

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. 940 del 21/10/2022

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art.63, comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. , fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi Ministero Salute via ACC cod. IFO 22/04/R/12, responsabili Dr Pescarmona e Dr.ssa Di Martino - H85F21000600001. cod. IFO 22/04/R/12, responsabili Dr Pallocca e Dr.ssa Buglioni - H85F21000600001. Fondi Ricerca Corrente ISG 2022 , responsabile Prof. Aldo Morrone - H55F21001650001 ; Fondo Assoc. Nastro Viola, cod. IFO 19/09/R/39 , responsabile Dr. Cardone - CUP:H84I9000850007; Fondo Sperimentazioni sponsor vari struttura MST, responsabile Dr.ssa Latini -NO CUP.

Esercizi/o 2022 - CONTO: 501010394 x € 10.448,08 - CONTO: 501010393 x € 2.655,94 - CONTO: 501010895 x € 6.466,00 - CONTO: 501010893 x € 190,32. Centri/o di costo 3050650 – 3051550 – 3051250 – 3050550 - 3040230

- Importo presente Atto: € 19.760,34

- Importo esercizio corrente: € 19.760,34

Budget

- Assegnato: € Vedi dettaglio inteno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2022-140156.2160 - 140155.2161 - 140174.2162 - 140172.2163

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-932-2022

L'estensore

Arianna Scalese

Il Responsabile del Procedimento

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Gianluca Moretti

Gianluca Moretti

La presente determinazione si compone di n° 6 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N. 1 ALLEGATO , 19 PAGG. (Bozze di ordine e 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 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.12 del 17/01/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute via ACC a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento di più progetti di ricerca tra i quali:

“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;

“Programma nazionale di oncologia personalizzata per gli IRCCS della rete A.C.C.”, cod. IFO 22/04/R/12 di cui sono responsabile il Dr. Matteo Pallocca e la Dr.ssa Simonetta Buglioni;

con deliberazione n. 1103 del 19 dicembre 2019, è stato accertato il finanziamento disposto dall’Associazione Nastro Viola Onlus a favore dell’Istituto Regina Elena, per la realizzazione del seguente progetto di ricerca dal titolo: “Contributo di ricerca a supporto della ricerca preclinica per la determinazione di un biomarcatore per la classificazione tumorale di dipendenza dall’oncogene K-RAS”, cod. IFO 19/09/R/39, responsabile Dr. Luca Cardone;

che con nota Folium n. 14704 del 18/11/2021, del Direttore Scientifico I.S.G., munita di nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l’appostamento della Ricerca Corrente per l’anno 2022, medesimo importo della Ricerca Corrente ISG 2021 definitiva, di cui è responsabile il Direttore Scientifico I.S.G.;

in esecuzione alla deliberazione n. 291 del 23/04/2018 e n. 470 del 29/05/2019, è stato adottato il regolamento delle Sperimentazioni Cliniche dell’IFO, nella quale è stata prevista la distribuzione dei proventi come “Quote provenienti da collaborazioni a sperimentazioni”, di cui è responsabile la Dott.ssa Alessandra Latini;

Considerato che

il Dr. Edoardo Pescarmona, il dr. Matteo Pallocca, il dr. Luca Cardone, la dr.ssa Maria Laura Foddai e la dr.ssa Alessandra latini con varie note protocollate, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e di materiale da laboratorio monouso, distribuiti in esclusiva dalle Società Bio-teche s.r.l., S.i.a.l. s.r.l. Aurogene S.r.l., LGC Standards S.r.l, Biomed Device S.r.l. e Gada Italia S.r.l. allegando le schede di infungibilità di cui alla citata delibera n. 358/2019 controfirmata dal Direttore Scientifico, che formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, e le dichiarazioni di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

Preso atto

dei pareri favorevoli del Direttore Scientifico dell’Istituto Regina Elena e del Direttore Scientifico dell’Istituto San Gallicano, apposto in calce alle richieste citate;

