

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. 984 del 07/11/2022

OGGETTO: Affidamento ai sensi dell' art. 63 comma 2, lett. b) del D.Lgs. 50/2016 e ss. mm.i., ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett.a) del D.L. 76/2020 ss.mm.ii., a diverse società fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio. Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/06 responsabile dr.ssa G. Fontemaggi - CUP H83C22000280007, e cod. IFO 22/30/R/02 responsabile Dr. G. Blandino - CUP H85F22000190007; Fondo Lazio Innova "Carsa" cod. IFO 20/14/R/37 responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP E82F20000240002; fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/46 responsabile Dr. B. Chiofalo - CUP: H89C21000310001; fondi Ministero della Salute , Ricerca corrente IRE 2022 (Bandi interni), P.I. Dr.ssa G. Piaggio e responsabile del progetto Direttore Scientifico - CUP: H55F21001830001.

Esercizi/o 2022 - Conto 501010894 x € 488,00 – Conto 501010394 x € 2.986,56 – Conto 501010393 x € 2.788,51 – Conto 501010895 x € 1.808,30 – Conto 501010395 x € 6.649,46 Centri/o di costo 3051550 - 3051250 – 3051150 – 3051550

- Importo presente Atto: € 14.720,83

- Importo esercizio corrente: € 14.720,83

Budget

- Assegnato: € VEDI DETTAGLIO INTERNO

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2022/140173.2232 - 140156.2233 - 14015.2234 - 140174.2235 - 140159.2236

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1010-2022

**L'estensore
Arianna Scalese**

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

Gianluca Moretti

Il Responsabile del Procedimento

Gianluca Moretti

La presente determinazione si compone di n° 7 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N.1 ALLEGATO - 25 PAGG. (BOZZE DI ORDINE E INFUNGIBILITA')

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 542 del 30/04/2021 è stato indetto un bando interno per il finanziamento di Progetti di Ricerca in oncologia per il biennio 2021-2022;

con deliberazione 1177 del 22/11/2021 è stato assegnato il budget relativo ai bandi interni della Ricerca Corrente IRE 2021, e ripartito come da graduatoria redatta dal Comitato Tecnico Scientifico CTS;

con deliberazione n.387 del 12/05/2022 è stato autorizzato l'appostamento, sul finanziamento della Ricerca Corrente IRE 2022, per i seguenti progetti di Ricerca (Bando Interno) in oncologia di cui sopra dal titolo:

“Searching for metastasis specifoc druggable pathways: role of NF- Yimutp53 complex in liver metastasis from colon cancer” P.I. Dr.ssa Giulia Piaggio, responsabile del progatto Direttore Scientifico IRE;

con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021 è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per la realizzazione del seguente progetto di Ricerca dal titolo: *“Dissecting ID4-dependent MALAT1 activity in basal-like breast cancer”*, cod. IFO 22/30/R/06, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi;

con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021, è stato disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: *“Study of MYC and YAP contribution to mutant p53 transcriptional activity in head and neck squamous cell carcinomas”*, cod. IFO 22/30/R/02, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 1067 del 13/10/2020 è stato disposto il finanziamento da parte di Lazio Innova S.p.a. per conto della Regione Lazio, per lo svolgimento dell'insieme di n.4 progetti RSI, tra cui è compreso il progetto RSI: *“CARSA: Chimeric Antigen Receptor for SARcome”* – Coordinatore POBG, cod. IFO 20/14/R/37, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

con deliberazione n. 1251 del 14/12/2021 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy”* – cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dr. Benito Chiofalo;

Considerato che

la Dr.ssa Giulia Piaggio, la Dr.ssa Giulia Fontemaggi, il Dr. Giovanni Blandino, la Dr.ssa Paola Nisticò e il Dr. Benito Chiofalo, con diverse note protocollate, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e di materiali da laboratorio monouso, distribuiti in esclusiva dalle Società Life Technologies

Italia, S.i.a.l. S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.a., Perkin Elmer Italia S.p.a., Qiagen S.p.a. e D.B.A. 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 la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi.

