

**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. 817 del 13/09/2022**

**OGGETTO: Affidamento ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D.Lgs. 50/2016 e ss. mm.ii, a diverse società fornitura reagenti. Fondi Ricerca Corrente IRE 2019-2020-2021. Progetto MAE-CI (dal Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione Internazionale via Ministero della Salute).**

Esercizi/o 2022 501010395 x † 19.224,49 Centri/o di costo 3051150

- **Importo presente Atto: € 19.224,49**

- **Importo esercizio corrente: € 19.224,49**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

**Autorizzazione n°: 140159.1955**

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-802-2022

**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° 4 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

- n. 6 allegati (ordine, 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 IFO n.153 del 19/02/2019 ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n.U00248 del 2/07/2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 2/12/2020, 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’8/05/2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materi 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. 502 del 07/06/2019, sono stati accettati i finanziamenti, disposti dal Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione Internazionale via Ministero della Salute (MAECI) con WFR ID n°2019005458 del 31/05/2019, nota WFR ID n.2020008687 del 11/09/2020 prorogato fino al 31/12/2022, per lo svolgimento del Progetto: *Validazione dei dati ottenuti mediante Next-generation-Sequencing” sulle alterazioni del gene TP53 nelle biopsie liquide di pazienti affetti da tumori testa-collo (HNSCC) con l’utilizzo della tecnologia “Safe-Sequencing”, di cui è Coordinatore Scientifico il dr. Giovanni Blandino;*

- Considerato** che il dr. Giovanni Blandino con diverse note, ha richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale dalle società Life Technologies Italia Fil. Life, Tema Ricerca S.r.l. e S.I.A.L. S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla delibera n.358/2019, che forma 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;
- Visto** il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, apposto in calce alle richieste
- Accertata** la disponibilità sui fondi Ministero degli affari esteri e Ministero della Salute Ricerca Corrente 2019-2020-2021 Progetto MAECI-IRE, che presentano la necessaria disponibilità;
- 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 indicati nelle allegate lettere di ordine che formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione:
- Life Technologies Italia € 890,33 Iva inclusa
  - Tema Ricerca S.r.l. € 6.134,16 Iva inclusa
  - S.i.a.l. S.r.l. € 12.200,00 Iva inclusa
- Considerato** che la spesa complessiva di € 19.224,49 Iva inclusa, graverà sui fondi disposti dal Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione Internazionale via Ministero della Salute (MAECI) anni 2019-2020-2021 Progetto MAECI-IRE, Coordinatore Scientifico dr. Giovanni Blandino, e 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 degli art. 63 comma 2 lett. b,) del D.Lgs. 50/2016 e ss. mm.ii, i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine che formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione:

- Life Technologies Italia € 890,33 Iva inclusa
- Tema Ricerca S.r.l. € 6.134,16 Iva inclusa

• S.i.a.l. S.r.l.

€ 12.200,00 Iva inclusa

2) far gravare la spesa complessiva di € 19.224,49 Iva inclusa, graverà sui fondi disposti dal Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione Internazionale via Ministero della Salute (MAECI) anni 2019-2020-2021 Progetto MAECI-IRE, Coordinatore Scientifico dr. Giovanni Blandino, e che presentano la necessaria disponibilità;

**MAECI Ric.Corrente 2019**

- assegnato: € 38.000,00  
- utilizzato: € 36.939,19  
- presente atto: € 890,33  
- residuo: € 170,48

**MAECI Ric.Corrente 2020**

- assegnato: € 35.000,00  
- utilizzato: € 29.984,30  
- presente atto: € 5.015,70  
- residuo: € -----

**MAECI Ric.Corrente 2021**

- assegnato: € 35.000,00  
- utilizzato: € 20.586,24  
- presente atto: € 13.318,46  
- residuo: € 1.095,30

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo al Centro di Costo – 3051150- Conto 501010395 x € 19.224,49.

