funzione relativa agli acquisti di beni e servizi;

VISTE:

- l'attestazione di regolarità e di legittimità del presente provvedimento espressa dal Direttore della Struttura Complessa Gestione Acquisti, dott. Cesarino Panarelli, nonché Responsabile del Procedimento;
- l'attestazione del Direttore della Struttura Complessa Risorse Economico Finanziarie di regolarità contabile e di imputazione a Bilancio dei costi derivanti dal presente provvedimento;

ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario e del Direttore Socio Sanitario;



DELIBERA

per le motivazioni espresse in premessa, che si intendono qui integralmente richiamate:

1. di affidare, a favore della Ditta Instrumentation Laboratory SpA di Milano, dalla data del presente atto e per 6 mesi, la fornitura di reattivi e materiale di consumo da utilizzare su piattaforma di chimica clinica in uso presso il Laboratorio Analisi del Presidio Ospedaliero di Mantova, di proprietà della Ditta Beckman Coulter, modello AU5800, per l'esecuzione di esami per l'identificazione di droghe d'abuso Metadone, Buprenorfina, Ecstasys ed ETG;
2. di approvare il prospetto di aggiudicazione, allegato al presente atto (Allegato n. 1), quale parte integrante e sostanziale;
3. di dare atto che il presente affidamento comporta, per il periodo considerato, una spesa complessiva presunta pari a € 25.618,34, Iva inclusa, che viene conteggiata sul conto economico n. 80100510 "Materiali Diagnostici in Vitro (CND W)" del Bilancio 2020;
4. di autorizzare la stipula del contratto, contratto, mediante lettera commerciale ai sensi dell'art. 32, comma 14, del D.Lgs. n. 50/2016;
5. di nominare secondo quanto previsto dall'art. 101 del D.Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii, la Dr.ssa Mara Chiozzi, Dirigente Medico del Laboratorio Analisi del P.O. di Mantova, quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto, cui viene demandato il compito di effettuare verifiche e controlli circa la puntuale osservanza da parte della Ditta aggiudicataria di tutte le prescrizioni, disposizioni e clausole contenute nei documenti regolamentanti la fornitura di cui trattasi;
6. di dare atto che i reattivi e relativi materiali di consumo di cui trattasi non sono oggetto di contratti/convenzioni stipulate da ARIA (Agenzia Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti) e/o da Consip SpA, né già oggetto di programmazione sanitaria a livello regionale attribuita ad ARIA;



7. di pubblicare il presente provvedimento all'Albo on line sul sito istituzionale aziendale ai sensi dell'art. 32 L. n. 69/2009 e dell'art. 17 della L.R. 33/2009, così come modificato dalla L.R. n. 23/2015, nel rispetto del Regolamento UE 2016/679.

DIRETTORE GENERALE
Dott. Raffaello Stradoni

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dr. Giuseppa Ferrari

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Riccardo Bertolotti

IL DIRETTORE SOCIO SANITARIO
Dr. Renzo Boscaini



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia

ASST Mantova

Proposta n. _____ del _____

Referente del procedimento: Dott. Pierluigi Baschieri/lr

OGGETTO: Fornitura di reattivi e materiale di consumo da utilizzare su piattaforma di chimica clinica, modello AU5800, della Ditta Beckman Coulter, in uso presso il Laboratorio Analisi del Presidio Ospedaliero di Mantova, per l'esecuzione di esami per l'identificazione di droghe d'abuso – Affidamento a Ditta Instrumentation Laboratory SpA.

PARERE IN ORDINE ALLA REGOLARITA' TECNICA

Si attesta la regolarità e la legittimità del presente provvedimento per quanto di competenza.

Il Direttore della Struttura Gestione Acquisti

.....

Il Responsabile del Procedimento

.....

PARERE DI REGOLARITA' CONTABILE

Si attesta la regolarità contabile e l'imputazione a bilancio degli oneri rivenienti dal presente provvedimento:

- conti economici nn. 80100510, 80300500 del Bilancio 2020.

Il Responsabile
Struttura Risorse Economico Finanziarie

.....



