

**UOC Acquisizione Beni e Servizi**

**Il dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi  
in virtù della delega conferita con deliberazione N°232/2015  
HA ASSUNTO LA PRESENTE DETERMINAZIONE**

**N. 698 del 25/07/2022**

**OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs n.50/2016 e ss.mm.ii., fornitura reagenti a diverse Società. Fondi Lazio Innova cod. IFO 20/14/R/38, responsabile Paola Nisticò - CUP E82F20000220002. Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/56, responsabile Dr. Luigi Fattore - CUP H55F21000710005. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 18/01/R/29, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu - CUP H86C18000090005.**

Esercizi/o 2022 - Conto 501010394    Centri/o di costo 3051250 - 3051550 - 3051450

- **Importo presente Atto: € 4.767,76**

- **Importo esercizio corrente: € 4.767,76**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

**Autorizzazione n°: 2022/140156.1789**

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi    Proposta n° DT-678-2022

**L'estensore**

**Barbara Filipponi**

**Il Responsabile del Procedimento**

**Gianluca Moretti**

**Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e  
Servizi**

**Gianluca Moretti**

La presente determinazione si compone di n° 5 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

- N°12Allegati (Ordini in Bozza + Dichiarazioni di Infungibilità)

***Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi***

Visto                                      il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;

Visto                                      il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;

Vista                                        la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;

Visto                                      il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e ss.mm.ii.;

Visto                                      l'Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19.02.2019 ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2.07.2019, modificato e integrato con la delibera 1254 del 02.12.2020, N. 46 del 21.01.2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;

Vista                                        la deliberazione n. 358 dell'8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;

Tenuto Presente                        il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;

Premesso che                            con deliberazione n. 1067 del 13/10/2020 è stato disposto il finanziamento da parte di Lazio Innova S.p.a. per conto della Regione Lazio, per lo svolgimento dell'insieme di n.4 progetti RSI, tra cui è compreso il progetto RSI: "*GEMMA – Generazione di nuovi Car T e BiTE per convertire il Microambiente tuMorAle*" – Coordinatore IFO-IRE, cod. IFO 20/14/R/38, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;



Dr. Luigi Fattore e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 18/01/R/29 per € 829,60, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, che presentano la necessaria disponibilità;

Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

### Determina

per i motivi di cui in narrativa che si intendono integralmente confermati di:

1) affidare, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs n.50/2016 e ss.mm.ii., i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:

- Roche Diagnostics S.p.A. € 1.769,00 Iva compresa;
- Merck Life Science S.r.l. € 1.028,46 Iva compresa;
- LGC Standards S.r.l. € 1.140,70 Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. € 829,60 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 4.767,76 Iva compresa, sui Fondi Lazio Innova cod. IFO 20/14/R/38 per € 1.769,00, responsabile Paola Nisticò, sui Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/56 per € 2.169,16, responsabile Dr. Luigi Fattore e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 18/01/R/29 per € 829,60, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, che presentano la necessaria disponibilità;

#### **cod. IFO 20/14/R/38**

- assegnato: € 245.164,45  
 - utilizzato: € 181.315,95  
 - presente atto: € 1.769,00  
 - residuo: € 62.079,50

#### **cod. IFO 21/12/R/56**

- assegnato: € 50.000,00  
 - utilizzato: € 3.564,60  
 - presente atto: € 2.169,16  
 - residuo: € 44.266,24

#### **cod. IFO 18/01/R/29**

- assegnato: € 410.274,86  
 - utilizzato: € 235.935,35  
 - presente atto: € 829,60  
 - residuo: € 173.509,91

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 – 3051450 - 3051550 – Conto 501010394.

La UOC Acquisizione Beni e Servizi curerà tutti gli adempimenti per l'esecuzione della presente determinazione.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Gianluca Moretti**

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs 82/2005 s.m.i. e norme collegate

**Nr. Ordine** S3 - 22000357 / PSAR / 020.01

**Data Ordine** 07/07/22

**Stato Documento** Bozza

**Spettabile Ditta** ROCHE DIAGNOSTICS S.P.A.

VIA G. B. STUCCHI 110

20900 Monza (MI)

Lombardia Italy

**Telefono** 800620621 **FAX** 800640649

**e P.C.** DR.SSA PAOLA NISTICO'

**Conto**

**Tetto-Assegnazione** null - null

**Delibera** -

**CIG** Z7C371606B

**CUP** E82F20000220002

**Note** OFFERTA N. P220704/O1043683 DEL 23.06.2022. CONSEGNA PRESSO UOSD IMMUNOLOGIA ED IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI. PER INFORMAZIONI CONTATTARE VINCENZA.SARCONI@IFO.IT