- Accertata la disponibilità, sui Fondi Ministero della salute via ACC, cod. IFO 22/04/R/12, responsabile Dr. Pescaroma, Dr. ssa Di Martino e Dr. Paolcca, Fondo Assoc. Nastro Viola, cod. IFO 19/09/R/39, responsabile Dr. Cardone, Fondo Ricerca corrente I.S.G. 2022, responsabile Prof. Aldo Morrone e Fondo Sperimentazioni Sponsor Vari, responsabile Dr.ssa Latini;
- Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;
- 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-Techne S.r.l. € 1.575,02 Iva compresa;
 - S.i.a.l. S.r.l. € 5.924,32 Iva compresa;
 - Aurogene S.r.l. € 2.948,74 Iva compresa;
 - LGC Standards S.r.l. € 2.655,94 Iva compresa;
 - Biomed Device s.r.l. € 6.466,00 Iva compresa;
 - Gada Italia s.r.l. € 190,32 Iva compresa;
- Considerato che la spesa complessiva di € 19.760,34 Iva compresa, graverà sul Fondo Ministero della Salute via ACC, cod. IFO 22/04/R/12, per € 7.499,34 Iva compresa responsabile Dr. Pescarmona e Dr.ssa Di Martino e cod. IFO 22/04/R/12, per € 2.948,74, responsabile Dr. Pallocca, Fondo Assoc. Nastro Viola, cod. IFO 19/09/R/39, per € 2.655,94, responsabile Dr. Cardone, Fondo Ricerca Corrente ISG 2022, per € 6.466,00, responsabile Prof. Aldo Morrone e Fondo Sperimentazione Sponsor vari MST, per € 190,32, responsabile Dr.ssa Latini 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, alla Società:

- Bio-Techne S.r.l. € 1.575,02 Iva compresa;
- S.i.a.l. S.r.l. € 5.924,32 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 2.948,74 Iva compresa;
- LGC Standards S.r.l. € 2.655,94 Iva compresa;
- Biomed Device s.r.l. € 6.466,00 Iva compresa;
- Gada Italia s.r.l. € 190,32 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 19.760,34 Iva compresa, graverà sul Fondo Ministero della Salute via ACC, cod. IFO 22/04/R/12, per € 7.499,34 Iva compresa responsabile Dr. Pescarmona e Dr.ssa Di Martino e cod. IFO 22/04/R/12, per € 2.948,74, responsabile Dr. Pallocca, Fondo Assoc. Nastro Viola, cod. IFO 19/09/R/39, per € 2.655,94, responsabile Dr. Cardone, Fondo Ricerca Corrente ISG 2022, per € 6.466,00, responsabile Prof. Aldo Morrone e Fondo Sperimentazione Sponsor vari MST, per € 190,32, responsabile Dr.ssa Latini che presentano la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 22/04/R/12

- assegnato:	€	27.100,00
- utilizzato:	€	17.320,27
- presente atto:	€	7.499,34
- residuo:	€	2.280,39

Cod. IFO 22/04/R/12

- assegnato:	€	28.368,42
- utilizzato:	€	25.212,04
- presente atto:	€	2.948,74
- residuo:	€	207,64

Cod. IFO 19/09/R/39

- assegnato:	€	25.000,00
--------------	---	-----------

Cod. IFO Ricerca corrente ISG 2022

- assegnato:	€	1.093.993,43
--------------	---	--------------

- utilizzato:	€	8.262,70	- utilizzato:	€	583.372,98
- presente atto:	€	2.655,94	- presente atto:	€	6.466,00
- residuo:	€	14.081,36	- residuo:	€	504.154,45

Cod. IFO Sperimentazioni sponsor vari MST

- assegnato:	€	5.005,59
- utilizzato:	€	1.443,82
- presente atto:	€	190,32
- residuo:	€	3.371,45

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3050650 – 3051550 – 3051250 – 3050550 - 3040230 – Conto 501010394 x € 10.448,08 – Conto 501010393 x € 2.655,94 – Conto 501010895 x € 6.466,00 – Conto 501010893 x € 190,32.

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 - 22000479 / PSAR / 020.01
 Data Ordine 07/10/22
 Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta **GADA ITALIA S.R.L.**
 VIA GIULIO VINCENZO BONA N.133
 ROMA
 Italy

Telefono 085/4921987 FAX 06/33076670
 e P.C. DR.SSA ALESSANDRA LATINI C/O DIPARTIMENTO DI DERMATOLOGIA
 CLINICA MEDICINA TROPICALE E DELLE IMMIGRAZIONI

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

Conto
 CIG Z8B380DA9D CUP NO CUP
 Note OFFRTA 407/2022 (CONTATTO MARIALAURA.FODDAI@IFO.IT)

Consegna merce presso:

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

Progetto FONDO STRUTTURA MST
 Responsabile DR.SSA ALESSANDRA LATINI
 Ente SPERIMENTAZIONI SPONSOR VARI

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
020800102021	PBICD156M5S SACCA SINGOLA IN CPD-A	3040230	nr	30,00	5.2	0,00	5.2	156,00	22	190,32

Totale Imponibile 156,00
Totale IVA 34,32
Totale 190,32

IL COMPILATORE
 Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
 DIRETTORE DELLA UOC

N. Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)			
Data		26-set-22	
Dipartimento		Dipartimento di Dermatologia Clinica e della Ricerca	
U.O. / Servizio richiedente		UOSD MST, Medicina Tropicale e delle Immigrazioni	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Sacca per raccolta di sangue intero a bassa capacità (350cc) con anticoagulante.

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 sistema è stato selezionato e scelto sul mercato internazionale perché presenta caratteristiche peculiari di esclusività come di seguito specificato: e' un contenitore a bassa capienza per la raccolta di sangue intero differentemente dagli altri che consentono di contenere donazioni complete (450-750 cc); l'anticoagulante in esso inserito è compatibile con le esigenze del Progetto e non interferisce con le determinazioni biologiche; può essere utilizzato con le attrezzature della UOSD di Medicina Immunotrasfusionale dell'Istituto Regina Elena-IFO destinata a pazienti adulti e collaborante al Progetto.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: PB1CD156M5S


Produttore: TERUMO

Fabbisogno presunto in UM: 30 sacche

Spesa presunta (IVA esclusa): 156 Euro

Durata proposta del contratto di fornitura: sei mesi e fino al 31 ottobre 2022

Informazioni aggiuntive: l'ordine è urgente per le necessità esclusive del Progetto per cui è utile

N. Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	IRE  ISG
(Spazio Riservato)			
Data		26-set-22	
Dipartimento		Dipartimento di Dermatologia Clinica e della Ricerca	
U.O. / Servizio richiedente		UOSD MST, Medicina Tropicale e delle Immigrazioni	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Sacca per raccolta di sangue intero a bassa capacità (350cc) con anticoagulante.

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 sistema è stato selezionato e scelto sul mercato internazionale perché presenta caratteristiche peculiari di esclusività come di seguito specificato: e' un contenitore a bassa capienza per la raccolta di sangue intero differentemente dagli altri che consentono di contenere donazioni complete (450-750 cc);

l'anticoagulante in esso inserito è compatibile con le esigenze del Progetto e non interferisce con le determinazioni biologiche può essere utilizzato con le attrezzature della UOSD di Medicina Immunotrasfusionale dell'Istituto Regina Elena-IFO destinata a pazienti adulti e collaborante al Progetto.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: PB1CD156M5S

Produttore: TERUMO

Fabbisogno presunto in UM: 30 sacche

Spesa presunta (IVA esclusa): 156 Euro

Durata proposta del contratto di fornitura: sei mesi e fino al 31 ottobre 2022

Informazioni aggiuntive: l'ordine è urgente per le necessità esclusive del Progetto per cui è utile

Nr. Ordine S1 - 22000480 / PSAR / 030.02
Data Ordine 07/10/22
Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta BIOMED DEVICE S.R.L. S.U.
VIA VITTORIO BOTTEGO N.239
41100 Modena (MO)
Emilia- Italy
Telefono 059-343929 **FAX** 059-4550010
e P.C. DR.SSA MARIA LAURA FODDAI c/o UOSD SERVIZIO
IMMUNOTRASFUSIONALE

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG Z14380DBE0 **CUP** H55F21001650001
Note OFFERTA 280422-087 (CONTATTO MARIALAURA.FODDAI@IFO.IT)

Consegna merce presso:

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

Progetto RICERCA CORRENTE ISG 2022
Responsabile DIRETTORE SCIENTIFICO ISG
Ente MINISTERO SALUTE

La consegna deve avvenire tra le ore 08:30 e le ore 13:00 dal Lunedì al Venerdì presso Magazzino Economato, Via Fermo Ognibene 23/A Piano 0, Contatti 06-52665631
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
020800102021	PROSTSMART 4 DM CALSSE IIA CONCENTRATORE PER PROTEINE PLASMATICHE/A2M/PIASTRINE	3050550	nr	10,00	80	0,00	80	800,00	22	976,00
020800102021	IDRIA A DM CLASSE IIB PER PREPARAZIONE DI EMOCOMPONENTI DA SANGUE INTERO CON ACD	3050550	nr	100,00	45	0,00	45	4.500,00	22	5.490,00

Totale Imponibile 5.300,00
Totale IVA 1.166,00
Totale 6.466,00

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	(Spazio Riservato)	
Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data	22-09-2022-	
Dipartimento	RIDAIT - Dip. di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Servizio Immunotrasfusionale	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Dispositivo medico per la preparazione di emocomponenti ad uso non trasfusionale da sangue periferico con sistema di

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:

sistema di ultrafiltrazione di proteine annesso al sistema di prelievo del sangue per la preparazione del plasma ricco di piastrine

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore: **biomed devace**


Fabbisogno presunto in UM: 80 disposable

Spesa presunta (IVA esclusa): ## 5300

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

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	22-09-2022-	
Dipartimento	RIDAIT - Dip. di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Servizio Immunotrasfusionale	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Dispositivo medico per la preparazione di emocomponenti ad uso non trasfusionale da sangue periferico con sistema di

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:

sistema di ultrafiltrazione di proteine annesso al sistema di prelievo del sangue per la preparazione del plasma ricco di piastrine

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore: biomed devace

Fabbisogno presunto in UM: 80 disposable

Spesa presunta (IVA esclusa): ## 5300

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

Nr. Ordine 22000473 / PSAR / 020.01
Data Ordine 05/10/22
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. LUCA CARDONE PRESSO NUOVI LABORATORI RICERCA PIANO - 2

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG Z2E3808E90 **CUP** H84I19000850007
Note OFFERTA O20035769. CONTATTO LUCA.CARDONE@IFO.IT - SILVIA.SODDU@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 19/09/R/39
Responsabile DR. LUCA CARDONE
Ente ASSOCIAZIONE NASTRO VIOLA ONLUS

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
010501102019	?) ATCC-HTB-134 HS 766T, PANCREATIC CALCINOME HUMAN (HOMO SAPIENS)	3051250	nr	1,00	897	0,00	897	897,00	22	1.094,34
010501102019	?) ATCC-CRL-3211 PSN-1, PANCREAS ADEMOCALCINOMA HUMAN (HOMO SAPIENS)	3051250	nr	1,00	595	0,00	595	595,00	22	725,90
100098890698	?) SPESE GHIACCIO LGC SPESE	3051250	nr	1,00	90	0,00	90	90,00	22	109,80
010501102019	?) ATCC-CRL-1837 SU. 86.86, PANCREATIC CALCINOMA HUMAN (HOMO SAPIENS)	3051250	nr	1,00	595	0,00	595	595,00	22	725,90