Carlo Poma

Sistema Socio Sanitario



Regione
Lombardia

ASST Mantova

Si dichiara che la presente deliberazione:

- viene pubblicata all'albo pretorio on line dal 21/04/2022
e vi rimarrà per quindici giorni consecutivi;
- è immediatamente esecutiva ai sensi della L.R. n. 33/2009, così come modificata dalla L.R. n. 23/2015.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Giuseppe Ferrari

Applicare marca da bollo ogni quattro pagine per ogni Scheda di Offerta (Allegati 1, 1a e 1b)

Imposta di bollo assolta in modo virtuale ex art. 15 DPR 642/72 ed ex DM 17/06/2014 – con Autorizzazione della Direzione Provinciale Agenzia delle Entrate di Milano n. 136920/2018 del 14/06/2018"

Scheda d'offerta - TOTALE FORNITURA

La sottoscritta Serenella Anna Natella nella sua Qualità di

Legale Rappresentante/Procuratore della Ditta/RTI/Consorzio **Instrumentation Laboratory S.p.A.**

con sede in Milano (MI) Viale Monza n. 338

D I C H I A R A

1) che il prezzo totale della fornitura di cui sopra, comprensivo di ogni onere di cui alle schede di offerta 1/a, 1/b, è il seguente:

IMPORTO COMPLESSIVO SEMESTRALE	
REAGENTI	€ 18.872,40 diciottomilaottocentosettantadue/40
CONSUMABILI	€ 2.126,24 duemilacentoventisei/24
A) TOTALE	€ 20.998,64 ventimilanovecentonovantotto/64 -

2) che gli importi di offerta semestrali sopra dichiarati sono comprensivi dei costi della sicurezza relativi ai rischi specifici aziendali ammontano complessivamente per la durata contrattuale ad EURO 150,00 (centocinquanta/00), IVA esclusa, e che sono stati sottoposti a ribasso d'asta.

Costo manodopera: n/a in quanto trattasi di fornitura di soli prodotti che non prevedono alcun costo della manodopera.

Data 17 marzo 2020
Ns.rif. Nr 8100052264

Allegare copia/e documento valido del/i sottoscrittore/

firma del legale rappresentante (o avente procura) e timbro Ditta
Instrumentation Laboratory S.p.A.

Serenella Anna Natella
Procuratore
Documento firmato digitalmente

data 17 Marzo 2020

Scheda d'offerta - REAGENTI

La Ditta deve indicare tutto ciò che è necessario per l'esecuzione dei tests dimensionato al fabbisogno presunto di gara.
La Ditta è comunque impegnata a fornire gratuitamente eventuali reagenti e materiali connessi non indicati che risultassero indispensabili per l'esecuzione dei test.

Tipologia test	Numero determinazioni SEMESTRALI	Frequenza analitica	Codice prodotto	Nome commerciale prodotto	Codice CND	N. Registrazione nel Repertorio Dispositivi Medici (D.M. Ministero Salute 23/12/2013)	Q.tà per confezione	Unità di acquisto	Numero confezioni necessarie per determinazioni SEMESTRALI	Numero determinazioni per calibratori e controlli	Numero confezioni necessarie per calibratori e controlli	Totale confezioni offerte	Prezzo Listino	% Sconto	Prezzo netto scontato	% IVA	Costo totale IVA esclusa	Quota a determinazione IVA esclusa
METADONE	6.000	6/7	W150596	Metadone	W0102090110	***	1.080	1 conf.	5,66	372	0,34	6	€ 2.420,00	85,00%	€ 363,00	22	€ 2.176,00	€ 0,36
BUPRENORFINA	3.500	6/7	W15100190	Buprenorfina	W0102090199	***	550	1 conf.	6,05	522	0,85	7	€ 2.420,00	80,00%	€ 484,00	22	€ 3.386,00	€ 0,97
ECSTASYS	2.000	6/7	W15100075	Ecstasy	W0102090101	***	1.080	1 conf.	1,66	372	0,34	2	€ 3.040,00	87,00%	€ 395,20	22	€ 790,40	€ 0,40
ETG	8.000	6/7	W1510011723	Etili Glucuronide	W0102090199	1295279/R	400	1 conf.	20,07	372	0,93	21	€ 1.200,00	50,33%	€ 596,00	22	€ 12.516,00	€ 1,56
TOT. SEMESTRALE REAGENTI																		
IVA esclusa			€ 18.872,40		dieciottomilaottocentosettantadue/40													
IVA inclusa			€ 23.024,33		ventitremilaventiquattro/33													

(***) Instrumentation Laboratory SpA, con sede legale in Viale Monza 338 - 20128 Milano - Italia, dichiara che:

I Dispositivi Diagnostici in Vitro per i quali Instrumentation Laboratory SpA è Fabbricante Legale, Rappresentante Autorizzato in Europa o Distributore in Italia, immessi sul mercato prima del 6 giugno 2014 (data di entrata in vigore del Decreto Legislativo del 23 dicembre 2013 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 103 del 6 maggio 2014) non hanno l'obbligo di registrazione in Repertorio in accordo all'Articolo 4.1 del Decreto Legislativo del 23 dicembre 2013 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 103 del 6 maggio 2014.

Inoltre, si precisa che tutti i Dispositivi Diagnostici in Vitro di nuova immissione per i quali Instrumentation Laboratory SpA è Fabbricante Legale o Rappresentante Autorizzato in Europa e i Dispositivi Diagnostici in Vitro di nuova immissione di classe IIA, IIB o Autodiagnostici (in base al Decreto lgs. 8 Settembre 2000, n. 332) per i quali Instrumentation Laboratory SpA è Distributore in Italia, sono registrati in Repertorio e il loro elenco viene reso disponibile e accessibile direttamente alla pubblica amministrazione sul sito del Ministero della Salute, in accordo all'Articolo 3.4 del Decreto Legislativo del 23 dicembre 2013 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 103 del 6 maggio 2014.

Firma del legale rappresentante (o avente procura) e timbro Ditta
Instrumentation Laboratory S.p.A.

Serenella Anna Natella
Procuratore
Documento firmato digitalmente

data 17 Marzo 2020

Scheda d'offerta - MATERIALE DI CONSUMO

(REAGENTI AUSILIARI, CALIBRATORI, CONTROLLI, SOLUZIONI DI LAVAGGIO, ALTRO MATERIALE DI CONSUMO, CARTA PER REFERTAZIONE ETC.)

La Ditta deve indicare tutto ciò che è necessario per l'esecuzione dei tests dimensionato al fabbisogno presunto di gara.

La Ditta è comunque impegnata a fornire gratuitamente il materiale non indicato che risulterà necessario per l'esecuzione degli esami con l'impiego dell'apparecchiatura proposta e, il materiale che, seppure indicato risultasse quantitativamente insufficiente.

A tale fine la Ditta è tenuta a fornire elenco dettagliato di tutto il materiale di consumo necessario in relazione al fabbisogno semestrale di tests indicato e tenendo conto nella valutazione dell'offerta della periodicità delle analisi.

Codice prodotto	Nome commerciale prodotto	Codice CND	N. Registrazione nel Repertorio Dispositivi Medici (D.M. Ministero Salute 23/12/2013)	Q.tà per confezione	Unità di acquisto	Numero confezioni offerte	Prezzo Listino	% sconto	Prezzo netto scontato	% IVA	Costo totale IVA esclusa	Quota a determinazione IVA esclusa
W151589	Multicalibratore 1	W01021518	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 1.740,00	95,00%	€ 87,00	22	€ 174,00	n.a.
W151592	Multicalibratore 2 (cutoff)	W01021518	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 1.740,00	95,00%	€ 87,00	22	€ 174,00	n.a.
W151595	Multicalibratore 3	W01021518	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 1.740,00	95,00%	€ 87,00	22	€ 174,00	n.a.
W151598	Multicalibratore 4	W01021518	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 1.740,00	95,00%	€ 87,00	22	€ 174,00	n.a.
W151664	Multicalibratore Negativo Urine	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 700,00	95,00%	€ 35,00	22	€ 70,00	n.a.
W15100079	Calibratore 1000 ng/ml Ecstasy	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 880,00	95,00%	€ 44,00	22	€ 88,00	n.a.
W15100080	Calibratore 750 ng/ml Ecstasy	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 880,00	95,00%	€ 44,00	22	€ 88,00	n.a.
W15100081	Calibratore 500 ng/ml Ecstasy	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 880,00	95,00%	€ 44,00	22	€ 88,00	n.a.
W15100082	Calibratore 250 ng/ml Ecstasy	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 880,00	95,00%	€ 44,00	22	€ 88,00	n.a.
W1510011207	Calibratore Negativo Etil Glucuronide	W01021518	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 440,00	77,27%	€ 100,00	22	€ 200,00	n.a.
W1510011208	Calibratore 100 ng/ml Etil Glucuronide	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 440,00	77,27%	€ 100,00	22	€ 200,00	n.a.
W1510011210	Calibratore 500 ng/ml Etil Glucuronide	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 440,00	97,00%	€ 13,20	22	€ 26,40	n.a.
W1510011212	Calibratore 1000 ng/ml Etil Glucuronide	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 440,00	97,00%	€ 13,20	22	€ 26,40	n.a.
W1510011213	Calibratore 2000 ng/ml Etil Glucuronide	W01021518	***	1x10 ml	1 conf.	2	€ 440,00	97,00%	€ 13,20	22	€ 26,40	n.a.
W15100241	Calibratore Negativo Buprenorfina	W01021518	***	1x7,5 ml	1 conf.	3	€ 230,00	96,17%	€ 8,80	22	€ 26,40	n.a.
W15100242	Calibratore 5 ng/ml Buprenorfina	W01021518	***	1x5 ml	1 conf.	3	€ 230,00	96,17%	€ 8,80	22	€ 26,40	n.a.
W15100243	Calibratore 20 ng/ml Buprenorfina	W01021518	***	1x5 ml	1 conf.	3	€ 230,00	96,17%	€ 8,80	22	€ 26,40	n.a.
W15100244	Calibratore 50 ng/ml Buprenorfina	W01021518	***	1x5 ml	1 conf.	3	€ 230,00	96,17%	€ 8,80	22	€ 26,40	n.a.
W15100245	Calibratore 75 ng/ml Buprenorfina	W01021518	***	1x5 ml	1 conf.	3	€ 230,00	82,61%	€ 40,00	22	€ 120,00	n.a.
W1510012135	Controllo 375 ng/ml Etil Glucuronide	W01021519	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 710,00	96,52%	€ 24,72	22	€ 49,44	n.a.
W1510012136	Controllo 625 ng/ml Etil Glucuronide	W01021519	***	1x25 ml	1 conf.	2	€ 710,00	96,52%	€ 24,72	22	€ 49,44	n.a.
W15100200	Controllo Primario 2 Livelli	W01021519	***	3x5+3x5 ml	1 conf.	3	€ 700,00	96,18%	€ 26,76	22	€ 80,28	n.a.
W15100202	Controllo Scelto 2 Livelli	W01021519	***	3x5+3x5 ml	1 conf.	3	€ 700,00	96,18%	€ 26,76	22	€ 80,28	n.a.
W15100246	Controllo Buprenorfina 2 Livelli	W01021519	***	2x5+2x5 ml	1 conf.	5	€ 230,00	96,17%	€ 8,80	22	€ 44,00	n.a.
TOT. SEMESTRALE MAT.CONSUMO												
IVA esclusa		€ 2.126,24	duemilacentotrentasei/24									
IVA inclusa		€ 2.594,01	duemilacinquecentonovantaquattro/01									

(***) Instrumentation Laboratory SpA, con sede legale in Viale Monza 338 - 20128 Milano - Italia, dichiara che:

I Dispositivi Diagnostici in Vitro per i quali Instrumentation Laboratory SpA è Fabbricante Legale, Rappresentante Autorizzato in Europa o Distributore in Italia, immessi sul mercato prima del 6 giugno 2014 (data di entrata in vigore del Decreto Legislativo del 23 dicembre 2013 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 103 del 6 maggio 2014) non hanno l'obbligo di registrazione in Repertorio in accordo all'Articolo 4.1 del Decreto Legislativo del 23 dicembre 2013 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 103 del 6 maggio 2014.

Inoltre, si precisa che tutti i Dispositivi Diagnostici in Vitro di nuova immissione per i quali Instrumentation Laboratory SpA è Fabbricante Legale o Rappresentante Autorizzato in Europa e i Dispositivi Diagnostici in Vitro di nuova immissione di classe IIA, IIB o Autodiagnostici (in base al Decreto lgs. 8 Settembre 2000, n. 332) per i quali Instrumentation Laboratory SpA è Distributore in Italia, sono registrati in Repertorio e il loro elenco viene reso disponibile e accessibile direttamente alla pubblica amministrazione sul sito del Ministero della Salute, in accordo all'Articolo 3.4 del Decreto Legislativo del 23 dicembre 2013 pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 103 del 6 maggio 2014.

firma del legale rappresentante (o avente procura) e timbro Ditta
Instrumentation Laboratory S.p.A.

Serenella Anna Natella
Procuratore
Documento firmato digitalmente