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 - 22000425 / PSAR / 020.01

Data Ordine 23/08/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta LIFE TECHNOLOGIES ITALIA FIL. LIFE

VIA G.B. TIEPOLO, 18

20900 Monza (MI)

Lombardia Italy

Telefono 039/8389482 FAX

e P.C. DR. GIOVANNI BLANDINO C/O LABORATORI UOSD ONCOGENOMICA  
ED EPIGENETICA

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -

CIG Z43378600F CUP h56c18000530001

Note OFFERTA E4687458 (CONTATTO ROBERTO.BERNARDI@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** MINISTERO SALUTE - RIC. CORR. 2019

**Responsabile** PROF. G. CILIBERTO - DR. G. BLANDINO

**Ente** MINISTERO SALUTE - RIC. CORR. 2019

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010500101992	!) Q32856 QUBIT ASSAY TUBES SET OF 500	3051150	nr	3,00	109,26	0,00	109,26	327,78	22	399,89
010500101937	!) SPESE GHIACCIO LIFE TECHNOLOGIES	3051150	nr	1,00	48	0,00	48	48,00	22	58,56
010500101992	!) IMPORTO INFERIORE IIFE TECHNOLOGIES	3051150	nr	1,00	48	0,00	48	48,00	22	58,56
010500101992	!) Q33231 QUBIT 1X DSDNA HS, 500 1 KIT	3051150	nr	1,00	306	0,00	306	306,00	22	373,32

**Totale Imponibile** 729,78


**Totale IVA** 160,55

**Totale** 890,33

IL COMPILATORE  
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

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	26/07/2022	
Dipartimento	UOSD ONCOGENOMICA E EPIGENETICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto:  
 - Qubit dsDNA HS, 500, cod. Q33231, n° prodotti 1, - Qubit assay tubes, set of 500, cod. Q32856, n° prodotti 3  
 sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento Qubit Fluorimeter 3.0 in uso nel nostro laboratorio. Nel dettaglio, il prodotto cod. Q33231, assieme ai tubi di lettura dedicati nei quali viene depositato l'analita di interesse, consente di misurare la quantità di DNA presente in un determinato campione attraverso metodica fluorimetrica. I tubi hanno una particolare rifrangenza della plastica pertanto non possono essere sostituiti con altri prodotti, rappresentando le uniche provette compatibili con il fluorimetro Qubit utilizzato per la quantizzazione degli acidi nucleici circolanti. I reagenti presenti nel kit invece sono brevettati e non è possibile sostituirli con altri intercalanti poiché non è nota la lunghezza d'onda alla quale lo strumento registra il segnale derivante dal dsDNA presente nel campione.

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:

Tale prodotto è distribuito in esclusiva come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI  
 Produttore: THERMOFISHER  
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE  
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE  
 Durata proposta del contratto di fornitura:  
 Informazioni aggiuntive:

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ

Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiara 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 dichiaro che il prodotto richiesto:

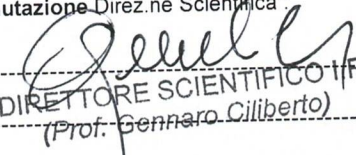
- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultimi esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già 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

UOS RICERCA ONCOLOGICA NAZIONALE  
 UOS ONCOLOGIA  
 Dr. Giovanni Ciliberto  
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

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

Massima urgenza  
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**Nr. Ordine** S1 - 22000427 / PSAR / 020.01

**Data Ordine** 23/08/22

**Stato Documento** Bozza

**Spettabile Ditta** TEMA RICERCA SRL

VIA XXI OTTOBRE 1944 N. 11 2

40055 Castenaso (BO)

Emilia- Italy

**Telefono** 051/62 40 700 **FAX** 051/62 40 706

**e P.C.** DR. GIOVANNI BLANDINO C/O LABORATORI UOSD ONCOGENOMICA  
ED EPIGENETICA

**Conto** **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -

**CIG** Z37378679C **CUP** H54I19000680001

**Note** OFFERTA 669/MF/GV

**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** RICERCA CORRENTE IRE 2020

**Responsabile** PROF. GENNARO CILIBERTO

**Ente** MINISTERO SALUTE

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010500101993	!) CONTRIBUTO SPESE TEMA RICERCA	3051150	nr	1,00	15	0,00	15	15,00	22	18,30
010500101993	!) CUSTOM IDT ASSAY PER MUTATION DETECTION LYOPHILIZED 100RXN	3051150	nr	20,00	250.65	0,00	250.65	5.013,00	22	6.115,86

**Totale Imponibile** 5.028,00


**Totale IVA** 1.106,16

**Totale** 6.134,16

IL COMPILATORE  
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

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	27/07/2022	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

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

Il prodotto di cui richiediamo l'acquisto:  
- assay per mutation detection (FAM/YAK), cod. CUSTOM IDT, n° prodotti 20

È stato selezionato perché caratterizzato dalla presenza del fluoroforo Yakima Yellow che risulta essere compatibile con la nostra piattaforma dPCR. Questo fluoroforo è stato scelto poiché rappresenta una valida alternativa in termini di emissione al fluoroforo VIC di cui la LifeTechnologies (fornitrice degli altri saggi per dPCR) è esclusivista. Dai nostri test, la presenza di questo elemento sulle sonde che individuano la mutazione per la quale il saggio custom viene disegnato consente di ottenere, a parità di DNA caricato, un segnale più intenso e quindi di discriminare con maggiore accuratezza la presenza dell'alterazione in esame.

**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:**

Tale prodotto è distribuito in esclusiva come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI  
 Produttore: TEMA RICERCA  
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE  
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE  
 Durata proposta del contratto di fornitura:  
 Informazioni aggiuntive:

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole 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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



**Nr. Ordine** S1 - 22000426 / PSAR / 020.01

**Data Ordine** 23/08/22

**Stato Documento** Bozza

**Spettabile Ditta** S.I.A.L. S.R.L.

VIA GIOVANNI DEVOTI, 14

00100 ROMA (RM)

Lazio Italy

**Telefono** 06/6625280 **FAX** 06/6628503

**e P.C.** DR. GIOVANNI BLANDINO C/O LABORATORI UOSD ONCOGENOMICA ED EPIGENETICA

**Conto** **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -

**CIG** ZC937867BE **CUP** H59C20000310001

**Note** OFFERTA 8938 DEL 29/07/2022 (CONTATTO ROBERTO.BERNARDI@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** RICERCA CORRENTE IRE 2021

**Responsabile** DIRETTORE SCIENTIFICO IRE

**Ente** MINISTERO SALUTE


Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010500101993	I) NR17200 TOTAL RNA PURIFICATION KIT 50 PREP	3051150	nr	8,00	260	0,00	260	2.080,00	22	2.537,60
010500101993	I) NR55000 PLASMA/SERUM RNA PURIFICATION MINI KIT 50 PREPS	3051150	nr	5,00	410	0,00	410	2.050,00	22	2.501,00
010500101993	I) NR54420 TRUSCRIPT FIRST STRAND CDNA SYNTHESIS KIT 50 REACTIONS	3051150	nr	7,00	370	0,00	370	2.590,00	22	3.159,80
010500101993	I) NR25300 FFPE RNA PURIFICATION KIT 50 PREPS	3051150	nr	8,00	410	0,00	410	3.280,00	22	4.001,60

**Totale Imponibile** 10.000,00  
**Totale IVA** 2.200,00  
**Totale** 12.200,00

IL COMPILATORE  
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

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	29/07/2022	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

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

I prodotti indicati nell'offerta sono necessari per l'estrazione e l'analisi degli acidi nucleici (DNA e RNA) dei tessuti tumorali freschi e paraffinati e del siero dei pazienti, per i diversi progetti di ricerca traslazionale in corso presso il nostro laboratorio. Sono stati selezionati i prodotti Norgen in quanto garantiscono la migliore resa e qualità degli acidi nucleici estratti.

**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:**

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA DALLA SIAL

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI  
 Produttore: SIAL  
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE  
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE  
 Durata proposta del contratto di fornitura:  
 Informazioni aggiuntive:

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole 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  
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA  
 Dr. Giovanni Blandino  
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
 Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.  Urgente

(Prof. Genaro Ciliberto)

Non urgente

Programmabile