La Dr.ssa Giulia Fontemaggi, con nota protocollo n.14233 del 26/10/2022, ha richiesto altresì l'acquisto di materiale da laboratorio monouso, allegando le offerte presentate da tre società:

- Fisher Scientific Italia;
- S.i.a.l. S.r.l.;
- VWR International S.r.l.;

e selezionato tra quest'ultime il preventivo presentato dalla ditta Fisher Scientific Italia, in quanto contenente l'offerta più vantaggiosa;

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 Ricerca corrente 2022 Bando interno, di cui P.I. è la Dr.ssa G. Piaggio e responsabile il Direttore Scientifico IRE, sui Fondi A.I.R.C., cod. IFO 22/30/R/06, di cui è responsabile la Dr.ssa G. Fontemaggi e cod. IFO 22/30/R/02, di cui è responsabile il Dr. G. Blandino, fondo Lazio Innova "Carsa", cod. IFO 20/14/R/37, di cui è responsabile la Dr.ssa P. Nisticò e il Fondo Ministero della Salute di cui è responsabile il Dr. B. Chiofalo;

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., e dell'art. 1, comma 2, lett. a), D.L. 76/2020, 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:

- S.i.a.l. S.r.l. € 488,00 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 1.417,64 Iva compresa;
- Perkin Elmer Italia S.p.a. € 1.114,54 Iva compresa;
- DBA Italia S.r.l. € 2.986,56 Iva compresa;

- Qiagen S.p.a. € 1.370,87 Iva compresa;
- Fisher Scientific Italia € 1.808,30 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.a. € 3.996,55 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 1.538,37 Iva compresa;

Considerato che la spesa complessiva di € 14.720,83 Iva compresa, graverà sui Fondi Ministero della Salute Ricerca corrente 2022 bandi interni, per € 8.457,76 Iva compresa di cui P.I. è la Dr.ssa G. Piaggio e responsabile il Direttore Scientifico IRE, sui Fondi A.I.R.C, cod. IFO 22/30/R/06, per € 1.370,87 Iva compresa, responsabile Dr.ssa G. Fontemaggi e cod. IFO 22/30/R/02, per € 1.417,64 Iva compresa, responsabile Dr. G. Blandino, fondo Lazio Innova “Carsa”. Cod. IFO 20/14/R/37, per € 2.986,56, responsabile Dr.ssa P. Nisticò e fondo Ministero della Salute, cod. IFO 21/01/R/46, per € 488,00 Iva compresa, responsabile Dr. B. Chiofalo 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., e dell’art. 1, comma 2, lett. a), D.L. 76/2020, 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:

- S.i.a.l. S.r.l. € 488,00 Iva compresa;
- Life Technologies Italia €1.417,64 Iva compresa;
- Perkin Elmer Italia S.p.a. € 1.114,54 Iva compresa;
- DBA Italia S.r.l. € 2.986,56 Iva compresa;

- Qiagen S.p.a. € 1.370,87 Iva compresa;
- Fisher Scientific Italia € 1.808,30 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.a. € 3.996,55 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 1.538,37 Iva compresa;

2) la spesa complessiva di € 14.720,83 Iva compresa, graverà sui Fondi Ministero della Salute Ricerca corrente 2022 bandi interni, per € 8.457,76 Iva compresa di cui P.I. è la Dr.ssa G. Piaggio e responsabile il Direttore Scientifico IRE, sui Fondi A.I.R.C, cod. IFO 22/30/R/06, per € 1.370,87 Iva compresa, responsabile Dr.ssa G. Fontemaggi e cod. IFO 22/30/R/02, per € 1.417,64 Iva compresa, responsabile Dr. G. Blandino, fondo Lazio Innova “Carsa”. Cod. IFO 20/14/R/37, per € 2.986,56, responsabile Dr.ssa P. Nisticò e fondo Ministero della Salute, cod. IFO 21/01/R/46, per € 488,00 Iva compresa, responsabile Dr. B. Chiofalo che presentano la necessaria disponibilità;

Cod. IFO R.C. 2022 (bandi interni Dr.ssa Piaggio) Cod. IFO 22/30/R/06

- assegnato: € 30.000,00	- assegnato: € 79.800,00
- utilizzato: € 8.628,39	- utilizzato: € 37.232,18
- presente atto: € 8.457,76	- presente atto: € 1.370,87
- residuo: € 12.913,85	- residuo: € 41.196,95

Cod. IFO 22/30/R/02

- assegnato: € 148.200,00
- utilizzato: € 116.516,14
- presente atto: € 1.417,64
- residuo: € 30.266,22

Cod. IFO 20/14/R/37

- assegnato: € 115.531,52
- utilizzato: € 59.830,68
- presente atto: € 2.986,56
- residuo: € 52.714,28

Cod. IFO 21/01/R/46

- assegnato: € 449.000,00
- utilizzato: € 60.316,13
- presente atto: € 488,00
- residuo: € 388.195,87

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051550 - 3051250 – 3051150 – 3051550 - Conto 501010894 x € 488,00 Iva compresa – Conto 501010394 x € 2.986,56 Iva compresa – Conto 501010393 x € 2.788,51 Iva inclusa – Conto 501010895 x € 1.808,30 Iva inclusa – Conto 501010395 x € 6.649,46 Iva compresa.

