

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. 1084 del 05/12/2022

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art.63, comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., fornitura reagenti a diverse Società. Fondi Ricerca Corrente IRE 2022 "Bandi Interni Ricerca Corrente 2022", P.I. Dr.ssa F. Conciatori - CUP H55F21001830001.

Esercizi/o 2022 - Conto 501010395 Centri/o di costo 3051350

- **Importo presente Atto: € 40.909,60**

- **Importo esercizio corrente: € 40.909,60**

Budget

- **Assegnato: € 50.000,00**

- **Utilizzato: € 7.843,50**

- **Residuo: € 1.246,90**

Autorizzazione n°: 2022/140159.2420

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1104-2022

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Gianluca Moretti

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

Gianluca Moretti

La presente determinazione si compone di n° 4 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°13Allegati (Ordini in Bozza + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502;
- Visto il decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288;
- Vista la legge regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo del 18 aprile 2016, n. 50;
- Visto l’Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19.02.2019 ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2.07.2019, modificato e integrato con la delibera 1254 del 02.12.2020, N. 46 del 21.01.2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista la deliberazione n. 358 dell’8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n.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 n. 1177 del 22.11.21 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 (Bandi Interni) in oncologia di cui sopra dal titolo:

“Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to tumor genetic background”, P.I. Dr.ssa F. Conciatori, per un importo pari a € 50.000,00;

- Considerato che la Dr.ssa F. Conciatori, con diverse note, ha richiesto l’acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalla società Phoenix Biolife Science S.r.l., Biocell S.r.l., Unimed Scientifica S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n. 358/2019 controfirmata dal Direttore Scientifico e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi;
- Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, apposto in calce alle richieste citate;
- Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;
- 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 indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:
- Phoenix Biolife Science S.r.l. € 7.999,54 Iva compresa;
 - Biocell S.r.l. € 7.910,97 Iva compresa;
 - Unimed Scientifica S.r.l. € 9.999,19 Iva compresa;
 - S.I.A.L. S.r.l. € 14.999,90 Iva compresa;
- Considerato che la spesa complessiva di € 40.909,60 Iva compresa graverà sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2022 “Bandi Interni Ricerca Corrente 2022” x € 40.909,60, P.I. Dr.ssa F. Conciatori, che presentano la necessaria disponibilità;
- Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell’istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell’art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all’art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

DETERMINA

per i motivi di cui in narrativa che si intendono integralmente confermati di:

1) affidare, ai sensi dell'art.63, comma 2, lett. b) del D. Lgs. 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 forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:

- Phoenix Biolife Science S.r.l. €
7.999,54 Iva compresa;
- Biocell S.r.l. €
7.910,97 Iva compresa;
- Unimed Scientifica S.r.l. € 9.999,19 Iva
compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. €
14.999,90 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 40.909,60 Iva compresa sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2022 "Bandi Interni Ricerca Corrente 2022" x € 40.909,60, P.I. Dr.ssa F. Conciatori, che presentano la necessaria disponibilità;

P.I. Dr.ssa F. Conciatori

- assegnato: € 50.000,00
- utilizzato: € 7.843,50
- presente atto: € 40.909,60
- residuo: € 1.246,90

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051350 - Conto 501010395 x € 40.909,60.

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

ref.

Nr. Ordine S1 - 22000608 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/11/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta PHOENIX BIOLIFE SCIENCE SRL

VIA DELLA RUSTICA N.199

00155 ROMA (RM)

Lazio Italy

Telefono **FAX**

e P.C. DR.SSA FABIANA CONCIATORI C/O AREA MEDICINA MOLECOLARE

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

CIG Z6538C5A86 **CUP** H55F21001830001

Note OFFERTA 11-02/2022 (CONTATTO FABIANA.CONCIATORI@IFO.IT - CHIARA.BAZZICHETTO@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
010500102088	!) PBS6753 NCAM CD56 MONOCLONAL ANTIBODY	3051350	nr	2,00	528.5	0,00	528.5	1.057,00	22	1.289,54
010500102088	!) PBS651109 IL-8 HUMAN ELISA 5 WELLS KIT	3051350	nr	2,00	2750	0,00	2750	5.500,00	22	6.710,00

Totale Imponibile 6.557,00

Totale IVA 1.442,54

Totale 7.999,54

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)		
Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data		
Dipartimento		Dipartimento di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per la quantificazione di una specifica citochina pro-infiammatoria, rilasciata da cellule tumorali e cellule del microambiente tumorale nel mezzo di coltura. L'anticorpo primario permette la rilevazione di marcatori di superficie espressi da specifiche popolazioni immunitarie. Questi materiali sono già stati utilizzati e settati per esperimenti già condotti in passato.

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 prodotto consiste in un kit colorimetrico, immunoenzimatico e immunometrico per la rilevazione di IL-6 umano con risultati in tempi brevi. L'assorbanza viene letta a 450 nm; la misura ultrasensibile (1 pg mL) e l'eccellente riproducibilità verificata da lotto a lotto rende necessario l'acquisto del kit sopra descritto per condurre gli esperimenti del progetto di ricerca in corso. Il materiale per l'analisi espressione di marcatori di superficie consiste di anticorpi primari per saggi di analisi di espressione proteica in accordo con materiale e strumentazione già presente in laboratorio.

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

Anna Bagnato
 Dr.ssa Anna Bagnato
 U.O. Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici
 Ospedale Regina Elena

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Gennaro Ciliberto

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

John Carlos

Timbro/firma Direttore Scientifico

Roma, 14/11/2022

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N.....

La sottoscritta Dott.ssa Fabiana Conciatori responsabile del progetto di ricerca "Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to the tumor genetic background" Cod. IFO Bando Interno Ricerca Corrente 2022 (Centro di Costo 3051350), dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di prodotti necessari per esperimenti già messi a punto in precedenti progetti di ricerca, pertanto il cambio richiederebbe la ripetizione di esperimenti già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione. Il kit sarà utilizzato per l'analisi dell'espressione della citochina IL-8, oggetto dello studio, e di un anticorpo primario per la rilevazione di specifici marcatori di superficie espressi da cellule della popolazione immunitaria.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta Phoenix sul territorio nazionale (vedi scheda allegata).

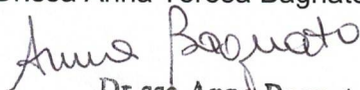
Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Fabiana Conciatori



Firma del responsabile U.O.S.D

Dr.ssa Anna Teresa Bagnato



Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Genaro Ciliberto)
Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



Nr. Ordine S1 - 22000607 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/11/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta BIOCELL SRL

VIA ICARO N.1 G

00043 CIAMPINO (RM)

Lazio Italy

Telefono 06/7914064 **FAX** 06/79326672

e P.C. DR.SSA FABIANA CONCIATORI C/O AREA MEDICINA MOLECOLARE

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG Z6C38C5D64

CUP H55F21001830001

Note OFFERTA BC175M (CONTATTO FABIANA.CONCIATORI@IFO.IT - CHIARA.BAZZICHETTO@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
010500102087	!) BCGK08.100 GRS TOTAL RNA KI-BLOOD & CULTURED CELLS GRISP	3051350	nr	4,00	589	0,00	589	2.356,00	22	2.874,32
010500102088	!) BCTQ1211 EXCEL-TAQ FAST QPCR SYBRGREEN (ROX) SMOBIO	3051350	nr	8,00	99.8	0,00	99.8	798,40	22	974,05
010500102088	!) BCGTC20.0100 XPERT BLUE CELL VIABILITY ASSAY GRISP	3051350	nr	1,00	745	0,00	745	745,00	22	908,90
010500102087	!) BCGK23-0100 TRIPLEXTRACTOR DIRECT RNA KIT GRISP	3051350	nr	4,00	395	0,00	395	1.580,00	22	1.927,60
010500102087	!) BCRP1300 EXCELRT REVERSE TRANSCRIPTION KI SMOBIO	3051350	nr	3,00	335	0,00	335	1.005,00	22	1.226,10

Totale Imponibile 6.484,40

Totale IVA 1.426,57

Totale 7.910,97

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE 
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data		
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti sono necessari per l'estrazione di RNA da cellule e tessuti, al fine di analizzare l'espressione genica in specifici contesti di trattamento farmacologico e stimolazione tramite la presenza di fattori solubili. Questi materiali sono già stati utilizzati e settati per esperimenti già condotti in passato.

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 kit e i reagenti permettono di dissolvere le componenti cellulari, mantenendo l'integrità e la purezza delle molecole di RNA, condizioni necessarie per le successive analisi di retroscrittione e amplificazione tramite RT-PCR. Il materiale per l'analisi espressione genica è già stato utilizzato in passato ed è il migliore per resa, in accordo con materiale e strumentazione già presente in laboratorio e in Istituto.

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

Anna Bagnato
 Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

.....

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Fabiana Corradi

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Gennaro Ciliberto
 DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
 (Gennaro Ciliberto)

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 09/11/2022

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N.....**

La sottoscritta Dott.ssa Fabiana Conciatori responsabile del progetto di ricerca "Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to the tumor genetic background" Cod. IFO Bando Interno Ricerca Corrente 2022 (Centro di Costo 3051350), dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di reagenti necessari per estrazione di RNA e retrotrascrizione in cDNA per l'analisi di espressione genica.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta Bio-Cell sul territorio nazionale (vedi scheda allegata).

Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Fabiana Conciatori

Firma del responsabile U.O.S.D

Dr.ssa Anna Teresa Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina ElenaIL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. ~~Gennaro Ciliberto~~)

inf.

Nr. Ordine S1 - 22000606 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/11/22

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta UNIMED SCIENTIFICA S.R.L.

VIA A. FRANCHETTI, 20

00100 ROMA (RM)

Lazio Italy

Telefono 06/70303650 **FAX** 06/70303651

e P.C. DR.SSA FABIANA CONCIATORI C/O AREA MEDICINA MOLECOLARE

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG ZA038C5DAE **CUP** H55F21001830001
Note OFFERTA 1541 (CONTATTO FABIANA.CONCIATORI@IFO.IT - CHIARA.BAZZICHETTO@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
010500102087	!) WK552S TAKARA LYMPHOONE T-CELL EXPANSION XENO FREE MEDIUM 1 KIT	3051350	nr	4,00	525	0,00	525	2.100,00	22	2.562,00
010500102087	!) GT-T551 TAKARA GT-T551 CULTURE MEDIUM 1L BOTTLE	3051350	nr	5,00	261.6	0,00	261.6	1.308,00	22	1.595,76
010500102087	!) AB_ELK1129 ELKBIOTECH-ELKBIOTECHNOLOGY-HUMAN VEGFA	3051350	nr	2,00	556	0,00	556	1.112,00	22	1.356,64
010500102087	!) RBD300 GENE AID TOTAL RNA MINI KIT	3051350	nr	3,00	609.52	0,00	609.52	1.828,56	22	2.230,84
010500102087	!) GDM02500 GENE AID GENOMICDNAMAXI KIT (BLOOD CULTURED CELL)	3051350	nr	5,00	369.5	0,00	369.5	1.847,50	22	2.253,95

Totale Imponibile 8.196,06
Totale IVA 1.803,13
Totale 9.999,19

IL COMPILATORE
Sig.ra PIERA.BRUGNOLI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		
Dipartimento		Dipartimento di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per ottimizzare la crescita in vitro di linfociti T, popolazione immunitaria oggetto dello studio. Inoltre, sono presenti specifici reagenti per l'estrazione di acidi nucleici DNA e RNA da cellule coltivate in vitro e da sangue, al fine di caratterizzare il background genetico e l'espressione di specifici target molecolari di rilevanza ai fini dello svolgimento del progetto.

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 materiale in oggetto è necessario per l'espansione in vitro di linfociti T e analisi di espressione genica. Inoltre è presente un kit necessario per la quantificazione dell'espressione di un fattore pro-angiogenico di rilevanza ai fini dello studio. Tali prodotti sono i migliori in termini di performance, in accordo con le strumentazioni già presenti in laboratorio e in Istituto. La sostituzione dei prodotti con altri renderebbe necessario ulteriori spese.

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.

Anna Bagnato
 Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
(per la richiesta di acquisto)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE

Urgente

Non urgente

Programmabile

Prof. Gennaro Ciliberto



Roma, 08/11/2022

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N.....

La sottoscritta Dott.ssa Fabiana Conciatori responsabile del progetto di ricerca "Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to the tumor genetic background" Cod. IFO Bando Interno Ricerca Corrente 2022 (Centro di Costo 3051350), dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

I prodotti a marchio Takara saranno utilizzati per la coltura e saggi di funzionalità/vitalità di cellule primarie oggetto dello studio. Inoltre, i prodotti a marchio Geneaid sono necessari anche per l'isolamento e l'analisi di acidi nucleici e sono altamente compatibili con gli strumenti presenti nel nostro Istituto. Il prodotto a marchio ELKBiotech si rende necessario per la quantificazione di fattori solubili prodotti da cellule tumorali e stromali nel mezzo di coltura.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta Unimed Scientifica sul territorio nazionale (vedi scheda allegata).

Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Fabiana Conciatori

Fabiana Conciatori

Firma del responsabile U.O.S.D

Dr.ssa Anna Teresa Bagnato

Anna Bagnato
 Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Modelli Predittivi e Nuovi approcci Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Gennaro Ciliberto
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

Nr. Ordine S1 - 22000609 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/11/22

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.SSA FABIANA CONCIATORI C/O AREA MEDICINA MOLECOLARE

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

CIG ZD438C5DF8 **CUP** H55F21001830001

Note OFFERTA 12190 (CONTATTO FABIANA.CONCIATORI@IFO.IT - CHIARA.BAZZICHETTO@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
010500102088	!) AC-A43338-100 ANTI-CXCR2 ANTIBODY	3051350	nr	2,00	350	0,00	350	700,00	22	854,00
010500102089	!) EA-1311 HUMAN INTERLEUKIN ELISA STRIP (COLORIMETRIC)	3051350	nr	3,00	552	0,00	552	1.656,00	22	2.020,32
010500102088	!) BD340509 BD FASTIMMUNE TM IL- 8 50TEST	3051350	nr	2,00	420	0,00	420	840,00	22	1.024,80
010500102089	!) AC-A56673-5 CXCR2 POSITIVE CONTROL	3051350	nr	1,00	291	0,00	291	291,00	22	355,02
010500102089	!) SI-SK-0001 NUCLEAR EXTRACTION KIT	3051350	nr	6,00	175	0,00	175	1.050,00	22	1.281,00
010500102088	!) AC-A54652-100 ANTI CXCR1 ANTIBODY	3051350	nr	2,00	400	0,00	400	800,00	22	976,00
010500102088	!) BD554609 IL-8 RECOMBINANT HUMAN 0.02MG	3051350	nr	4,00	617	0,00	617	2.468,00	22	3.010,96
010500102088	!) AC-A56672-5 CXCR1 POSITIVE CONTROL	3051350	nr	1,00	290	0,00	290	290,00	22	353,80
010500102089	!) AC-A55801-250 CXCR2 BLOCKING PEPTIDE	3051350	nr	2,00	255	0,00	255	510,00	22	622,20
010500102088	!) AC-A55688-250 CXCR1 BLOCKING PEPTIDE	3051350	nr	2,00	255	0,00	255	510,00	22	622,20
010500102089	!) AC-A53652-100 ANTI-CXCR2 ANTIBODY (FITC)	3051350	nr	2,00	450	0,00	450	900,00	22	1.098,00
010500102089	!) FA-1001 TF ACTIVATION PROFILING PLATE ARRAY I	3051350	nr	4,00	570	0,00	570	2.280,00	22	2.781,60

Totale Imponibile	12.295,00
Totale IVA	2.704,90
Totale	14.999,90

BOZZA

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		
Dipartimento		Dipartimento di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti sono necessari per l'analisi dell'espressione dei recettori di membrana CXCR1 e CXCR2, al fine di analizzare attività e modulazione, per studiare come l'interleuchina 8 (di interesse nello studio) moduli l'interazione tra tumore e stroma mediante il signaling CXCR1-CXCR2-dipendente. Questi materiali sono già stati utilizzati e settati per esperimenti già condotti in passato.

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 reagenti permettono di analizzare/inibire l'attività delle molecole in esame in maniera accurata, data l'elevata sensibilità e purezza di estrazione, al fine di migliorare la resa dei reagenti e la riproducibilità degli esperimenti. Il materiale è adatto con strumentazione già presente in laboratorio e in Istituto.

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 INFUNGIBILITÀ

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.

Anna Bagnato
 Responsabile IFO
 Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici
 UOSD Nazionale TUM, IFO

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE

(Prof. *Gennaro Ciliberto*)

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 08/11/2022

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N.....**

La sottoscritta Dott.ssa Fabiana Conciatori responsabile del progetto di ricerca "Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to the tumor genetic background" Cod. IFO Bando Interno Ricerca Corrente 2022 (Centro di Costo 3051350), dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di prodotti che utilizzeremo per l'analisi di espressione dei recettori di superficie dell'interleuchina IL-8, CXCR1 e CXCR2, tramite metodiche di laboratorio già standardizzate (come il western blot e la citofluorimetria). I prodotti sono già stati testati per purezza e performance in accordo con le strumentazioni già in utilizzo presso il nostro Istituto, pertanto un cambio di reagenti altererebbe la riproducibilità degli esperimenti.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta SIAL sul territorio nazionale (vedi scheda allegata).

Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Fabiana Conciatori

Firma del responsabile U.O.S.D

Dr.ssa Anna Teresa Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD
"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Gennaro Ciliberto)