



D eliberazione n. 1700

Adottata dal Direttore Generale in data 22.12.2023

Oggetto: Affidamento, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b), del D. Lgs. n. 36/2023, avente ad oggetto il Servizio triennale di TEST MEDIA FILL per la validazione degli operatori addetti al frazionamento, somministrazione in asepsi e prelievo dei Radiofarmaci, da destinare alla S.C. di Medicina Nucleare dell'Arnas G. Brotzu. Ditta Celltech Srl. Importo complessivo triennale € 92.460,00. CIG A02C6C2A01.

PDEL/2023/1822 O.P.

Publicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire da 22.12.2023 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione.

Il Direttore Generale Dott.ssa Agnese Foddis

Coadiuvato da

Direttore Amministrativo Dott. Ennio Filigheddu

Direttore Sanitario Dott. Raimondo Pinna

S.C. Affari Generali Ufficio Delibere

La presente Deliberazione prevede un impegno di spesa a carico dell'Azienda Ospedaliera Brotzu

SI X NO

Su proposta della S.C. A.B.S.E.;

- Vista** la Deliberazione n. 1500 del 12.12.2022 di delega di funzioni in favore del Dott. Davide Massacci, Responsabile del Settore "Area Acquisti di Beni Sanitari e Servizi/Liquidazione Fatture";
- Premesso** che, con Deliberazione n. 1535 del 17.11.2023 è stata autorizzato l'Affidamento, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b), del D. Lgs. n. 36/2023, avente ad oggetto il Servizio triennale di TEST MEDIA FILL per la validazione degli operatori addetti al frazionamento, somministrazione in asepsi e prelievo dei Radiofarmaci, da destinare alla S.C. di Medicina Nucleare dell'Arnas G. Brotzu, per un importo complessivo a base d'asta, pari ad € 100.500,00 oltre Iva di Legge;
- Dato atto** che con RDO n. rfq_423207 del 20.11.2023 sono state invitate a presentare preventivo di spesa le Ditte Biomérieux Italia Spa, Celltech Srl, Itel Telecomunicazioni Srl, Merck Life Science Srl e Vwr International Pbi Srl e che nei termini stabiliti sono pervenute le offerte degli Operatori Economici Celltech Srl ed Itel Telecomunicazioni Srl;
- Preso atto** della relazione con la quale il Direttore della S.C. Medicina Nucleare dell'Arnas G. Brotzu ha espresso parere favorevole in merito alle offerte pervenute dalle suddette Ditte, per conformità alla richiesta (All. "A" fg. 1) precisando che la Ditta Itel Telecomunicazioni Srl includeva nella sua offerta tecnica il servizio relativo all'identificazione microbica sugli eventuali campioni positivi, espressamente richiesto in capitolato di gara, soltanto come eventuale;
- Considerato** che, nell'offerta economica della suindicata Ditta, non veniva menzionata la presenza del sopraccitato servizio e che pertanto questa Amministrazione, a seguito di chiarimenti richiesti via pec, ha ritenuto opportuno procedere con l'esclusione della stessa;
- Tenuto conto** che il sistema ha aggiudicato provvisoriamente la fornitura in favore della Ditta Celltech Srl;
- Acquisita** l'offerta economica della sopraccitata Ditta (All. "B" Fg 10);
- Ritenuto** pertanto di dover aggiudicare, in favore dell'O.E. Celltech Srl, il Servizio triennale di TEST MEDIA FILL per la validazione degli operatori addetti al frazionamento, somministrazione in asepsi e prelievo dei Radiofarmaci, da destinare alla S.C. di Medicina Nucleare dell'Arnas G. Brotzu, per un importo complessivo triennale pari ad € 92.460,00 oltre Iva di legge;



Segue Deliberazione n. 1700 del 22.12.2023

Visto il D. Lgs n. 36/2023;
Con il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

DELIBERA

Per i motivi esposti in premessa:

1. di aggiudicare, in favore dell'O.E. Celltech Srl, il Servizio triennale di TEST MEDIA FILL per la validazione degli operatori addetti al frazionamento, somministrazione in asepsi e prelievo dei Radiofarmaci, da destinare alla S.C. di Medicina Nucleare dell'Arnas G. Brotzu, per un importo complessivo triennale pari ad € 92.460,00 oltre Iva di legge.
2. di dare atto che l'importo complessivo triennale di € 92.460,00 oltre Iva di legge verrà imputato al Conto n. A506030401 del Piano dei Conti ed al Centro di Costo 610120 - S. MICHELE - MEDICINA NUCLEARE;
3. di dare atto che l'esecuzione del relativo contratto avrà inizio contestualmente alla pubblicazione del presente atto, ai sensi dell'art. 17, comma 5 ed art. 55, comma 2, del D. Lgs. n. 36/2023;
4. di autorizzare la S.C. Economico Finanziario, all'emissione dei relativi ordini di pagamento, dietro presentazione della documentazione giustificativa recante l'attestazione di regolarità del servizio da parte degli uffici competenti.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott.ssa Agnese Foddis

Il Direttore Amministrativo
Dott. Ennio Filigheddu

Il Direttore Sanitario
Dott. Raimondo Pinna

Il Delegato Responsabile della S.C. ABSE Dott. D. Massacci

Estensore Assistente Amm.vo Dott.ssa Odina Putzulu

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023



Sistema Qualità Certificato
IMQ
UNI EN ISO 9001:2015
UNI EN ISO 13485:2016

Celltech srl (Sede operativa)
Via Alessandria 43/A
10098 Rivoli TO
Tel. (+39) 0115368932 - 0115368937
E mail: info@cell-tech.it

Celltech srl (Sede Legale)
Via Marsigli, 90
10141 Torino TO
P.I. e C.F. 03133490015
email PEC: cell_tech@pec.it

Affidamento, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b), del D. Lgs. n. 36/2023, avente ad oggetto il Servizio triennale di TEST MEDIA FILL per la validazione degli operatori addetti alla validazione, frazionamento, somministrazione in asepsi e prelievo dei Radiofarmaci, da destinare alla S.C. di Medicina Nucleare dell'Arnas G. Brotzu.

Proposta Tecnica ed Economica

Data:	25/11/2023
Documento Codice:	Offerta n. 26/2023
Tipo Documento:	Offerta Economica controlli Media Fill. N. 1 Lotto. Affidamento triennale.
Cliente:	ARNAS G. Brotzu P.le Ricchi, 1 09134 Cagliari CA
Note:	CIG: A02C6C2A01

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

Documento

Emesso da:	Data:	Stato revisione:
Antonio Gibin	25/11/2023	0

Riferimento Cliente:	Data:
Negoziazione Gara in busta chiusa (RDO) - Gara in busta chiusa (RDO), Codice rfq_423207 sul sito SardegnaCAT	Da espletare entro 28/11/2023 ore 11,00

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

INDICE

1. Introduzione

2. Lotti

- 2.1. Lotto 1 Voce A Preparazione di Radiofarmaci da kits freddi
- 2.2. Lotto 1 Voce B Preparazione di Radiofarmaci ottenuto da frazionatore (18F-FDG) e preparazione radiofarmaco in manuale (11C-Colina/Gallio)
- 2.3. Lotto 1 Voce C Preparazione di Radiofarmaci per Marcature Leucocitarie
- 2.4. Appendice ai lotti
 1. Identificazione di microrganismi contaminanti il controllo Media Fill

3. Condizioni generali di fornitura dei Kits

- 3.1. Tracciabilità
- 3.2. Validità Kits
- 3.3. Consegna Kits
- 3.4. Servizi compresi nel prezzo
 1. Gestione logistica
 2. Attività di Laboratorio
 3. Identificazione di microrganismi contaminanti
 4. Fornitura Kit di prova
 5. Certificati sterilità e fertilità

4. Allegati

- 4.1. Media Fill Terreno TSB Scheda Tecnica
- 4.2. Esempio Certificato sterilità fertilità terreno del Lotto 6460
- 4.3. Report esempio di controllo microbiologico Media Fill con identificazione microbica
- 4.4. MF.RFCASER IFU Kit Media Fill Radiofarmaci service
- 4.5. MF.FDGCASER IFU Kit Media Fill PET Frazionatore 18F-FDG service
- 4.6. MF.COLCASER IFU Kit Media Fill PET Frazionatore 11C-Colina e 68Gallio service
- 4.7. MF.WBCCASER IFU Kit Media Fill WBC sistema aperto service
- 4.8. CERT UNI EN ISO 9001_2015
- 4.9. CERT UNI EN ISO 13485_2016
- 4.10. Presentazione allestimento kit

5. Condizioni generali di vendita

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

1. Introduzione

Esecuzione del controllo Media Fill per operatori addetti alla preparazioni di radiofarmaci da kit freddi, preparazioni da ciclotrone, preparazioni e frazionamenti radiofarmaci PET, preparazioni di leucociti marcati con radiofarmaco.

Controlli in conformità alle NBP (Norme di Buona Preparazione)
(Prendere visione dei documenti allegati all'offerta)

Il servizio offerto è in conformità alle Normative Vigenti e alle Direttive cogenti in ambito nazionale e internazionale in quanto referenti alla Farmacopea Italiana e Europea per l'attività oggetto della richiesta.

I kits proposti in conformità ai requisiti richiesti dalle NBP (Norme di Buona Preparazione dei Radiofarmaci), G.U. 168/2005 e G.U. 274/2010.

I controlli di sterilità e fertilità del terreno sono eseguiti in conformità alla Farmacopea Italiana, vedi allegato Terreno TSB.

Test di fertilità condotto secondo normativa vigente G.U. 168/05 in vigore dal 01/07/2011.

L'allestimento dei materiali è adeguato al fine di poter eseguire correttamente il controllo secondo indicazioni AIMN (Associazione Italiana di Medicina Nucleare).

I materiali, contenitori con terreni e contenitori vuoti, vengono fabbricati freschi a garanzia della funzionalità e reattività dei substrati. I materiali vengono consegnati e ritirati in appositi contenitori isotermitici per garantire una stabilità delle temperature durante i trasporti.

Le note presenti nella descrizione delle singole voci; A,B e C, in quanto univoche, sono personalizzate alla richiesta del Capitolato Tecnico, Tutte le altre informazioni relative alle richieste per tutti i lotti sono indicate al capitolo 3. Condizioni generali di fornitura dei kits.

Condizione di fornitura valida per tutti i codici proposti:

- *Come da indicazioni generali poste in calce ad ogni singol voce A,B e C*
- *Kits confezionati in imballo primario isotermitico posto all'interno di imballo di cartone con etichetta indirizzo precompilata di inoltra al laboratorio Celltech srl.*
- *Documentazione tecnica, certificati, comprovanti la sterilità e fertilità del materiale offerto.*
- *Servizio di incubazione. Lettura ed emissione report delle analisi eseguite.*
- *Certificazione di conformità emessa per singolo operatore con tracciamento del singolo punto di campionamento.*
- *Identificazione di microrganismo contaminante: vedi punto*
- *Kit allestiti secondo richiesta di Caspitolato Tecnico, la documentazione allegata è similamente identificativa della tracciabilità per numero di lotto e data di scadenza, presentazioni di processi standard quale vostra presa visione delle composizioni allestite secondo richieste del Capitolato Tecnico.*

Per la valutazione ed integrazione del servizio offerto prendere visione dei seguenti documenti, che sono parte integrante e descrittiva del complessivo processo del controllo Media Fill:

1. Descrizione della Società Celltech srl
2. Scheda tecnica del terreno riportante anche i codici utilizzati per la preparazione e dei materiali necessari
3. Scheda tecnica Media Fill

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

4. Linea guida di identificazione microrganismi
 5. Rapporto controllo microbiologico Media Fill (rapporto dei risultati di laboratorio)
 6. Certificazioni ISO dell'attività specifica di produzione kit Media Fill e validazione del laboratorio di microbiologia Celltech srl per i controlli in oggetto
 7. Il laboratorio di prova in accreditamento ISO/IEC 17025
-

2. Lotti

2.1 Lotto 1 Voce A

Fornitura triennale test Media Fill per la validazione degli operatori addetti alla preparazione dei radiofarmaci ottenuti da kit, in conformità alle NBP (norme di buona preparazione dei radiofarmaci) G.U. 168/2005 – G.U. 274/2010

Presidio San Michele (quantità annua per gli operatori attualmente presenti)

N. 17 convalide

Ogni convalida contiene:

- N. 3 vial vuoti con capienza circa 12 ml, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni
- N. 3 vial contenenti circa 12 ml di terreno TSB, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

Presidio Businco (quantità annuale)

N. 21 convalide

Ogni convalida contiene:

- N. 3 vial vuoti con capienza circa 12 ml, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni
- N. 3 vial contenenti circa 12 ml di terreno TSB, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

Tutto il materiale utilizzato e l'esecuzione dei test di fertilità finale soddisfa quanto richiesto dalle normative vigenti GU.168/05 in vigore dal 1 Luglio 2011

- la validità delle confezioni non inferiore a 6 mesi dalla data di arrivo
- la consegna delle confezioni, in contenitore isotermico, entro 20 giorni dall'invio dell'ordine
- imballo, trasporto, ritiro campioni da sottoporre a test compresi nel prezzo
- documentazione dei certificati di sterilità e fertilità del materiale aggiudicato
- spese comprese di n.8 ritiri/annui dei campioni da sottoporre a test di fertilità per i due presidi e di n. 6 consegne/annue.
- offerta comprensiva di servizio di incubazione, lettura, fertilità dei campioni, copia conforme della reportistica di analisi e della certificazione dell'esito dei test
- offerta compresa per l'esecuzione dei test di identificazione microbica sugli eventuali campioni positivi patogeni

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

- certificazione di conformità con l'esito dell'analisi per singolo operatore e per singola operazione di simulazione
- n.1 convalida in prova su richiesta dell'Amministrazione Arnas G. Brotzu per verificare la compatibilità con l'attività svolta dalla struttura
- n.1 flacone di riserva sottovuoto con terreno e n. 1 flacone vuoto sterile per ogni confezione inviata

Le quantità sono puramente indicative in quanto dipendenti dalla conformità o meno dei risultati dei singoli test e da eventuali nuovi operatori inseriti nell'organigramma.

2.2 Lotto 1 Voce B

Fornitura triennale test Media Fill prescritto per la validazione degli operatori addetti al frazionamento e somministrazione in asepsi delle preparazioni radiofarmaceutiche prodotte da ciclotrone presso il centro PET della S.C. Medicina Nucleare, in conformità alle NBP (norme di buona preparazione dei radiofarmaci) G.U. 168/2005 – G.U. 274/2010

Presidio San Michele:

- N. 17 convalide del radiofarmaco da frazionatore (18F-FDG)
- N.17 convalide del radiofarmaco in manuale (11C-COLINA/GALLI)

Presidio Businco:

- N. 21 convalide del radiofarmaco da frazionatore 18F-FDG

Ogni convalida FDG contiene:

N. 1 vial vuoto con capienza circa 12 ml, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

N. 1 vial contenente circa 12 ml di terreno TSB, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

N. 1 vial contenente circa 100 ml di terreno TSB, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

Ogni convalida 11C-COLINA/GALLIO contiene:

N. 1 vial vuoto con capienza circa 12 ml, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

N. 1 vial contenente circa 12 ml di terreno TSB, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni

Tutto il materiale utilizzato e l'esecuzione dei test di fertilità finale soddisfa quanto richiesto dalle normative vigenti GU.168/05 in vigore dal 1 Luglio 2011

- la validità delle confezioni non inferiore a 6 mesi dalla data di arrivo
- la consegna delle confezioni, in contenitore isotermico, entro 20 giorni dall'invio dell'ordine
- imballo, trasporto, ritiro campioni da sottoporre a test compresi nel prezzo
- documentazione dei certificati di sterilità e fertilità del materiale aggiudicato
- spese comprese di n.8 ritiri/annui dei campioni da sottoporre a test di fertilità per i due presidi e di n. 6 consegne/annue.

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

- offerta comprensiva di servizio di incubazione, lettura, fertilità dei campioni, copia conforme della reportistica di analisi e della certificazione dell'esito dei test
- offerta compresa per l'esecuzione dei test di identificazione microbica sugli eventuali campioni positivi patogeni
- certificazione di conformità con l'esito dell'analisi per singolo operatore e per singola operazione di simulazione
- n.1 convalida in prova su richiesta dell'Amministrazione Arnas G. Brotzu per verificare la compatibilità con l'attività svolta dalla struttura
- n.1 flacone di riserva sottovuoto con terreno e n. 1 flacone vuoto sterile per ogni confezione inviata

Le quantità sono puramente indicative in quanto dipendenti dalla conformità o meno dei risultati dei singoli test e da eventuali nuovi operatori inseriti nell'organigramma.

2.3 Lotto 1 Voce C

Fornitura triennale test Media Fill prescritto per la validazione degli operatori addetti al prelievo, preparazione e somministrazione in asepsi delle preparazioni radiofarmaceutiche estemporanee per marcature leucocitarie prodotte presso la S.C. Medicina Nucleare, in conformità alle NBP (norme di buona preparazione dei radiofarmaci) G.U. 168/2005 – G.U. 274/2010

Presidio San Michele:

N. 9 convalide

Ogni confezione contiene:

- N. 6 vial vuoti con capienza circa 12 ml, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni
- N. 8 vial contenenti circa 12 ml di terreno TSB, chiusi con flipoff, sterili e apirogeni
- ***Tutto il materiale utilizzato e l'esecuzione dei test di fertilità finale soddisfa quanto richiesto dalle normative vigenti GU.168/05 in vigore dal 1 Luglio 2011***
 - la validità delle confezioni non inferiore a 6 mesi dalla data di arrivo
 - la consegna delle confezioni, in contenitore isoteramico, entro 20 giorni dall'invio dell'ordine
 - imballo, trasporto, ritiro campioni da sottoporre a test compresi nel prezzo
 - documentazione dei certificati di sterilità e fertilità del materiale aggiudicato
 - spese comprese di n.8 ritiri/annui dei campioni da sottoporre a test di fertilità per i due presidi e di n. 6 consegne/annue.
 - Offerta comprensiva di servizio di incubazione, lettura, fertilità dei campioni, copia conforme della reportistica di analisi e della certificazione dell'esito dei test
 - Offerta compresa per l'esecuzione dei test di identificazione microbica sugli eventuali campioni positivi patogeni

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

- certificazione di conformità con l'esito dell'analisi per singolo operatore e per singola operazione di simulazione
- n.1 convalida in prova su richiesta dell'Amministrazione Arnas G. Brotzu per verificare la compatibilità con l'attività svolta dalla struttura
- n.1 flacone di riserva sottovuoto con terreno e n. 1 flacone vuoto sterile per ogni confezione inviata

Le quantità sono puramente indicative in quanto dipendenti dalla conformità o meno dei risultati dei singoli test e da eventuali nuovi operatori inseriti nell'organigramma.

2.4 Appendice ai Lotti

2.4.1 Identificazione di microrganismi contaminanti il controllo Media Fill.

Nel caso che il controllo Media Fill evidenzi la contaminazione microbica di uno o più campioni, il referente tecnico di Celltech srl, provvede alla immediata segnalazione della non conformità al referente tecnico del Cliente. A seguito della segnalazione, il Cliente può concordare con Celltech srl quale attività avviare. Nel caso di richiesta da parte del Cliente di identificazione del microrganismo contaminante, si provvede all'isolamento delle singole colonie presenti nel campione in esame con successive tecniche di identificazione, Maldi Toff in alternativa o integrazione con tecnica di sequenziamento genomico.

3. Condizioni generali di fornitura dei Kits

3.1 Tracciabilità

Per una migliore gestione dell'attività di controllo Media Fill, Celltech srl, referente Nazionale per tutti i controlli di qualità secondo NBP nella preparazione di radiofarmaci in Medicina Nucleare, propone di fornire kits per ogni singolo operatore da validare/riconvalidare, i kits sono pronti all'uso e opportunamente etichettati con matricola univoca per tracciare il kit al singolo operatore. Questa condizione garantisce una corretta gestione dell'attività in modo certo e univoco a garanzia della tracciabilità dell'attività correlata fra operatore e risultato analitico del controllo. Prendere visione delle singole presentazioni per l'impiego dei kits.