**Consegna merce presso:**

Farmacia IRE-ISG

Farmacia - Via Fermo Ognibene, 23/A

00144 ROMA (RM)

Lazio Italy

La consegna deve avvenire tra le ore 08:00 e le ore 13:00

**Servizio emittente** ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca

**Progetto** 20/14/R/38

**Responsabile** DR.SSA PAOLA NISTICO'

**Ente** LAZIO INNOVA (REGIONE LAZIO)

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502101961	&) 06433189001 DOG-1 (SP31) PAB, CELL MARQUE	3051250	nr	1,00	150	0,00	150	150,00	22	183,00
010502101962	&) 05277965001 HEMATOXYLIN II	3051250	nr	1,00	0	0,00	0	0,00	22	0,00
010502101962	&) 05424569001 BENCHMARK ULTRA CC1	3051250	nr	2,00	0	0,00	0	0,00	22	0,00
010502101961	&) 05269806001 ULTRAVIEW UNIVERSAL DAB DETECTION KIT	3051250	nr	1,00	1000	0,00	1000	1.000,00	22	1.220,00
010502101961	&) 06433316001 CEA (CEA31) PAB, CELL MARQUE	3051250	nr	2,00	150	0,00	150	300,00	22	366,00
010502101962	&) 05266769001 BLUING REAGENT	3051250	nr	1,00	0	0,00	0	0,00	22	0,00

**Totale Imponibile** 1.450,00

**Totale IVA** 319,00


**Totale** 1.769,00

IL COMPILATORE  
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE  
DIRETTORE DELLA UOC



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	26/05/2022	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

**Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:**

I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.
- il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Paola Nisticò*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Paola Nisticò*

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Paola Nisticò*

.....  
**Dr.ssa Paola Nisticò**  
Responsabile UOSD  
"Immunologie e Immunoterapia dei Tumori"  
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

*Giulio*  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.  
(Prof. *Gennaro Gilberti*)

Non urgente

Programmabile



**Nr. Ordine** S3 - 22000359 / PSAR / 020.01  
**Data Ordine** 11/07/22  
**Stato Documento** Bozza

**Spettabile Ditta** **MERCK LIFE SCIENCES SRL (EX SIGMA)**  
VIA MONTE ROSA 93  
20149 Milano (MI)  
Lombardia Italy  
**Telefono** 02 3341 7310 **FAX**  
**e P.C.** DR. LUIGI FATTORE - DR.SSA DONATELLA DEL BUFALO

**Conto** **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -  
**CIG** Z42371DFEF **CUP** H55F21000710005  
**Note** OFFERTA N. R-5527198.1 DEL 12.07.2022. CONSEGNA PRESSO UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI  
TERAPEUTICI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE LUIGI.FATTORE@IFO.IT

**Consegna merce presso:**

Farmacia IRE-ISG  
Farmacia - Via Fermo Ognibene, 23/A  
00144 ROMA (RM)  
Lazio Italy

**Progetto** 21/12/R/56  
**Responsabile** DR. LUIGI FATTORE  
**Ente** Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori  
(L.I.L.T.)

La consegna deve avvenire tra le ore 08:00 e le ore 13:00

**Servizio emittente** ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca


Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502101962	&) P2FREIGHT SPESE DI TRASPORTO PRESUNTE	3051550	nr	1,00	0	0,00	0	0,00	22	0,00
010502101962	&) SCC428 D4M-3A MOUSE MELANOMA CELL LINE	3051550	nr	1,00	843	0,00	843	843,00	22	1.028,46

**Totale Imponibile** 843,00  
**Totale IVA** 185,46  
**Totale** 1.028,46

IL COMPILATORE  
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE  
DIRETTORE DELLA UOC

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>27.06.2022</b>		
<b>Dipartimento</b>	Direzione Scientifica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto: D4M-3A Mouse Melanoma Cell Line units presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

**Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:**

Il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: -----

Produttore: -----

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....



### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.
- il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Cy Foka*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Cy Foka*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direzione Scientifica

*Gennaro Ciliberto*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.  Urgente  
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Non urgente

Programmabile

*over*

**Nr. Ordine** S3 - 22000358 / PSAR / 020.01

**Data Ordine** 08/07/22

**Stato Documento** Bozza

**Spettabile Ditta** LGC STANDARDS S.R.L.

VIA VENEZIA, 23

20099 Sesto San Giovanni (MI)

Lombardia Italy

**Telefono** 0222476412 **FAX** 0222474582

**e P.C.** DR. LUIGI FATTORE - DR.SSA DONATELLA DEL BUFALO

**Conto**

**Tetto-Assegnazione** null - null

**Delibera** -

**CIG** Z41371A6CC

**CUP** H55F21000710005

**Note** OFFERTA N. O20034702 DEL 24.06.2022. CONSEGNA PRESSO UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE LUIGI.FATTORE@IFO.IT

**Consegna merce presso:**

Farmacia IRE-ISG

Farmacia - Via Fermo Ognibene, 23/A

00144 ROMA (RM)

Lazio Italy

La consegna deve avvenire tra le ore 08:00 e le ore 13:00

**Servizio emittente** ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca

**Progetto** 21/12/R/56

**Responsabile** DR. LUIGI FATTORE

**Ente** Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori (L.I.L.T.)

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502101962	&) ATCC-CRL-3362 YUMM1.7;MELANOMA;MOUSE (MUS MUSCULUS)	3051550	nr	1,00	935	0,00	935	935,00	22	1.140,70

**Totale Imponibile** 935,00

**Totale IVA** 205,70


**Totale** 1.140,70

IL COMPILATORE  
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE  
DIRETTORE DELLA UOC



N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>27.06.2022</b>		
<b>Dipartimento</b>	Direzione Scientifica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto: YUMM1.7; Melanoma; Mouse (Mus musculus) units presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

**Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:**

Il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: -----

Produttore: -----

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.
- il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*C. F. M.*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*C. F. M.*

Timbro/firma Direttore Scientifico

*[Signature]*

D) Valutazione Direzione Scientifica:

*[Signature]*  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.  
*(Prof. Gennaro Ciliberto)*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

*[Signature]*



**Nr. Ordine** S3 - 22000356 / PSAR / 020.01

**Data Ordine** 07/07/22

**Stato Documento** Bozza

**Spettabile Ditta** BIO-TECHNE SRL

VIA RANZATO N.12

20128 MILANO (MI)

Lombardia Italy

**Telefono** 02/2575377 **FAX** 02/2572231

**e P.C.** DR.SSA SILVIA SODDU

**Conto**

**Tetto-Assegnazione** null - null

**Delibera** -

**CIG** ZF63715FF7 **CUP** H86C18000090005

**Note** OFFERTA N. Q-319476 DEL 15.06/2022. CONSEGNA PRESSO LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA TRASLAZIONALE, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE SILVIA.SODDU@IFO.IT

**Consegna merce presso:**

Farmacia IRE-ISG

Farmacia - Via Fermo Ognibene, 23/A

00144 ROMA (RM)

Lazio Italy

La consegna deve avvenire tra le ore 08:00 e le ore 13:00

**Servizio emittente** ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca

**Progetto** 18/01/R/29

**Responsabile** DR.SSA SILVIA SODDU

**Ente** MINISTERO DELLA SALUTE

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502101961	&) 323910 BASESCOPE DETECTION REAGENT RED ACD	3051450	nr	1,00	650	0,00	650	650,00	22	793,00
010502101961	&) SPESE GESTIONE ORDINE BIO-TECHNE	3051450	nr	1,00	30	0,00	30	30,00	22	36,60

**Totale Imponibile** 680,00


**Totale IVA** 149,60

**Totale** 829,60

IL COMPILATORE  
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE  
DIRETTORE DELLA UOC

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	27/06/22	
<b>Dipartimento</b>	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari/Anatomia Patologica	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

BaseScope™ detection reagent per sonde specifiche per ibridazione di RNA (mRNA e RNA circolare HIPK2)

**Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:**

il Base Scope è una nuova tecnologia che permette l'individuazione di RNA specifici su vetrino tramite ibridazione. Di tale kit non esistono al momento analoghi in commercio che possiedano caratteristiche equivalenti.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

.....

.....



### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.
- il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*[Firma]*  
D<sup>ssa</sup> Silvia Soddu  
Responsabile URSI  
Network Cellulari e Ricerca (P.I.)  
Responsabile URSI  
Terapeutici Molecolari

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

*[Firma]*  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.  
(Prof. ~~Gennaro~~ Giliberto)

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile