

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. 769 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, a diverse società fornitura reagenti e dispositivi medici. Fondi Ministero della Salute via A.C.C. Cod. IFO 22/04/R/12 responsabili: dr. M. Fanciulli, dr.ssa P. Nisticò, dr. E. Pescarmona - CUP H85F21000600001. Fondi L.I.L.T.(Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori) Cod. IFO 21/12/R/58. Responsabile dr. A. Venuti - CUP H55F21000730005.

Esercizi/o 2022 Conto 501010394 x € 12.408,56 - Conto 501010894 x € 4.764,77 Centri/o di costo 3051550 - 3051250

- **Importo presente Atto: € 17.173,33**

- **Importo esercizio corrente: € 17.173,33**

Budget

- **Assegnato: € Vedi dettaglio interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2022/140156.1892 - 140156.1893

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-773-2022

L'estensore

Piera Brugnoli

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.10 allegati (ordini-infungibilità-relazione)

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.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, responsabili dr. Maurizio Fanciulli, dr.ssa Paola Nisticò, dr. Edoardo Pescarmona;

con deliberazione n. 659 del 09/06/2021, e stato accettato il contributo dalla Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori (L.I.L.T.), per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*New prognostic and predictive biomarkers for HPV-associated oropharyngeal cancer*”, cod. IFO 21/12/R/58, responsabile dr. Aldo Venuti;

Considerato che i dr.ri Maurizio Fanciulli, Paola Nisticò, Edoardo Pescarmona e Aldo Venuti con diverse note, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e dispositivi medici, distribuiti in esclusiva dalle società Miltenyi Biotec S.r.l. Socio Unico, S.I.A.L. S.r.l., e Thermo Fisher Scientific Milano S.r.l., allegando la scheda di infungibilità che forma parte integrante della presente determinazione, di cui alla delibera n.358/2019, controfirmata dal Direttore Scientifico e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico dell’Istituto Regina Elena, apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi Ministero della Salute via A.C.C. cod. IFO 22/04/R/12 e L.I.L.T. (Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori) Cod. IFO 21/12/R/58;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili 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 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:

- Miltenyi Biotec S.r.l. € 2.399,68 Iva compresa
- S.i.a.l. S.r.l. € 3.528,24 Iva compresa
- Thermo Fisher Milano S.r.l. € 4.764,77 Iva compresa
- S.i.a.l. S.r.l. € 6.480,64 Iva compresa

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 17.173,33 Iva compresa, graverà sui Fondi Ministero della Salute via A.C.C. cod. IFO 22/04/R/12 per € 2.399,68 responsabile dr. Maurizio Fanciulli, per € 3.528,24 responsabile dr.ssa Paola Nisticò, per € 4.764,77 dr. Edoardo Pescarmona, fondi L.I.L.T. (Lega Italiana

per la Lotta Contro i Tumori) Cod. IFO 21/12/R/58 per € 6.480,64 responsabile dr. Aldo, 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:

- Miltenyi Biotec S.r.l. € 2.399,68 Iva compresa
- S.i.a.l. S.r.l. € 3.528,24 Iva compresa
- Thermo Fisher Milano S.r.l. € 4.764,77 Iva compresa
- S.i.a.l. S.r.l. € 6.480,64 Iva compresa

2) far gravare la spesa complessiva di € 17.173,33 Iva compresa, sui Fondi Ministero della Salute via A.C.C. cod. IFO 22/04/R/12 per € 2.399,68 responsabile dr. Maurizio Fanciulli, per € 3.528,24 responsabile dr.ssa Paola Nisticò, per € 4.764,77 dr. Edoardo Pescarmona, Fondi L.I.L.T. (Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori) Cod. IFO 21/12/R/58 per € 6.480,64 responsabile dr. Aldo Venuti, che presentano la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 22/04/R/12 (dr. M. Fanciulli)

- assegnato: € 44.415,00
 - utilizzato: € 13.670,96
 - presente atto: € 2.399,68
 - residuo: € 28.344,36

Cod. IFO 22/04/R/12 (dr.ssa P. Nistico)

- assegnato: € 102.110,00
 - utilizzato: € 14.330,03
 - presente atto: € 3.528,24
 - residuo: € 84.251,73

Cod. IFO 22/04/R/12 (dr. E. Pescarmona) Cod. IFO 21/12/R/58

- assegnato:	€ 27.100,00	- assegnato:	€ 60.000,00
- utilizzato:	€ 12.555,50	- utilizzato:	€ 30.325,51
- presente atto:	€ 4.764,77	- presente atto:	€ 6.480,64
- residuo:	€ 9.779,73	- residuo:	€ 23.193,85


3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 – 3050650-3051550 Conto 501010394 x € 12.408,56 – 501010894 x € 4.764,77.

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

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	02/08/2022
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

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 erranee, 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

fy m
UOSD "SAFUP"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovativa e Tecnologia
Area Operativa di Ricerca e Trasmissione
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

fy m
UOSD "SAFUP"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovativa e Tecnologia
Area Operativa di Ricerca e Trasmissione
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile UOSD

fy m
UOSD "SAFUP"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovativa e Tecnologia
Area Operativa di Ricerca e Trasmissione
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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

P. M. M. Non urgente

Programmabile

**Dipartimento di Ricerca,
Diagnostica Avanzata
e Innovazione Tecnologica
UOSD Stabilimento Allevamento
Fornitore e Utilizzatore (S.A.F.U.)
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli**

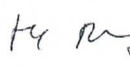
Roma, 01-08-2022

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE MILTENYI BIOTEC

L'acquisto di questi reagenti già in uso in laboratorio per la separazione della componente plasmacellulare da midollo osseo, sono necessari per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento con dei prodotti qualitativamente meno specifici renderebbe necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la per la realizzazione del progetto, ma soprattutto richiederebbe un nuovo prelievo di midollo da paziente. La società Miltenyi Biotech è distributore unico nazionale del marchio Miltenyi Biotech GmbH come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca


UOSD "SAF.U"
Dep. di Fisica Diagnostica, Ricerca e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Fondazione Regina Elena - Stabilimento Allevamento
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Dott. Maurizio Fanciulli

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	01/08/2022	
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 erranee, 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
"Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

LABORATORIO SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gerardo Giliberto)
P. Nisticò

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO


Roma, 01/08 /2022

I prodotti richiesti, forniti in esclusiva dalla ditta BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A. , sono anticorpi monoclonali coniugati a fluorocromi, utilizzati in ambito di ricerca per esperimenti di citofluorimetria multiparametrica eseguiti al citofluorimetro BD Celesta. Gli anticorpi permettono la determinazione fenotipica e funzionale di linfociti isolati da pazienti affetti da carcinoma, per tanto sono indispensabili per l'esecuzione della progettualità in atto.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	25/07/2022	
Dipartimento	DIPARTIMENTO DI RICERCA DIAGNOSTICA E INNOVAZIONE TECNOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Patologia Clinica e Biobanca Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Provette munite alla base di un codice a barre bidimensionale che identifica in modo univoco la provetta. I codici chiamati codici Datamatrix consentono la generazione di milioni di combinazioni diverse garantendo unicità del campione. Il codice viene creato tramite incisioni laser direttamente sulla plastica, assicurando resistenza alle più basse temperature, compreso l'azoto liquido. Di materiale di eccellente purezza (polipropilene) certificato DNA; RNA; DNase; RNase free, queste cryovials sono disegnate per essere alloggiare in comodi rack, capaci di garantire risparmio di spazio nei congelatori pari al 35-50% rispetto ai normali metodi di stoccaggio.

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 consistono in provette munite di codice bidimensionale, progettate specificamente per la conservazione a lungo termine a basse temperature, necessarie per soddisfare i requisiti di qualità e tracciabilità dei campioni biologici conservati nella Biobanca. Questa tipologia specifica di provette, in uso nella Biobanca IRE da marzo 2015, è stata utilizzata per la raccolta e conservazione di oltre 100000 campioni secondo criteri di tracciabilità informatizzata non sostituibile con altre tipologie di provette. Di conseguenza sia i rack di alloggiamento, appositamente progettati per una lettura complessiva mediante scanner dei codici a barre di tutte le provette in essi contenute, che gli arredi specifici dei congelatori -80°C sono vincolati alla tipologia richiesta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

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	02/08/2022	
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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 2 Agosto 2022

Il sottoscritto Dott. Aldo Venuti responsabile del progetto di ricerca dal titolo: "Nuova piattaforma per diagnosi istologica e sierologica di infezioni da HPV associate a cancro" dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Inoltre gli stessi prodotti sono stati già utilizzati in precedenti esperimenti e sono gli unici a poter garantire la riproducibilità dei dati sperimentali. Si tratta di prodotti che utilizzeremo per lo studio dell'identificazione e la caratterizzazione di marker immunologici specifici per il tumore HPV correlato.

Infine, i prodotti possono essere forniti esclusivamente dalla ditta SIAL srl.

Firma del richiedente

Dr. Aldo Venuti

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro Diliberto)