

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. 161 del 16/02/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art.63, comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a) del D. L. 76/2020 e ss.mm.ii., fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/18, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato - CUP H89C21000330001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10, responsabile Dr. Oreste Segatto - CUP H85F22000110007. Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/04, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo - CUP H83C22000120007. Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/05, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C22000050007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/57, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu - CUP H5521000720005.

Esercizi/o 2023 - Conto 501010893 - 501010393 - 501010394 Centri/o di costo 3051550 - 3051450 - 3051350
- 3051150 - 3051250

- **Importo presente Atto: € 27.515,05**

- **Importo esercizio corrente: € 27.515,05**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/161345.858 - 161347.859 - 161362.860

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-140-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

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

Andrea Scotti

dell'Istituto Regina Elena per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: *“Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma”*, cod. IFO 22/30/R/10, responsabile Dr. Oreste Segatto;

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 lo svolgimento dell'insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“Shaping melanoma microenvironment by bcl-2:from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to new therapeutic approaches”* cod. IFO 22/30/R/04, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo;

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 lo svolgimento del progetto: *“Role of Che-1 in transcriptional addiction of Multiple Myeloma”*, cod. IFO 22/30/R/05, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

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 lo svolgimento dell'insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“ECM, CAFs and immune cells: Role in NSCLC progression and drug-resistance”*, cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

con deliberazione n.659 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dalla Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori (L.I.L.T.) per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“HIPK2 as a prognostic biomarker for liver fibrosis: evidence and underlying mechanisms”*, cod. IFO 21/12/R/57, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

Considerato che

la Dr.ssa A. Bagnato, il Dr. Oreste Segatto, Dr.ssa Annamaria Biroccio, la Dr.ssa Donatella Del Bufalo, la Dr.ssa Paola Nisticò e la Dr.ssa Silvia Soddu, con diverse note, hanno richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle società Merck Life Science S.r.l., Unimed Scientifica S.r.l., Life Technologies Italia Fil. Life, S.I.A.L. S.r.l., LGC Standards S.r.l., Bio-Techne S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l. e Charles River Laboratories Italia S.r.l., allegando la scheda di infungibilità, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, 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;

il Dr. Maurizio Fanciulli, con nota protocollo n. 2040 del 09.02.2023, ha altresì richiesto materiale monouso da laboratorio non aventi carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti quello presentato dalla società Aurogene S.r.l., risulta essere economicamente il più vantaggioso;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico dell'Istituto Regina Elena, 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. ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a) del D. L. 76/2020 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:

- Merck Life Science S.r.l. € 530,70 Iva compresa;
- Unimed Scientifica S.r.l. € 4.999,12 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 896,37 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 1.004,00 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 8.091,04 Iva compresa;
- LGC Standards S.r.l. € 6.760,02 Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. € 1.332,24 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 263,52 Iva compresa;
- Charles River Laboratories Italia S.r.l. € 3.211,04 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 427,00 Iva compresa;

Considerato che la spesa complessiva di € 27.515,05 Iva compresa, graverà sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 4.999,12, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 896,37, responsabile Dr. Oreste Segatto, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/04 per € 15.855,06, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo, sui Fondi A.I.R.C.

cod. IFO 22/30/R/05 per € 427,00, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 1.595,76, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e sui Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/57 per € 3.741,74, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, 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. ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a) del D. L. 76/2020 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:

- Merck Life Science S.r.l. € 530,70
Iva compresa;
- Unimed Scientifica S.r.l. € 4.999,12
Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 896,37
Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 1.004,00
Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 8.091,04
Iva compresa;
- LGC Standards S.r.l. € 6.760,02
Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. €
1.332,24 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. €
263,52 Iva compresa;
- Charles River Laboratories Italia S.r.l. €
3.211,04 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l.
€ 427,00 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 27.515,05 Iva compresa, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 4.999,12, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 896,37, responsabile Dr. Oreste Segatto, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/04 per € 15.855,06, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/05 per € 427,00, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 1.595,76, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e sui Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/57 per € 3.741,74, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/01/R/18

- assegnato: € 424.710,00
 - utilizzato: € 10.170,00
 - presente atto: € 4.999,12
 - residuo: € 409.540,88

cod. IFO 22/30/R/10

- assegnato: € 157.700,00
 - utilizzato: € 94.720,37
 - presente atto: € 896,37
 - residuo: € 62.083,26

cod. IFO 22/30/R/04

- assegnato: € 160.000,00
 - utilizzato: € 54.044,73
 - presente atto: € 15.855,06
 - residuo: € 90.100,21

cod. IFO 22/30/R/05

- assegnato: € 152.950,00
 - utilizzato: € 35.999,99
 - presente atto: € 427,00
 - residuo: € 116.523,01

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato: € 153.900,00
 - utilizzato: € 94.902,06
 - presente atto: € 1.595,76
 - residuo: € 57.402,18

cod. IFO 21/12/R/57

- assegnato: € 70.000,00
 - utilizzato: € 20.962,55
 - presente atto: € 3.741,74
 - residuo: € 45.295,71

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051550 - 3051450 – 3051350 – 3051150 – 3051250 - Conto 501010393 x € 18.347,19 - 501010394 x € 8.740,86 – 501010893 x € 427,00.

La UOC Acquisizione Beni e Servizi curerà tutti gli adempimenti per l'esecuzione della presente determinazione.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

Nov. Inf.

Nr. Ordine S3 - 23000067 / PSAR / 030.02
Data Ordine 10/02/23
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. MARIZIO FANCIULLI

Conto Tetto-Assegnazione null - null Delibera -
CIG Z5839E7F6C CUP H83C22000050007
Note OFFERTA N. 86/G DEL 16.01.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD SAFU, PIANO -1. PER INFORMAZIONI CONTATTARE VINCENZA.SARCONO@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 22/30/R/05
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli
Ente A.I.R.C.

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
020800102193	EVS-050 EVE CELL COUNTING SLIDE (50 SLIDES/BOX, 100 TESTS)	3051550	nr	5,00	70	0,00	70	350,00	22	427,00

Totale Imponibile 350,00
Totale IVA 77,00
Totale 427,00

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

Nr. Ordine S3 - 23000075 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta CHARLES RIVER LABORATORIES ITALIA S.R.
VIA AURELIO SAFFI N.29
20123 MILANO
Lazio Italy
Telefono FAX
e P.C. DR.SSA SILVIA SODDU

Conto Tetto-Assegnazione null - null Delibera -
CIG Z2339EA51A CUP H55F21000720005
Note OFFERTA N. 20423007 DEL 12.01.2023. CONSEGNA PRESSO LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA
TRASLAZIONALE, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE SILVIA.SODDU@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 21/12/R/57

Responsabile DR.SSA SILVIA SODDU

Ente L.I.L.T. - Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori

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
010502102196	&) SPESE TRASPORTO	3051450	nr	1,00	693	0,00	693	693,00	22	845,46
010502102196	&) 10105101 CUSTOMIZED DIET FEED - E15666-947 EF CDAA	3051450	nr	25,00	59	0,00	59	1.475,00	22	1.799,50
010502102196	&) 10105101 CUSTOMIZED DIET FEED - E15668-047 EF CSAA/ CONTROL TO CDAA	3051450	nr	8,00	58	0,00	58	464,00	22	566,08

Totale Imponibile 2.632,00
Totale IVA 579,04
Totale 3.211,04

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

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	17/01/2023	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

alimenti in formulazione dietetica specifica per topi.

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:

La ditta Charles River è stata scelta in quanto fornitore usuale del nostro Istituto e distributore esclusivo dei suddetti prodotti.

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 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

Dr.ssa Silvia So
Responsabile CU
Cellule e Bersagli Terapeutici

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Silvia So

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Gennaro Ciliberto

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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

Urgente

Non urgente

Programmabile



*Department of Research and Advanced Technologies
Unit of Cellular Networks and Molecular Therapeutic Targets*

Roma, 17.01.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 04 /SS-NCBTM-23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati:

- 10105101 E15668-047 EF CSAA Customized diet feed - control to CDAA
- 10105101 E15666-947 EF CDAA Customized diet feed - Choline Deficient Aminoacids Diet CDAA

Sono alimenti in formulazione dietetica specifica per topi.

Il progetto LILT "HIPK2 as a prognostic biomarker for liver fibrosis: evidence and underlying mechanisms" della dott.ssa Silvia Soddu prevede l'esecuzione di protocolli sperimentali di induzione della fibrosi epatica in vivo in modelli animali murini. Uno di questi protocolli si basa sulla somministrazione di una particolare dieta deficiente in colina ed arricchita di colesterolo (CDAA + 1% cholesterol). Per questo si richiede l'acquisto della suddetta dieta e della relativa dieta di controllo, CSAA.

La ditta **Charles River** è stata scelta in quanto distributore esclusivo dei suddetti prodotti.

FIRMA DEL RESPONSABILE

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(P. Ciannaro, Ciliberto)

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

Responsabile UOSD
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

Nr. Ordine S3 - 23000074 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta MERCK LIFE SCIENCE SRL (EX SIGMA)
VIA MONTE ROSA 93
20149 Milano (MI)
Lombardia Italy
Telefono 02 3341 7310 FAX
e P.C. DR.SSA SILVIA SODDU

Conto Tetto-Assegnazione null - null Delibera -
CIG Z9739EA4FE CUP H55F21000720005
Note OFFERTA N. 2001412728 DEL 09.01.2023. CONSEGNA PRESSO LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA
TRASLAZIONALE, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE SILVIA.SODDU@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 21/12/R/57

Responsabile DR.SSA SILVIA SODDU

Ente L.I.L.T. - Lega Italiana per la Lotta Contro i
Tumori

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
010502102195	&) 289116-100ML CARBON TETRACHLORIDE, ANHYDROUS, 99.5+%	3051450	nr	1,00	365	0,00	365	365,00	22	445,30
010502102195	&) C8267-500ML CORN OIL, ELIVERY VEHICLE FOR FAT-SOLU&	3051450	nr	1,00	45	0,00	45	45,00	22	54,90
010502102195	&) P2FREIGHT SPESE TRASPORTO	3051450	nr	1,00	25	0,00	25	25,00	22	30,50

Totale Imponibile 435,00
Totale IVA 95,70
Totale 530,70

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

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	18/01/23	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagenti utilizzati per indurre fibrosi nei topi secondo il protocollo sperimentale approvato dal Ministero della Salute (Allegato VI autorizzazione numero 833/2021-PR)

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:

La ditta Merck è distributore esclusivo di questo prodotto sul territorio Italiano.

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

..... *Dr. Silvia Sordani*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Dr. Sordani*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

[Handwritten Signature]
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.
[Handwritten Name]

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 18.01.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 05/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

CARBON TETRACHLORIDE, ANHYDROUS, 99.5+%

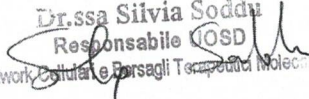
CORN OIL, DELIVERY VEHICLE FOR FAT-SOLU&

sono reagenti utilizzati per indurre fibrosi nei topi secondo il protocollo sperimentale approvato dal Ministero della Salute (Allegato VI autorizzazione numero 833/2021-PR) e sono necessari per l'esecuzione degli esperimenti pianificati nel progetto finanziato dalla LILT "HIPK2 as a prognostic biomarker for liver fibrosis: evidence and underlying mechanisms".

La ditta **Merck** è **distributore esclusivo** di questo prodotto sul territorio Italiano.

Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile COSD

Network Cellula e Persagli Terapie Molec

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



Nr. Ordine S3 - 23000073 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
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 ANNA BAGNATO

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG ZBA39EA3A4 **CUP** H89C21000330001
Note OFFERTA N. 130/03 DEL 30.01.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE VINCENZA.SARCON@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 21/01/R/18
Responsabile DR.SSA A. BAGNATO
Ente MINISTERO DELLA SALUTE

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
010502102195	&) CLONTECH - 6XHS MONOCLONAL ANTIBODY (ALBUMIN FREE) - 100 UG	3051350	nr	1,00	608.3	0,00	608.3	608,30	22	742,13
010502102195	&) 635721B CLONTECH - CAPTUREM IP & CO-IP KIT - 48 RXNS	3051350	nr	1,00	1602.3	0,00	1602.3	1.602,30	22	1.954,81
010502102195	&) 636766-TA CLONTECH - STELLAR COMPETENT CELLS - 50 X 100UL	3051350	nr	1,00	1033.87	0,00	1033.87	1.033,87	22	1.261,32
010502102195	&) 635641-RS CLONTECH - TALON PMAC MAGNETIC PHOSPHO ENRICHMENT KIT - EACH	3051350	nr	1,00	853.16	0,00	853.16	853,16	22	1.040,86

Totale Imponibile 4.097,63
Totale IVA 901,49
Totale 4.999,12

IL COMPILATORE
 BARBARA.FILIPPONI

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	03/02/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Anna Bagnato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Anna Bagnato

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Timbro/firma **Direttore Scientifico**
Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

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

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 2/02/2023

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi alla base della progressione metastatica del carcinoma ovarico. Il kit della TAKARA Talon PMAC Magnetic Phospho Enrichment Kit consente la purificazione e l'isolamento di proteine fosforilate sfruttando l'utilizzo di biglie magnetiche che garantiscono una maggiore resa. Le Stellar Competent Cells della TAKARA mostrano un eccellente potenziale di trasformazione anche per frammenti di DNA di grandi dimensioni, rendendo facile la produzione di cloni o librerie di frammenti. Il kit Capturem IP & Co-IP e gli anticorpi taggati istidina della TAKARA forniscono una soluzione completa e di facile utilizzo per l'isolamento rapido di singole proteine o complessi proteina-proteina. La UNIMED Scientifica è distributore ufficiale dei prodotti TAKARA e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

Dr.ssa Anna Bagnato

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

Nr. Ordine S3 - 23000072 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta LIFE TECHNOLOGIES ITALIA
VIA G.B. TIEPOLO, 18
20900 Monza (MI)
Lombardia Italy
Telefono 039/8389482 **FAX**
e P.C. DR. ORESTE SEGATTO

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG Z9039EA220 **CUP** H85F22000110007
Note OFFERTA ANNUALE 2023 N. E4893803. CONSEGNA PRESSO UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA, PIANO -2.
PER INFORMAZIONI CONTATTARE ADELE.PETRICCA@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 22/30/R/10
Responsabile DR. ORESTE SEGATTO
Ente A.I.R.C.

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
010501102195	?) L3000008 LIPOFECTAMINE 3000, 0.75ML	3051150	nr	1,00	593.3	0,00	593.3	593,30	22	723,83
010501102194	?) 31985047 OPTIMEM 1 (CE) 500ML "HUMAN ORIGIN"	3051150	nr	1,00	36.55	0,00	36.55	36,55	22	44,59
010501102195	?) 35050038 GLUTAMAX 1 (100X) (CE) 100ML	3051150	nr	1,00	104.88	0,00	104.88	104,88	22	127,95

Totale Imponibile 734,73
Totale IVA 161,64
Totale 896,37

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

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	25/01/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

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:

tutti i prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla Life Technologies Italia.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

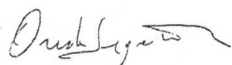
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

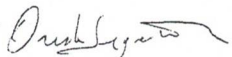
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

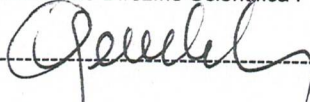


Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gemmaro Ciliberto)

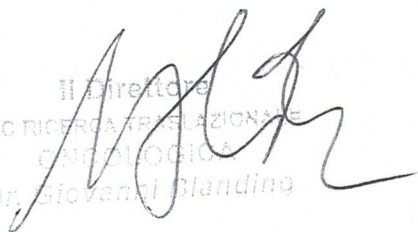
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
CANCIOLOGIA
Dr. Giovanni Glandino



Roma, 25/12/2022

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine verranno utilizzati per colture cellulari e per organoidi. In particolare:

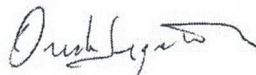
Opti-MEM verrà utilizzato come terreno dedicato alle trasfezioni cellulari. Questo prodotto è già in uso nella pratica quotidiana del laboratorio da anni.

GlutaMAX sarà impiegato per completare i terreni di coltura dedicati al mantenimento di organoidi. L'utilizzo di tale prodotto deriva da protocolli sperimentali messi a punto per la coltura specifica di organoidi e tumoroidi di origine epatica, già pubblicati in letteratura e già in utilizzo ormai da anni presso il nostro laboratorio.

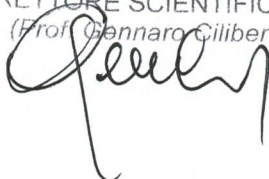
La Lipofectamine 3000 è attualmente in uso nel nostro laboratorio nell'ambito di procedure di trasferimento genico finalizzate ad ottenere espressione di proteine ricombinanti in cellule di mammifero in coltura e a generare stock di retrovirus ricombinanti difettivi con pseudotipo ecotropico, anfotropico o pantropico. Quest'ultima procedura sperimentale si basa su protocolli ottimizzati per garantire la massima efficienza di trasferimento genico in cellule recipienti e, conseguentemente, la generazione di titoli virali sufficientemente alti da garantire m.o.i. >1 senza che incomba necessità di concentrare gli stock virali.