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 - 22000520 / PSAR / 020.01

Data Ordine 27/10/22

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.SSA GIULIA PIAGGIO C/O DIPARTIMENTO DIAGNOSTICA AVANZATA
 E INNOVAZIONE TECNOLOGICA PIANO -2

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

CIG ZEF385788F **CUP** H55F21001830001

Note OFFERTA D4853661 ((CONTATTO GIULIA.PIAGGIO@IFO.IT - AYMONE.GURTNER@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 2022

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
010500101937	!) SPESE GHIACCIO LIFE TECHNOLOGIES	3051500	nr	1,00	48	0,00	48	48,00	22	58,56
010500102044	!) 22851 PIERCE PROTEIN G PLUS AGAROSE 2ML	3051500	nr	1,00	374.1	0,00	374.1	374,10	22	456,40
010500102044	!) 21516 PIERCE GST PROTEIN INTERACTION PULL-DOWN KIT	3051500	nr	1,00	435.6	0,00	435.6	435,60	22	531,43
010500102044	!) PA596712 TRBP ANTIBODY 100UL	3051500	nr	1,00	403.26	0,00	403.26	403,26	22	491,98

Totale Imponibile 1.260,96

Totale IVA 277,41

Totale 1.538,37

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	11/10/2022	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

TRBP polyclonal Antibody, Pierce™ GST Protein Interaction Pull-Down Kit, Pierce protein G Plus agarose 2ml

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:

Life Technologies è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

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

Carlo Tioffo

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

M. Fanciulli
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Gennaro

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
Prof. Gennaro Giliberto

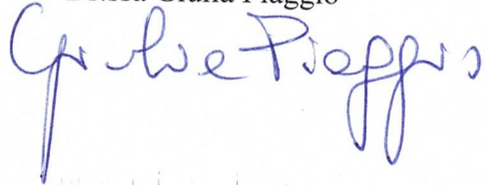
Roma, 11/10/2022

I prodotti richiesti alla ditta Life Technologies saranno utilizzati in esperimenti di immunoprecipitazione e GST-pull-down al fine di studiare gli interattori di NF-YA. In particolare il saggio di GST-pull-down consente di identificare, in overespressione, i domini proteici coinvolti nelle interazioni tra proteine.

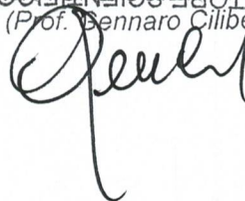
Life Technologies è il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



Il Direttore Scientifico I.R.E.
(Prof. Bennaro Ciliberto)



Nr. Ordine S1 - 22000519 / PSAR / 020.01

Data Ordine 27/10/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA S.P.A.

via Piero Gobetti, 2

20063 Cernusco sul Naviglio (MI)

Lombardia Italy

Telefono 800012575 **FAX** 02-44386471

e P.C. DR.SSA GIULIA PIAGGIO C/O DIPARTIMENTO DIAGNOSTICA AVANZATA
 E INNOVAZIONE TECNOLOGICA PIANO -2

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

CIG Z46385781C **CUP** H55F21001830001

Note OFFERTA 4142522 (CONTATTO GIULIA.PIAGGIO@IFO.IT - FRANCESCA.AUCIELLO@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 2022

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
010500102044	I) 103681-100 SEAHORSE XF PH 7,4 CONFEZIONE MEZZO DI ANALISI RPMI	3050250	nr	1,00	179	5,00	170,05	170,05	22	207,46
010500102044	I) 103724-100 AGILENT SEAHORSE XF HS MINI FLUXPAK	3050250	nr	2,00	1061	5,00	1007,95	2.015,90	22	2.459,40
010500102044	I) 103010-100 SEAHORSE XFP KIT PROVA STRESS MITOCONDRI CELLULARI	3050250	nr	2,00	281	15,00	238,85	477,70	22	582,79
010500102044	I) SPESE AGILENT	3050250	nr	1,00	95,41	0,00	95,41	95,41	22	116,40
010500102044	I) 103346-100 KIT PER ANALISI DEL TASSO GLICOLITICO SEAHORSE	3050250	nr	2,00	304	15,00	258,4	516,80	22	630,50

Totale Imponibile 3.275,86

Totale IVA 720,69

Totale 3.996,55

IL COMPILATORE
 Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
 DIRETTORE DELLA UOC

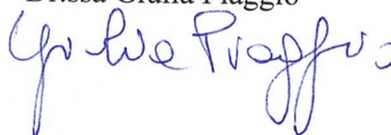
Roma, 14/10/2022

I prodotti Seahorse richiesti alla ditta Agilent Technologies saranno utilizzati in esperimenti volti a valutare i cambiamenti metabolici di splenociti, cellule del midollo osseo e del sistema immunitario isolate da modelli murini di tumore al Pancreas. Le misurazioni della funzionalità metabolica cellulare, ad oggi, possono essere effettuate quasi esclusivamente utilizzando i prodotti Seahorse, specifici per il Seahorse HS Mini Analyzer presente in istituto.

Agilent Technologies è il produttore ed il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.C.
(Prof. Gennaro Giliberto)



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	14/10/2022	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Seahorse XF HS Mini FluxPak (PDL plates) 2103724-100
 Seahorse XFp Cell Mito Stress Test Kit 2103010-100
 Seahorse XFp Glycolitic Rate Assay 2103346-100
 Seahorse XF RPMI Assay Medium Pack 1103681-100

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:

Agilent Technologies è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

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

G. de Tieggi

Timbro/firma Responsabile Ricerca

M. Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Nr. Ordine S1 - 22000523 / PSAR / 020.01

Data Ordine 27/10/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta PERKIN ELMER ITALIA S.P.A.

VIA GIOVERTI 4

20100 Milano (MI)

Lombardia Italy

Telefono 800906642 **FAX** 800780311

e P.C. DR.SSA GIULIA PIAGGIO C/O DIPARTIMENTO DIAGNOSTICA AVANZATA
E INNOVAZIONE TECNOLOGICA PIANO -2

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZD9385B25C

CUP H55F21001830001

Note OFFERTA CCMEUR0615 (CONTATTO GIULIA.PIAGGIO@IFO.IT - ISABELLA.MANNI@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 2022

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
010500102046	!) 122799 IVISBRITE D-LUCIFERIN POTASSIUM, 1G	3051550	nr	2,00	416,78	0,00	416,78	833,56	22	1.016,94
010500102046	!) SPESE TRASPORTO PERKIN ELMER	3051550	nr	1,00	80	0,00	80	80,00	22	97,60

Totale Imponibile 913,56

Totale IVA 200,98

Totale 1.114,54

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	21/10/2022	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

XENOLIGHT D-LUCIFERIN POTASSIUM 1 g catalogo n°122799

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:

PERKINELMER è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

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

G. Di Stefano

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

M. Fanculli
UOSD SAFU
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanculli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

G. Ciliberto

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

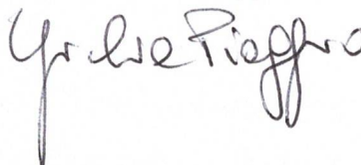
Roma, 06/10/2022

La luciferina richiesta alla ditta Perkinelmer sarà utilizzata come substrato in esperimenti enzimatici di bioluminescenza per lo studio dell'attività trascrizionale di NF-YA e dei suoi interattori sui geni selezionati nelle metastasi epatiche.

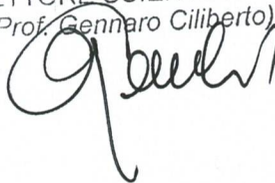
Perkinelmer è il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



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



Nr. Ordine S1 - 22000525 / PSAR / 020.01

Data Ordine 28/10/22

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 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA PIANO -2

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

CIG ZD1385C2D5 **CUP** H85F22000190007

Note POFFERTA D4853445 (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 22/30/R/02

Responsabile DR. GIOVANNI BLANDINO

Ente A.I.R.C.

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010501102032	?) SPESE GHIACCIO	3051150	nr	1,00	48	0,00	48	48,00	22	58,56
010501102046	?) CCU002 CUSTOM COMPLEX ASSAY EACH	3051150	nr	1,00	1114	0,00	1114	1.114,00	22	1.359,08

Totale Imponibile 1.162,00

Totale IVA 255,64

Totale 1.417,64

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: 13/10/2022
 Dipartimento: UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 U.O. / Servizio richiedente: UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:
 - Custom complex assay, cod. CCU002, n° prodotti 1
 è stato selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento QuantStudio Absolute Q (dPCR) in uso nel nostro laboratorio.