Totale Imponibile 2.177,00
Totale IVA 478,94
Totale 2.655,94

IL COMPILATORE
 ARIANNA.SCALESE

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
 DIRETTORE DELLA UOC

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

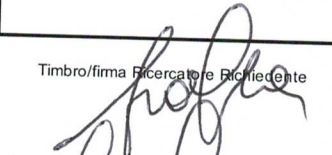
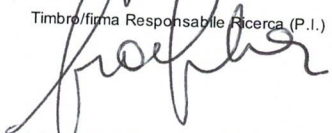
Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

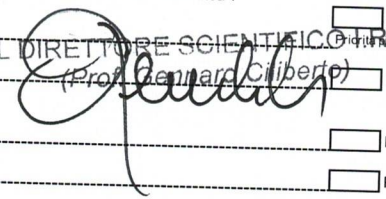
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza (per acquisti anno)
 Urgente
 Non urgente
 Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO


.....
 Timbro/firma Direttore Scientifico

Roma, 28/09/2022

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N °LC-9-22/4

Il sottoscritto Dr. LUCA CARDONE dichiara che i prodotti richiesti presso l'ATCC (American Type Culture Collection) corrispondono alle particolari necessità di studi di biologia cellulare e in particolare l'acquisizione di specifici modelli di linee tumorali pancreatiche con determinati profili molecolari. ATCC rappresenta una biobanca validata ed esclusiva per la fornitura di modelli cellulari tumorali. Si richiede l'acquisto di tali modelli presso la ditta LGC Standards srl, in quanto distributore esclusivo sul territorio nazionale di prodotti ATCC, come da indicazione della ditta (vedi documento allegato).

FIRMA DEL RICHIEDENTE



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



Nr. Ordine S1 - 22000477 / PSAR / 020.01

Data Ordine 06/10/22

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. PROF. EDOARDO PESCARMONA - DR.SSA SIMONA DE MARTINO C/O
 ANATOMIA PATOLOGICA PIANO -2

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

CIG Z2438090C5 CUP H85F21000600001

Note OFFERTA 8920 (MERCE PER LA DR.SSA SIMONA DE MARTINO C/O ANATOMIA PATOLOGICA PIANO -2) CONTATTO
 SIMONA.DEMARTINO@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
010502102020	&) AC-A32875-100 ANTI-CA 125 ANTIBODY (23)	3050650	nr	1,00	324	0,00	324	324,00	22	395,28
010502102020	&) BD743406 BV510 CD227 (MUC1) 50UG	3050650	nr	2,00	350	0,00	350	700,00	22	854,00
010502102020	&) AC-A33603-1 ANTI-CANCER ANTIGEN 19-9) ANTIBODY	3050650	nr	3,00	418	0,00	418	1.254,00	22	1.529,88
010502102020	&) AC-A248138-100 ANTI-CARCINOEMBRYONIC ANTIGEN ANTIBODY COCKTAIL PAN-CEA	3050650	nr	4,00	418	0,00	418	1.672,00	22	2.039,84
010502102020	&) AC-A279959-100 ANTI-CD227 ANTIBODY (C595) (NCRC48)	3050650	nr	2,00	323	0,00	323	646,00	22	788,12
010502102020	&) NR46300 BLOOD DNA ISOLATION MINI KIT 50 PREPS	3050650	nr	2,00	130	0,00	130	260,00	22	317,20

Totale Imponibile 4.856,00


Totale IVA 1.068,32

Totale 5.924,32

IL COMPILATORE
 Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
 DIRETTORE DELLA UOC

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	12/09/2022	
Dipartimento	RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOC ANATOMIA PATOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Si tratta di anticorpi per analisi di immunoistochimica volti ad individuare nuovi biomarker per le patologie oggetto di studio del progetto di ACC

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:

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta sial s.r.l. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

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 ultime sperimentazioni ricomprese 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

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

"REGINA ELIANA"

S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA

E CITODIAGNOSTICA

DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

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 - 22000478 / PSAR / 020.01

Data Ordine 06/10/22

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. PROF. EDOARDO PESCARMONA

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

CIG Z9538090D5 **CUP** H85F21000600001

Note OFFERTA20224-Q2J6T1 MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA SIMONA DI MARTINO ANATOMIA PATOLOGICA PIANO -2

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
010502102013	&) SPESE BIO-TECHNE	3050650	nr	1,00	30	0,00	30	30,00	22	36,60
010502102020	&) LS-C63496-100 GANGLIOSIDE GD2 ANTIBODY CLONE 14.G2A	3050650	nr	1,00	1261	0,00	1261	1.261,00	22	1.538,42

Totale Imponibile 1.291,00
Totale IVA 284,02
Totale 1.575,02

IL COMPILATORE
 Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
 DIRETTORE DELLA UOC

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	12/09/2022
Dipartimento	RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOC ANATOMIA PATOLOGICA

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Si tratta di un anticorpo per analisi di immuistochemica

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:

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta bio-techne s.r.l. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

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
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA ISTOLOGICA PATOLOGICA
E CITODIAGNOSTICA
DIRETTORE PROF. LUIGIO TESTA
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

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

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

Nr. Ordine S1 - 22000476 / PSAR / 020.01

Data Ordine 06/10/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta AUROGENE SRL

VIA DEI SALENTINI N.19

00185 ROMA (RM)

Lazio Italy

Telefono 06/64503362 **FAX** 06/62275842

e P.C. DR. MATTEO PALLOCCA C/O UOSD SAFU

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG Z6C3809091 **CUP** H85F21000600001

Note OFFERTA 2471/F (CONTATTO VINCENZA.SARCONE@IFO.IT) (MERCE PER IL DR. MAURIZIO FANCIULLI C/O SAFU PIANO -1)

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 DR. MATTEO PALLOCCA - DR.SSA

Ente MINISTERO DELLA SALUTE VIA ACC

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502102020	&) BIO-94020 SENSIFAST SYBR LO-ROX KIT 2000 RXNS 20ML	3051550	nr	2,00	649	0,00	649	1.298,00	22	1.583,56
010502102020	&) BIO-65054 SENSIFAST CDNA SYNTHESIS KIT 250 REACTIONS	3051550	nr	3,00	373	0,00	373	1.119,00	22	1.365,18

Totale Imponibile 2.417,00


Totale IVA 531,74

Totale 2.948,74

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

N. Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)			
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 "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesiologia e Rianimazione
Nella Dipartimento Farmacologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fancitelli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

M. T. S.

Timbro/firma Responsabile UOSD

fy m
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesiologia e Rianimazione
Nella Dipartimento Farmacologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fancitelli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

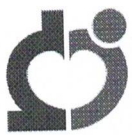
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

UOSD Biostatistica, Bioinformatica e Clinical Trial Center
IRCSS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena
Via Elio Chianesi 53
00144 Rome

Roma, 02/10/2022

Si dichiara che l'ordine e l'acquisto in oggetto (offerta 2471/F) viene effettuato tramite ditta Aurogene che detiene l'esclusività di distribuzione su territorio italiano della ditta Bioline (vedi allegato).

I reagenti in questione:

- Sono necessari per il proseguo di un progetto in corso da effettuarsi con gli stessi materiali per questioni di riproducibilità tecnico-scientifica
- Vengono impiegati per la retro-trascrizione dell'RNA (cDNA synthesis kit) e all'effettuazione di PCR per la detezione di acidi nucleici in tessuti normali e tumorali.

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.

In fede

Matteo Pallocca