In fede

Oreste Segatto



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



Nr. Ordine S3 - 23000071 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
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 D. DEL BUFALO

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG Z6139E947A **CUP** H83C22000120007
Note OFFERTA N. 755 DEL 24.01.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI,
 PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE ADELE.PETRICCA@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 22/30/R/04
Responsabile DR.SSA DONATELLA DEL BUFALO
Ente A.I.R.C.

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
010501102194	? SIFA-1002 TF ACTIVATION PROFILING PLATE ARRAY II	3051350	nr	2,00	745	0,00	745	1.490,00	22	1.817,80
010501102194	? SIFA-1010-NE MITOCHONDRIAL UPR TF ACTIVATION PROFILING LATE ARRAY WITH NUCLEAR EXTRACTION KIT	3051350	nr	2,00	745	0,00	745	1.490,00	22	1.817,80
010501102194	? SICL-0004 MIRNA REAL TIME PCR ASSAY KIT	3051350	nr	2,00	670	0,00	670	1.340,00	22	1.634,80
010501102194	? SICL-0003 SINGLE CELL REAL - TIME RT-PCR ASSAY KIT	3051350	nr	2,00	311	0,00	311	622,00	22	758,84
010501102194	? SIFA-1012-NE LYSOSOMAL STRESS TF ACTIVATION PROFILING PLATE ARRAY WITH NUCLEAR EXTRACTION KIT	3051350	nr	1,00	745	0,00	745	745,00	22	908,90
010501102194	? SISK-0001 NUCLEAR FACTOR EXTRACTION KIT	3051350	nr	2,00	123	0,00	123	246,00	22	300,12
010501102194	? SIAP-0005 MOUSE MIRNA ARRAY	3051350	nr	1,00	699	0,00	699	699,00	22	852,78

Totale Imponibile 6.632,00
Totale IVA 1.459,04
Totale 8.091,04

IL COMPILATORE
 BARBARA.FILIPPONI

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	24/01/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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:

la ditta S.I.A.L. srl è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti Signosis INC.

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

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Del Bufalo

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 24/01/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

L'effetto antitumorale di diversi farmaci viene valutato attraverso diversi approcci sperimentali, tra cui la Real-Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. Dopo 48 o 72 ore dal trattamento andremo a valutare l'effetto di farmaci in grado di inibire le proteine della famiglia Bcl-2 su fenomeni biologici come l'attività metabolica dei mitocondri e lisosomi. Mitocondri e lisosomi sono organelli cellulari deputati alla produzione di energia e mantenimento dell'omeostasi intracellulare al fine di garantire la sopravvivenza della cellula. Il metabolismo mitocondriale sembra essere essenziale per la tumorigenesi e la resistenza ai farmaci. Di conseguenza, in questa prospettiva, bloccare specifici pathways del metabolismo mitocondriale potrebbe risultare interessante per nuovi approcci terapeutici contro il cancro. In questa ottica sperimentale i prodotti SICL-0003 Single Cell Real-Time RT-PCR Assay Kit, SIFA-1002 TF Activation Profiling Plate Array II, SIFA-1010-NE Mitochondrial UPR TF Activation Profiling Plate Array with Nuclear Extraction Kit, SIFA-1012-NE Lysosomal Stress TF Activation Profiling Plate Array with Nuclear Extraction Kit, SICL-0004 e SIAP-0005 miRNA Real Time PCR Assay Kits, SISK-0001 Nuclear Factor Extraction Kit, sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i prodotti sono rivenduti dalla ditta Signosis INC e distribuiti, in maniera esclusiva, dalla ditta S.I.A.L. srl. Di conseguenza, si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta S.I.A.L. srl è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti Signosis INC.

IL DIRETTORE SCIENTIFICO **D^{ssa} Donatella Del Bufalo**
(Prof. *Gennaro Di Liberto*)

Nr. Ordine S3 - 23000070 / PSAR / 020.01

Data Ordine 10/02/23

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta LIFE TECHNOLOGIES ITALIA

VIA G.B. TIEPOLO, 18

20900 Monza (MI)

Lombardia Italy

Telefono 039/8389482 **FAX**

e P.C. DR.SSA D. DEL BUFALO

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZA439E93E8 **CUP** H83C22000120007

Note OFFERTA N. E4893803 ANNUALE 2023. CONSEGNA PRESSO UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE ADELE.PETRICCA@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/04

Responsabile DR.SSA DONATELLA DEL BUFALO

Ente A.I.R.C.


Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010501102193	?) 4331182 FG, OFF THE SHELF GX SET 10 - HS01101194_ML LTBR	3051350	nr	1,00	228.39	0,00	228.39	228,39	22	278,64
010501102032	?) SPESE GHIACCIO	3051350	nr	1,00	48	0,00	48	48,00	22	58,56
010501102194	?) 4331182 FG, OFF THE SHELF GX SET 10 - HS02786624_GL GAPDH	3051350	nr	1,00	228.39	0,00	228.39	228,39	22	278,64
010501102193	?) A1048301 COLLAGEN I, RAT TAIL 20ML	3051350	nr	1,00	318.16	0,00	318.16	318,16	22	388,16

Totale Imponibile 822,94
Totale IVA 181,06
Totale 1.004,00

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

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	19/01/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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 distribuiti in esclusiva da Life Technologies Italia.

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

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direzione Scientifica :

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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



Roma, 23/01/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

- Collagen I Cat. N. A1048301 Thermo Fisher Scientific quantità 1
- Hs01101194_m1 LTBR TaqMan™ Assays quantità 1
- Hs02786624_g1 GAPDH TaqMan™ Assays quantità 1

Il primo prodotto è necessario per la realizzazione di un test funzionale sui fibroblasti: il 'Collagen gel contraction assay'. Tale test verrà impiegato all'interno del progetto di ricerca il cui obiettivo è lo studio e la comprensione della relazione esistente tra le cellule tumorali e il microambiente che lo circonda. Attraverso tale test che vorremmo mettere a punto, andremo a valutare l'attività dei fibroblasti normali e dei CAF (fibroblasti attivati da tumore) per valutare se la proteina BCL-2 possa avere un ruolo nella loro attivazione.

Il secondo e terzo prodotto sono invece delle sonde TaqMan che sono necessarie per la qPCR. I due prodotti rientrano nel progetto precedentemente descritto, e saranno necessari per valutare l'espressione di alcuni geni sia nei fibroblasti normali che nei CAF, per valutare se a seguito del silenziamento della proteina Bcl-2 si osserva una modulazione dell'espressione genica intracellulare.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

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



Nr. Ordine S3 - 23000069 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
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.SSA D. DEL BUFALO

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG ZC639E943F **CUP** H83C22000120007
Note OFFERTA N. 020036739 DEL 10.01.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD MODELLI PRECLINICI NUOVI AGENTI
 TERAPEUTICI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE ADELE.PETRICCA@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 22/30/R/04
Responsabile DR.SSA DONATELLA DEL BUFALO
Ente A.I.R.C.

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
010501102193	?) SPESE DI SPEDIZIONE (CONGELATO)	3051350	nr	1,00	108	0,00	108	108,00	22	131,76
010501102193	?) ATCC-SCRC-1041 HFF-1; FIBROBLAST; HUMAN FORESKIN	3051350	nr	1,00	209	0,00	209	209,00	22	254,98
010501102193	?) ATCC-HTB-72 SK-MEL-28; MELANOMA; HUMAN (HOMO SAPIENS)	3051350	nr	1,00	625	0,00	625	625,00	22	762,50
010501102193	?) ATCC-HTB-65 MEWO; MELANOMA; HUMAN (HOMO SAPIENS)	3051350	nr	1,00	625	0,00	625	625,00	22	762,50
010501102193	?) ATCC-TCP-1014 METASTATIC MELANOMA CELL LINE PANEL	3051350	nr	1,00	3077	0,00	3077	3.077,00	22	3.753,94
010501102193	?) ATCC-HTB-68 SK-MEL-2; MELANOMA; HUMAN (HOMO SAPIENS)	3051350	nr	1,00	897	0,00	897	897,00	22	1.094,34

Totale Imponibile 5.541,00
Totale IVA 1.219,02
Totale 6.760,02

IL COMPILATORE
 BARBARA.FILIPPONI

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	23/01/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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:

la ditta LGC Standards S.r.L. è esclusiva distributrice in Italia

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

..... *Del Biefolo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Biefolo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Del Biefolo
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. ~~Genaro~~ *Gilberto*)

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 23/01/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Il focus del nostro laboratorio di ricerca è quello di valutare, indagare e studiare la progressione tumorale del melanoma, nonché la resistenza ai trattamenti terapeutici.