Nel dettaglio, il prodotto cod. CCU002 rappresenta un assay multiplex custom per dPCR disegnato sulla base delle nostre recenti esigenze sperimentali. Tale assay presenta 4 sonde con fluorofori che consentono di discriminare in maniera accurata, nel medesimo pozzetto di reazione, la presenza e la quantità di 4 diversi target molecolari (miRNAs) di nostro interesse.

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 essendo un prodotto disponibile sul mercato bensì disegnato tramite apposita collaborazione con la ditta ThermoFisher sulla base delle specifiche tecniche della loro apparecchiatura (QuantStudio Absolute Q) non è possibile valutare altri assay analoghi, risultando pertanto infungibile ed insostituibile.

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 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, 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 dichiarano che il prodotto richiesto:

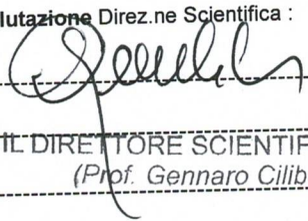
- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultime esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:



Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

Relazione acquisto miRNA assay per dPCR LifeTechnologies, Unità di Ricerca Traslazionale Oncologica, dr. Blandino

Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- Custom complex assay, cod. CCU002, n° prodotti 1

è stato selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento QuantStudio Absolute Q (dPCR) in uso nel nostro laboratorio.

Nel dettaglio, il prodotto cod. CCU002 rappresenta un assay multiplex custom per dPCR disegnato sulla base delle nostre recenti esigenze sperimentali. Tale assay presenta 4 sonde con fluorofori che consentono di discriminare in maniera accurata, nel medesimo pozzetto di reazione, la presenza e la quantità di 4 diversi target molecolari (miRNAs) di nostro interesse.

Non essendo un prodotto disponibile sul mercato bensì disegnato tramite apposita collaborazione con la ditta ThermoFisher sulla base delle specifiche tecniche della loro apparecchiatura (QuantStudio Absolute Q) non è possibile valutare altri assay analoghi, risultando pertanto infungibile ed insostituibile.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



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



Nr. Ordine S1 - 22000526 / PSAR / 020.01

Data Ordine 28/10/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta **QIAGEN S.P.A.**

VIA FILIPPO SASSETTI N.16

20124 Milano (MI)

Lombardia Italy

Telefono 800 789 544 **FAX** 02334304826

e P.C. DR. SSA GIULIA FONTEMAGGI C/O UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

CIG Z8B385C684 **CUP** H83C22000280007

Note OFFERTA 220923IT01554142MD (CONTATTO GIULIA.FONTEMAGGI@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 22/30/R/06

Responsabile DR.SSA GIULIA FONTEMAGGI

Ente A.I.R.C.

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010501102046	?) 939018 DEPARAFFINIZATION SOLUTION (50ML)	3051150	nr	2,00	332.28	0,00	332.28	664,56	22	810,76
010501102046	?) 217504 MIRNEASY FFPE KIT (50)	3051150	nr	1,00	378.3	0,00	378.3	378,30	22	461,53
010501102037	?) 79254 RNASE-FREE DNASE SET(50)	3051150	nr	1,00	80.8	0,00	80.8	80,80	22	98,58

Totale Imponibile 1.123,66

Totale IVA 247,21

Totale 1.370,87

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	10/10/2002	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 I kit elencati nel ordine dalla QIAGEN servono per l'estrazione di RNA da tessuto in FFPE. I kit risultano indispensabili per ottenere un RNA di alta qualità e privo di contaminazioni genomiche e/o proteiche che siano idonei al sequenziamento.

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:

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Quiagen cpome da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Galante
 Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

[Firma] Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E. Urgente
 (Prof. Gennaro Ciliberto) Non urgente
 Programmabile

Nr. Ordine S1 - 22000527 / PSAR / 020.01

Data Ordine 28/10/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta D.B.A. ITALIA S.R.L.

