

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. 767 del 11/08/2022

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs n.50/2016 e ?ss.mm.ii., fornitura reagenti alle Società Bio-rad Laboratories s.r.l. ed Eurclone S.p.a.. Fondo Ministero della Salute, cod. IFO 18/01/R/29, responsabile dr.ssa Silvia Soddu - H86C18000090005. Fondo Ministero della Salute via A.C.C. cod. IFO 22/04/R/12, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H85F21000600001.

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

- **Importo presente Atto: € 3.436.98**

- **Importo esercizio corrente: € 3.436.98**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2022/140156.1895

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-766-2022

L'estensore

Arianna Scalese

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°1 ALLEGATO pp. 7 (infungibilità e ordini)

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 IFO n. 153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato ed integrato con deliberazioni n. 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. 681 del 31 agosto 2018, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell'Istituto Pag. 2 di 5 Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: "*Hipk2 as a prognostic biomarker in stage I and stage II colorectal cancer: validation and underlying mechanisms*", cod. IFO 18/01/R/29, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

con deliberazione n.12 del 17/01/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute a favore dell'Istituto Regina Elena per la realizzazione dei seguenti progetti di ricerca “*Programma nazionale di oncologia personalizzata per gli IRCCS della rete Alleanza Contro il Cancro*”, cod. IFO 22/04/R/12, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

- Considerato che la Dr.ssa Silvia Soddu e la dr.ssa Paola Nisticò, con note protocollo n. 10200 e n. 10201 del 01.08.2022, ha richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Bio-rad Laboratories S.r.l. ed Euroclone S.p.a., allegando le schede di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019, che formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;
- Preso atto del parere favorevole del Direttore Scientifico dell'Istituto Regina Elena, apposto in calce alle richieste citate;
- Accertata la disponibilità, sul Fondo Ministero della Salute, cod. IFO 18/01/R/29, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu e sul Fondo Ministero della Salute via A.C.C., cod. IFO 22/04/R/12, responsabile dr.ssa Paola Nisticò;
- Esperiti i controlli sulle richieste presentate dal responsabile del progetto;
- Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi dell'art. 63, comma 2, lett. b), del D. Lgs. 50/2016 e ss. mm. ii., i prodotti 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:
- Bio-rad Laboratories s.r.l. € 1.302,47 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.a. € 2.134,51 Iva compresa;
- Considerato che la spesa complessiva di € 3.436.98 Iva compresa, graverà per € 1.302,47 sul Fondo Ministero della Salute, cod. IFO 18/01/R/29, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, e per € 2.134,51 sul Fondo Ministero della Salute via A.C.C., codice IFO 22/04/R/12, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, 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), D. Lgs. 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:

- Bio-rad Laboratories s.r.l. €
1.302,47 Iva compresa;
- Euroclone S.p.a. €
2.134,51 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 3.436.98 Iva compresa, per € 1.302,47 sul Fondo Ministero della Salute, cod. IFO 18/01/R/29, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, e per € 2.134,51 sul Fondo Ministero della Salute via A.C.C., codice IFO 22/04/R/12, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, che presentano la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 18/01/R/29

- assegnato:	€	410.274,86
- utilizzato:	€	244.922,24
- presente atto:	€	1.302,47
- residuo:	€	164.050,15

Cod. IFO 22/04/R/12

- assegnato:	€	102.110,00
- utilizzato:	€	15.723,76
- presente atto:	€	2.134,51
- residuo:	€	84.251,73

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051450 – 3051250 – Conto 501010394 x € 3.436.98.

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 S1 - 22000395 / PSAR / 020.01

Data Ordine 03/08/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta BIO-RAD LABORATORIES S.R.L.

VIA CELLINI 18 A

20090 Segrate (MI)

Lombardia Italy

Telefono 02-49486600 **FAX** 02-21609534

e P.C. DR.SSA SILVIA SODDU C/O AREA DIPARTIMENT. E FUNZ. DI RICERCA
TRASLAZIONALE PIANO -2

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG Z28375FDCB

CUP H86C18000090005

Note OFFERTA QQW-265505-CPQ22 (CONTATTO 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
010502101979	&) 1620112 NITROCELL 0,2U,3MX33 CM ROLL	3051450	nr	2,00	374.85	0,00	374.85	749,70	22	914,63
010502101979	&) 5000006 PROTEIN ASSAY DYE RGNT. 450ML	3051450	nr	2,00	158.95	0,00	158.95	317,90	22	387,84

Totale Imponibile 1.067,60


Totale IVA 234,87

Totale 1.302,47

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	

Data	25.07.2022
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

membrana di nitrocellulosa per il trasferimento di proteine e colorante per la quantificazione delle stesse utilizzati in esperimenti di Western Blot.

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:

Non ci sono sul mercato prodotti analoghi che permettono il trasferimento su filtro e la quantizzazione di proteine con paragonabile efficienza e riproducibilità.
 Le membrane e il colorante della Bio-Rad sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed efficienza rispetto ad altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

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'apparec-
chiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

S. S. S.

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

S. S. S.

Timbro/firma Direttore Scientifico

I.R.E.
 Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori
 Via Venezian 1
 20133 Milano
 Tel. 02 574911
 Fax 02 574912

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Gennaro Ciliberto

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

- Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

Nr. Ordine S1 - 22000394 / PSAR / 020.01

Data Ordine 03/08/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta EUROCLONE S.P.A.

VIA FIGINO 20 22

20016 Pero (MI)

Lombardia Italy

Telefono 02/381951

FAX 02/33913713

e P.C. DR.SSA PAOLA NISTICO' C/O UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA
 DEI TUMORI PIANO -2

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG Z093760039

CUP H85F21000600001

Note OFFERTA 417267/2022 DEL 26/07/2022 (CONTATTO VINCENZA.SARCONE@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 22/04/R/12

Responsabile DIRETTORE SCIENTIFICO IRE

Ente MINISTERO SALUTE VIA ACC

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502101978	&) BK5741S CST VIMENTIN(D21H3)XP RABBIT MAB 100UL	3051250	nr	1,00	0	0,00	0	0,00	22	0,00
010502101978	&) BK13684S PD-L1 (E1L3N) RABBIT	3051250	nr	1,00	703.2	0,00	703.2	703,20	22	857,90
010502101978	&) BK5741S CST VIMENTIN(D21H3)XP RABBIT MAB 100UL	3051250	nr	1,00	484.8	0,00	484.8	484,80	22	591,46
010502101978	&) BK4375SCST PHOSPHO-P44/42 MAPK (ERK1/2) (THR202/TYR204) (E10) MOUSE MAB (ALEXA FLOUR CONJUGATE)	3051250	nr	1,00	561.6	0,00	561.6	561,60	22	685,15

Totale Imponibile 1.749,60
 Totale IVA 384,91
 Totale 2.134,51

IL COMPILATORE
 Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

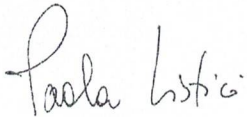
IL DIRIGENTE
 DIRETTORE DELLA UOC

Roma, 27/07 /2022

Nel nostro laboratorio, attraverso la procedura sperimentale del Western blotting, analizziamo l'espressione di proteine coinvolte nei pathway del segnale attivi nelle linee cellulari di carcinoma polmonare. Gli anticorpi anti Vimentin e anti PD-L1 permettono di rilevare in particolare la modulazione dell'espressione della proteina vimentina e di PD-L1 i quali hanno un ruolo chiave nei processi di progressione tumorale da noi studiati.

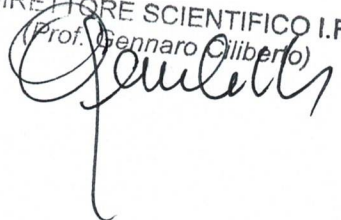
La ditta Euroclone è il distributore esclusivo sul territorio nazionale (vedi lettera allegata).


Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

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



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	

Data	27/07/2022
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 Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

Dr.ssa Paola Nistico
Responsabile UOSD

"Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Gennaro

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Giliberto)

Non urgente

Programmabile