Per questo scopo è molto importante avere a disposizione più linee cellulari possibile e ad un diverso grado di aggressività, in modo da studiare al meglio quali siano i meccanismi molecolari e cellulari che guidano lo sviluppo neoplastico.

Nel nostro laboratorio disponiamo già di diverse linee cellulari, ma riteniamo fondamentale ampliare il pannello che attualmente abbiamo a disposizione e per questo motivo abbiamo deciso di comprare da ATCC i seguenti prodotti:

SKMEL-2 HTB-68 1

SKMEL-28 HTB-72 1

MeWo HTB-65 1

HFF-1 SCRC-1041 1

METASTATIC MELANOMA CANCER CELL PANEL TCP-1014 1

Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta LGC Standards S.r.L. è esclusiva distributrice in Italia della suddetta ditta.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Giovanni Ciliberto)

Nr. Ordine S3 - 23000066 / PSAR / 020.01
Data Ordine 10/02/23
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. DR.SSA PAOLA NISTICO'

Conto **Tetto-Assegnazione** null - null **Delibera** -
CIG Z2639E78CF **CUP**
Note OFFERTA N. OFF-53275-D3G2D0 DEL 27.01.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD IMMUNOLOGIA ED IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE VINCENZA.SARCONI@IFO.IT

Consegna merce presso:

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

Progetto 22/30/R/08
Responsabile DR.SSA PAOLA NISTICO'
Ente A.I.R.C.

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
010501102192	?) NBP2-54392AF532 MOUSE MONOCLONAL CD3 EPSILON ANTIBODY (C3E/1308) [ALEXA FLUOR 532]	3051250	nr	1,00	493	0,00	493	493,00	22	601,46
010501102192	?) NBP2-33200AF594 MOUSE MONOCLONAL CYTOKERATIN, PAN ANTIBODY (AE-1/AE-3) [ALEXA FLUOR 594]	3051250	nr	1,00	569	0,00	569	569,00	22	694,18
010501102192	?) SPESE GESTIONE ORDINE	3051250	nr	1,00	30	0,00	30	30,00	22	36,60

Totale Imponibile 1.092,00
Totale IVA 240,24
Totale 1.332,24

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

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	30/01/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 30/01 /2023

I reagenti sono necessari per la progettualità in corso ed in particolare per marcare linfociti T e cellule tumorali mediante analisi di immunofluorescenza di tessuti umani e per definire aree specifiche da analizzare mediante trascrittomiche spaziale. I reagenti selezionati sono stati validati per il loro impiego dalla ditta fornitrice dello strumento GeoMx disponibile in Istituto ed in cui verranno impiegati.

La ditta BIO-TECHNE dichiara di essere la distributrice in esclusiva del prodotto in offerta (vedi dichiarazione allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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

Nr. Ordine S3 - 23000065 / PSAR / 020.01

Data Ordine 10/02/23

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'

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZD339E7860

CUP H85F22000310007

Note OFFERTA N. PRE2023-1267 DEL 02.02.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD IMMUNOLOGIA ED IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI, PIANO -2. PER INFORMAZIONI CONTATTARE VINCENZA.SARCONE@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/08

Responsabile DR.SSA PAOLA NISTICO'

Ente A.I.R.C.

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010501102192	?) HY-12289-10MG DEFACTINIB 10MG	3051250	nr	2,00	98	0,00	98	196,00	22	239,12
010501102192	?) COSTI DI SPEDIZIONE	3051250	nr	1,00	20	0,00	20	20,00	22	24,40

Totale Imponibile 216,00


Totale IVA 47,52

Totale 263,52

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

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	03/02/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

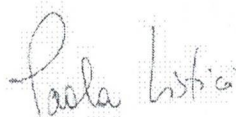
Programmabile

Roma, 3/02/2023

Il reagente è necessario per la progettualità sperimentale in corso ed in particolare per inibire l'attività di FAK in fibroblasti associati al tumore e cellule tumorali in esperimenti in vitro. Il reagente selezionato è quello più comunemente utilizzato e riportato in numerose pubblicazioni di alto impatto scientifico ed il suo impiego è compatibile con gli approcci sperimentali e le attrezzature disponibili in Laboratorio.

Il prodotto è distribuito in esclusiva sul territorio nazionale italiano dalla DBA srl.

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

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