VIA UMBRIA, 10

20090 Segrate (MI)

Lombardia Italy

Telefono 02/26922300 **FAX** 02/26926058

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

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

CIG Z55385C8A1 **CUP** E82F20000240002

Note OFFERTA PRE2022-10084 (CONTATTO VINCENZA.SARCON@IFO.IT)

Consegna merce presso:

Farmacia IRE-ISG

Farmacia - Via Fermo Ognibene, 23/A

00144 ROMA (RM)

Lazio Italy

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

Servizio emittente ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca

Progetto 20/14/R/37

Responsabile DR.SSA PAOLA NISTICO'

Ente LAZIO INNOVA (REGIONE LAZIO)

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502102047	&) SO2082A MULTIPLE SARCOMA OF SOFT TISSUE	3051250	nr	2,00	612	0,00	612	1.224,00	22	1.493,28
010502102046	&) SO2082B RHABDOMYOSARCOMA WITH STRIATED MISCLE TISSUE	3051250	nr	2,00	612	0,00	612	1.224,00	22	1.493,28

Totale Imponibile 2.448,00

Totale IVA 538,56

Totale 2.986,56

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 20/10 /2022

L'offerta DBA fa riferimento alla fornitura di microarrays di tessuto di rhabdomiosarcoma e di sarcoma funzionali all'estensione dell'analisi di espressione tumorale di HER3 mediante analisi immunohistochimica.

Tali studi rientrano nelle attività descritte nel "Workpackage 2: Validazione dell'espressione di HER3 in silico e in tessuti di sarcoma derivanti da pazienti adulti o pediatrici" del progetto dal titolo "Sviluppo di una piattaforma di immunoterapia per il trattamento dei pazienti affetti da sarcoma - CARSA (Chimeric Antigen Receptor for SARcoma)" finanziato da Lazio Innova sul quale gravano le spese.

I prodotti sono distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale italiano dalla DBA srl.

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 Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		

Data	20/10/2022
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

 VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

Dr.ssa Paola Nisticò
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

Gennaro Ciliberto

Nr. Ordine S1 - 22000524 / PSAR / 030.02

Data Ordine 28/10/22

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. DR. BENITO CHIOFALO C/O DIPARTIMENTO DI RICERCA DIAGNOSTICA
AVANZATA PIANO -2

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

CIG ZD2385BE33 **CUP** H89C21000310001

Note OFFERTA 10937 (CONTATTO MARGHERITA.FERRETTI@IFO.IT)

Consegna merce presso:

Economale IRE-ISG

Economale - Via Fermo Ognibene, 23/A

00144 ROMA (RM)

Lazio Italy

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

Progetto 21/01/R/46

Responsabile DR. BENITO CHIOFALO

Ente MINISTERO DELLA SALUTE

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
020800102046	SIAL UTF20 UNIVERSAL FILTER TIPS 20UL 96TIPS RACK VOL.0.5	3051550	nr	2,00	50	0,00	50	100,00	22	122,00
020800102046	SIAL UTF200 UNIVERSAL FILTER TIPS 200UL 96TIPS 96/RACK VOL 1	3051550	nr	2,00	50	0,00	50	100,00	22	122,00
020800101633	SIAL UTF10-10 UNIVERSAL FILTER TIPS 10UL 96TIPS/RACK VOL.0.5	3051550	nr	2,00	50	0,00	50	100,00	22	122,00
020800102046	UTF1000 UNIVERS FILT TIPS 1000UL 96TIPS 96/RACK VOL 1000	3051550	nr	2,00	50	0,00	50	100,00	22	122,00

Totale Imponibile 400,00

Totale IVA 88,00

Totale 488,00

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

Roma, 12/10/2022

I prodotti “Universal Filter Tips 1000 μ L, 200 μ L, 20 μ L e 10 μ L” richiesti alla ditta S.I.A.L. saranno utilizzati per lo svolgimento dell’intero progetto dal titolo “From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy”.

S.I.A.L. è il distributore ufficiale per l’Italia di tali prodotti.

Il Richiedente

Dr. Benito Chiofalo



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Cibetto)



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	11/10/2022	
Dipartimento	Department of Experimental Clinical Oncology	
U.O. / Servizio richiedente	Gynecologic Oncology Unit	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Universal Filter Tips 1000µl , codice SIAL-UTF1000-10
 Universal Filter Tips 20µl , codice SIAL-UTF20-10

Universal Filter Tips 200µl , codice SIAL-UTF200-10
 Universal Filter Tips 10µl , codice SIAL-UTF10-10

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:

S.I.A.L. è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

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

Margherita Ferretti

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Signature]

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

~~IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.~~

(Prof. Gennaro Ciliberto)
[Signature]

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile