

ALLEGATO A ALL'AVVISO

TEST BASATI SULL'IDENTIFICAZIONE DI ANTICORPI IgM E IgG PER LA DIAGNOSI DI INFEZIONE DA SARS-CoV-2 diretti contro le proteine di superficie S1 e S2 che utilizzano metodica CLIA e/o ELISA con una specificità non inferiore al 95% e una sensibilità non inferiore al 90% come da circolare Ministero della Salute 16106 del 9 maggio 2020.

I test debbono avere caratteristiche tali da essere compatibili con strumentazione Access Uni Cel DXI 800 ditta Beckman Coulter, già in dotazione al laboratorio della nostra Azienda.

La Ditta aggiudicataria dovrà inoltre provvedere alla fornitura un congruo numero di kit per la calibrazione ed un congruo numero di kit di controllo a due livelli, e un programma di VEQ.

Fabbisogni annui presunti:

15.000 test/anno IgG

15.000 test/anno IgM