3.2 Validità Kits

Tutti i kits vengono prodotti all'ordine, al fine di garantire preparazioni fresche e quindi dare la possibilità di gestione del materiale presso l'Utilizzatore con pianificazione temporale secondo esigenze del Reparto.

Validità kits non inferiore a 10 mesi dall'invio della spedizione.

N.B. I terreni fabbricati da Celltech vengono deliberati con validità 12 mesi data fabbricazione.

3.3 Consegna Kits

Al fine di garantire materiale fresco di produzione l'evasione dell'ordine entro 20 giorni data ricevimento ordine.

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

3.4 Servizi compresi nel prezzo

3.4.1 Gestione logistica

Nel prezzo sono compresi; Imballo isotermico, a garanzia di protezione termica e meccanica dei kits, spedizione dei colli al Cliente, ritiro dei colli dal Cliente.

3.4.2 Attività di Laboratorio

Il laboratorio di microbiologia, reparto interno di Celltech srl, provvede alla fabbricazione di tutti i materiali sterili, attività certificate UNI EN ISO 9001:2015 e UNI EN 13485:2016. Eroga i servizi di; incubazione, lettura, controllo della fertilità.

Al termine viene emesso il Report in conformità alle POS in essere presso Celltech srl.

Allegato: Template del Report.

3.4.3 Identificazione di microrganismi contaminanti

In caso di positività microbiologica dei campioni in controllo si provvede ad informare preventivamente il Cliente, e quindi si procede alla identificazione del microorganismo/i contaminante/i.

3.4.4 Fornitura kit prova

A richiesta può essere inviato il kit prova.

3.4.5 Certificati sterilità e fertilità

Allegati: Template di sterilità e fertilità del terreno

4. Allegati:

Vedi indice.

Ad integrazione:

Non avendo conoscenza dei protocolli di processi validati in essere presso i P.O. interessati al controllo Media Fill, vengono allegati i documenti come istruzioni d'uso dei kit offerti come punti di corrispondenza per controllo Media Fill secondo IFU Celltech srl, quale titolo esemplificativo di conduzione del test su allestimenti codificati da Celltech srl.

- 1) MF.RFCASER IFU Kit Media Fill Radiofarmaci service
Per questo codice si allega l'Istruzione di:
MF.11SER IFU Kit Media Fill Radiofarmaci 1 controllo service ITA Rev 2 10_2019

- 2) MF.FDGCASER IFU Kit Media Fill PET Frazionatore 18F-FDG service
Per questo codice si allega l'Istruzione di:
FDGMF.11SER IFU Kit Media Fill PET Frazionatore FDG service ITA Rev. 0 09_2018

MF.COLCASER IFU Kit Media Fill PET Frazionatore 11C-Colina e 68Gallio service
Per questo codice si allega l'Istruzione di:
COLMF.310HSER IFU Kit Media Fill PET Colina 1 controllo service ITA Rev. 1 09_2019

- 3) MF.WBCCASER IFU Kit Media Fill WBC sistema aperto service
Per questo codice si allega l'Istruzione di:
WBCMF.21SER IFU Kit Media Fill WBC sistema aperto 1 controllo service ITA Rev. 1 10_2019

Documento:	Offerta Tecnica-Economica
Doc. n.: 26 Rev 0	Data: 25/11/2023

5. Condizioni generali di vendita

- IVA 22% vostro carico;
- consegna 20 gg. data ricevimento ordine;
- pagamento rimessa diretta 30 gg.;
- importo minimo fatturabile Euro 250,00;
- resa porto franco;
- validità minima dell'offerta come richiesto dal Capitolato di gara;
- Altre non indicate come da vostro Capitolato di gara.

Prezzo Offerto:

Offerta per triennale pari a Euro 92.460,00 (Novantaduemila quattrocento sessanta,00) con sconto 8% su base importo gara.

Con l'occasione si porgono i nostri più cordiali saluti.

Celltech srl
Il rappresentante Legale
Antonio Gibin

